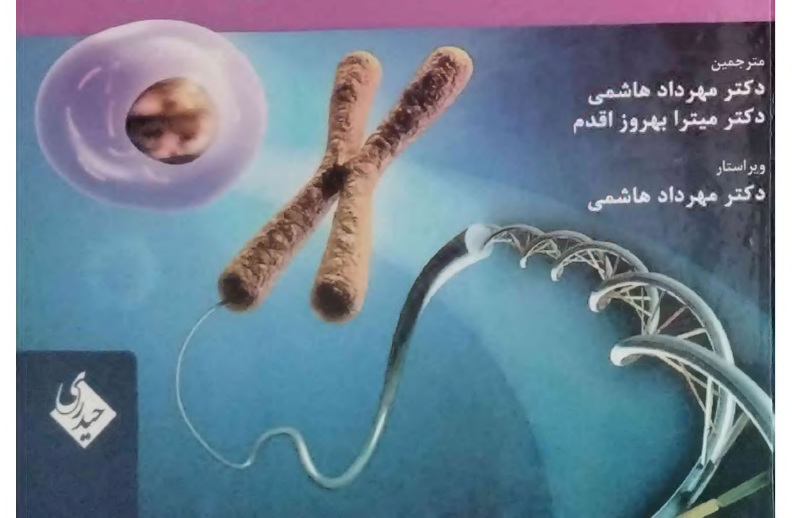


# اصول ژنتیک پزشکی امری



سرشناسه : ترنینی، پیتر دی. .Turnpenny, Peter D

عنوان و نام پدیدآور : اصول ژنتیک پزشکی امری ۲۰۲۲/ مولفین پیتر دی تورنپنی، سیان الارد، روت کلیور؛ مترجمین مهرداد هاشمی، میترا بهروزاقدم؛

ويراستار مهرداد هاشمي.

: تهران: نشر حیدری، ۱۴۰۰ – مشخصات نشر

: ج.: مصور، جدول، نمودار. مشخصات ظاهري 944-5--- 449-054-7: شابک

وضعيت فهرست نويسي

: عنوان اصلي: .2022, Emery's elements of medical genetics, 16th. ed بادداشت

> : ژنتیک پزشکی Medical genetics موضوع

: الارد، شان Ellard, Sian شناسه افزوده : کلیور، روت Cleaver, Ruth شناسه افزوده

: امرى، آلن اي. اچ. Emery, Alan E. H. شناسه افزوده : هاشمی، مهرداد، ۱۳۵۱ ، مترجم، ویراستار شناسه افزوده

شناسه افزوده : بهروزاقدم، ميترا، ١٣٥٩ ، مترجم

RB100: رده بندی کنگره 515/·47: رده بندی دیویی

LEGYPTA: شمارہ کتابشناسی ملی

اين اثر، مشمول قانون حمايت از مؤلفان و مصنفان و هنر مندان مصوب ۱۳۴۸ است. هرکس تمام یا قسمتی از این اثر را بدون اجازه مؤلف (ناشر)، منتشر یا پخش کند مورد پیگرد قانونی قرار خواهد گرفت.

2 -917477 · AAD www.heydaripub.com www.heydariteb.com



🗹 عنوان: اصول ژنتیک پزشکی امری، ۲۰۲۲

🗹 مترجمین: دکتر مهرداد هاشمی، دکتر میترا بهروز اقدم

☑ مدیر اجرائی: سیده مریم حیدری

☑ نوبت و سال چاپ: اول / ه ۱۴۰

🗹 شمارگان: ه ه۵ نسخه

☑ چاپ و صحافی: غزال

1 ۳۰۰ هزار تومان

944-900-

heydaripub.com 1

# مراكز يخش:

نشانی دفتر مرکزی، خیابان انقلاب، خیابان ۱۲ فروردین، خیابان شهدای ژاندارمری غربی، روبروی اداره پست، یلاک ۱۲۴، طبقه اول، واحد ۲ تلفن: ۶۶۹۷۶۴۹۹ تلفن:

- فروشگاه ۱، خیابان انقلاب، روبروی دانشگاه، پاساژ فروزنده، طبقه همکف، پلاک ۳۲۳ تلفن، ۶۶۴۷۸۹۴۷ ۶۶۴۹۲۷۸۶
  - فروشگاه ۲. خیابان انقلاب. بین خیابان منیری جاوید و ۱۲ فروردین. پاساز اندیشه، پلاک B5 تلفن ۴۶۴۹۹۲۱۴
    - فروشگاه ۳: قلهک، خیابان زرگنده، دانشگاه آزاد اسلامی، کتابفروشی دانشگاه تلفن، ۵-۲۲۶۲۲۶
- فروشگاه ۴، اراک، میدان سرداران، جنب بیمارستان ولیعصر مجتمع پارس، فروشگاه کتاب ونوس تلفن، ۲۲۴۶۳۵۷-۸۶۳
- فروشگاه ۵: بجنورد، خیابان ۱۷ شهریور جنوبی، ابتدای خیابان میرزاکوچک خان، فروشگاه نشر حیدری، تلفن: ۳۲۲۵۱۸۴۳-۵۸-فروشگاه ۶ خرم آباد، دانشگاه علوم پزشکی کمالوند، فروشگاه نشر حیدری، تلفن، ۲۲۳۴۸۸۳-۸۶۳
  - و کتابفروشیهای معتبر سراسر کشور

# پیشگفتار مترجمان

در طول حیات بشریت تا به حال هیچ علمی همانند علم ژنتیک چنین فن آوریها را در افق زندگی ما ایجاد ننموده بود. احتمالاً در چند دههٔ آینده، روش زندگی ما نسبت به گذشته دچار تغییرات بنیادی گستردهای خواهد شد.

نقش ژنتیک در پزشکی به خصوص در پیشگیری از بیماریهای ژنتیکی، جلوگیری از نقائص مادرزادی و ازدواج فامیلی بر همگان واضح و آشکار است. پیدایش و توسعه فناوری زیستی (بیوتکنولوژی) و مهندسی ژنتیک در نتیجه توسعه بخش مهمی از علم ژنتیک به نام ژنتیک مولکولی است. این علم آنچنان علوم دیگر را دگرگون ساخته است که بسیاری از علوم در حال حاضر بدون استفاده از این علم توسعه نخواهد یافت به طوری که رشتههای علمی جدید بر این اساس نامگذاری میشوند که رشته پزشکی نیز از این امر مستثنی نیست و در حال تغییر به نام پزشکی مولکولی میباشد. اهمیت این موضوع در چاپ کتب جدید بخصوص کتاب مبانی ژنتیک پزشکی امری هویدا است.

در زمینه ژنتیک پزشکی، کتابهای متعددی تألیف و ترجمه شده است و با توجه به اهمیت کتاب مبانی ژنتیک پزشکی امری به عنوان مرجع علمی برای دانشجویان پزشکی، ژنتیک انسانی و ژنتیک بر آن شدیم تا در حد امکان ترجمهای روان از این کتاب حاضر نماییم که امیدواریم مورد استقیال علاقهمندان قرار گیرد. علی رغم تلاشهای فراوان ممکن است نقایصی نیز دیده شود که انتظار می رود خوانندگان عزیز نظرات اصلاحی خویش را ارسال نموده تا در مراحل بعدی مورد استفاده قرار گیرد.

در خاتمــه لازم میدانیــم از تمامی عزیزانی که ما در ارائه این اثر یاری دادند، تشــکر و قدردانی نماییم. در خاتمه از عارفه ایجی، ایسان نیازی، ایسان خرسند، مروارید قطان، سمیرا رمضانی که در بازخوانی و ویرایش کتاب نقش داشتند کمال تشکر را داریم. همچنین از جناب آقای حیدری مدیریت محترم انتشارات حیدری که نقش مهمی در چاپ و انتشار کتاب داشتند تشکر و قدردانی مینماییم.

دكتر مهرداد هاشمي

استاد گروه ژنتیک پزشکی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران

	4		_
1			
i			
1			
ACC.			

# فهرست مطالب

9.	شناسایی جهش	٩	فصل ۱: تاریخچه و تأثیر ژنتیک در پزشکی
90	روشهای توالییابی	17	کس از کاریک و کانیز رکیک در پرستای DNA به عنوان اساس وراثت
NP.	آنالیز مقدار <i>ی</i>	18	مگس سرکه (مگس میوه)
1	توالی ابی ژنوم به در تستهای تشخیص پزشکی	14	خاستگاههای ژنتیک پزشکی
119		14	تأثیر بیماری ژنتیکی
	فصل 6: الگوهای وراثت	14	پیشرفتهای عمده جدید
119	مطالعات خانوادگی	۲.	پیشرفت تأثیرات اجتماعی در ژنتیک
119	وراثت مندلی	~.	
177	اَللهای چندگانه و صفات پیچیده	71	فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی وراثت
144	پیشدستی	71	سلول
1177	موزائيسم	71	DNA: ماده وراثتی
177	دايزومى تكوالدى	77	ساختار كروموزوم
177	نقش گذاری ژنومی	74	انواع توالی DNA
120	توارث میتو <i>کند</i> ریای <i>ی</i>	71	رونویسی
140	فصل ۷: ژنتیک جمعیت و محاسبات	۲۹ س	ترجمه
140	فطل ۱۰ رئیک جمعیت و کسبت فراوانی های الل در جمعیتها	٣٠	كد ژنتيكى
107	فراوانیهای ان در جمعیت چندشکلی ژنتیکی (پلیمورفیسم ژنتیکی)	٣٠	کدونهای سهتایی
107		٣١	تنظیم بیان ژن
100	آنالیز جدایی (تفکیک) می مند ک	77	سنتز DNA با هدایت RNA
101	پیوستگی ژنتیکی	77	جهشها
18.	مداخله پزشکی و اجتماعی	4	جهشها و جهشزایی
	جمعبندی	FV	فصل ۳: کروموزومها و تقسیم سلولی
151	فصل ۸: محاسبه خطر	fV	کروموزومهای انسانی
181	تئوري احتمال	49	ترومورومتی است. روشهای آنالیز کروموزوم
154	وراثت اتوزومي غالب	۵۰	روس کی حیر حرو ۱۶ سیتوژنتیک مولکولی
180	وراثت اتوزومي مغلوب	۵۱	نامگذاری کروموزومها
188	وراثت مغلوب وابسته به جنس	2	تقسيم سلولي
151	استفاده از مارکرهای پیوسته	۵Y	یا حربی گامتوژنز
159	تئوری بایز و غربالگری پیش از تولد	۵۹	- سور بر ناهنجاریهای کروموزومی
14.	خطرات تجربى		8-11/1/ 8-3/
		ی ۲۳	فصل ۴: نقشهبرداری و شناسایی ژنهای ناهنجاریهای تک ژن
174	فصل ۹: ژنتیک تکوینی و نموی	44	تعیین مستقل از مکان ژنهای عامل بیماری در انسان
174	لقاح و گاسترولاسيون	74	کلونسازی موضعی
۱۷۵	خانوادههای ژنی تکوینی	YA	پروژهٔ ژنوم انسان
197	اندام بهعنوان مدل تكويني	ىد ۷۹	شناسایی علت اختلالات تک ژنی به وسیله توالی یابی نسل به
190	ژنهای تکوینی و سرطان	<i>-</i> - 1	
195	تأثیرات مکانی و ژنهای تکوینی		فصل ۵: تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی بیماریه
191	مولهای هیداتیدیفورم	۸۵	ژنی
199	اپیژنتیک و تکوین	۸۵	واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR)
7.7	تعیین جنسیت و ناهنجاریهای تکوین جنسی	۸۵	کاربردهای چندشکلی توالی DNA
T-9	دوقلوزایی (Twining)	PA	تکنیکهای هیبریداسیون اسید نوکلئیک

# اصول ژنتیک پزشکی امری

٣١.	مشاوره ژنتیک در سرطانهای خان <b>وادگی</b>	714	فصل ۱۰: بیماریهای شایع، ژنتیک چندعاملی و چند ژنی
414	غربالگری برای سرطان خانوادگی	717	انواع و مکانیسمهای حساسیت ژنتیکی
214	چه درمانی مناسب است؟	414	رویکردهای اثبات استعداد ژنتیکی به بیماریهای شایع
1.		418	توارث چندژنی و توزیع نرمال
	فصل ۱۵: فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی و درمان بیمار	Y1X	توارث چندعاملی – مدل استعداد/آستانه
444	ژنتیکی	711	پیامدهای مدل استعداد/آستانه
444	فارماکوژنومیک (Pharmacogenomics)	719	شناسایی ژنهای ایجادکنندهی ناهنجاریهای چندعاملی
٣٢٧	متابوليسم دارو	274	امتیاز خطر پلی ژنیک
771	تنوعهای ژنتیکی آشکار شده توسط اثرات داروها	TTD	مدلهای بیماری برای وراثت چندعاملی
777	پزشکی شخصی (Precision Medicine)	~~~	فصل ۱۱ فریالگ می ام درماره هام شت
TTE	درمان بیماریهای ژنتیکی	770	فصل ۱۱: غربالگری برای بیماریهای ژنتیکی
777	کاربردهای درمانی تکنولوژی DNA نوترکیب 		آزمایش شناسایی ناقلین برای اختلالات اتوزومال مغلوب و وابس مغلوب
٣٤٣	تغییرات RNA	750	
TAK	تصحیح ژن هدفمند	777	تشخیص پیش ازعلائم ناهنجاریهای اتوزومال غالب
740	درمان با سلول بنیادی		ملاحظات اخلاقی در تشخیص ناقل و آزمایش پیشبینی کننده
ختہ ہ	فمــــل ۱۶: ناهنجاریهای مادرزادی و ســـندرمهای بدری	74. 741	غربالگری جمعیت معیارهای برنامه غربالگر <i>ی</i>
757	ناتوانیهای یادگیری	777	
707		745	غربالگری پیش و پس از تولد
704	میزان بروز تعریف و طبقهبندی نواقص تولد	747	غربالگری ناقلین در جمعیت ثبت ژنتیکی (Genetic Registers)
709	عدریف و طبعهبندی فواقص تواند علل ژنتیکی بدشکلیها	114	(Geneue Registers)
757	عبل رئیبنی بدستنیمه عوامل محیطی (تراتوژنها)	749	فصل ۱۲: هموگلوبین و هموگلوبینوپاتیها
771	حواس محیسی (عربورن <u>)</u> بدریختیهایی با دلیل ناشناخته	446	ساختمان همو گلوبین Hb
771	بىرى <i>خى</i> سى <i>ق ب</i> ەدى <i>ن دىساخت</i> مشاورە	70-	بيان تكوينى هموگلوبين
777	سسور۔ ناتوانی یادگیری	70-	ساختمان زنجيره گلوبين
	تونی یا تیری	707	سنتز و تنظيم بيان هموگلوبين
444	فصل ۱۷: اختلالات كروموزومي	707	ناهنجارىهاي هموگلوبين
777	میزان بروز ناهنجاریهای کروموزومی	75.	تنوع بالينى هموگلوبيئوپاتىها
***	اختلالات كروموزومهاي جنسي	781	غربالگری هموگلوبینوپاتی نوزادی و پیش از تولد
262	سندرمهای حذف کروموزومی «کلاسیک»		e esa : 10m 1.5
207	ریزآرایه کروموزومی – ریز آرایه هیبریداسیون مقایسه ای (CGH)	79 <b>7</b> 797	فصل ۱۳: ایمونوژنتیک ا
4.4	اختلالات کروموزومی و فنوتیپهای رفتاری		ایمنی ا بات
4-0	سندرمهای شکستگی کروموزوم	75F	ایمنی ذاتی
4-4	علائم و نشانههای آنالیز ریزآرایه کروموزومی		ایمنی اکتسابی اختصاصی
*11	فصل ۱۸: نقصهای مادرزادی متابولیسمی	7V4 7A+	بیماریهای نقص ایمنی ارثی گروههای خونی
F17	ناهنجاریهای متابولیسم اسید آمینه و پیتید	14.	ترومسى حونى
414	اختلالات متابوليسم كربوهيدرات	787	فصل ۱۴: ژنتیک سرطان
***	است می می می می می می می است. ناهنجاری های متابولیسم پورین ها/پیریمیدین ها و نوکلوتیدها	784	تفاوت بین فاکتورهای ژنتیکی و محیطی در سرطان
449	ناهنجاریهای متابولیسم فلزات و عناصر کمیاب	425	أنكوژنها
44-	ناهنجاریهای پراکسی زومی	191	ژنهای سرکوبگر تومور
444	ناسبوری کی پراعشی روسی ناهنجاری های متابولیسم اسید چرب و اجسام کتونی	790	اپیژنتیک و سرطان
444	ناهنجاریهای میتوکندریایی اکسیداسیون اسید چرب	79.	ژنتیک سرطانهای شایع
444	ناهنجاریهای متابولیسم انرژی ناهنجاریهای متابولیسم انرژی	799	پروفایل بندی DNA تومور، امضای جهش و بار جهش تومور
440	تسخیص خطاهای ذاتی متابولیسم پیش از تولد	4.4	سندرمهای سرطان ارثی
114	معاميس حصصي ماي سابوليسم پيس از لود		

# فهرست

0.9	اثبات تشخيص	449	فصل ۱۹: ناهنجاریهای تکژنی اصلی
۵۱۱	محاسبه و ارائه مقادیر خطر	444	ناهنجاریهای عصبی (Neurological Disorders)
DIT	ارتباط و حمایت	441	•
215	ربیات و سنایات مشاوره ژنتیک دستوری یا غیر دستوری		CADASIL و زوال عقلی زودرس
ماد	سسورہ رسیت مساورہ ہ نتایج مشاورۂ ژنتیک		نوروپاتی های محیطی ارثی (crited Peripheral Neuropathies
۵۱۴	نتایج مساوره رحیت مشکلات خاص در مشاورهٔ ژنتیک	***	
	مسکاری کافل در مسوره رحیا	446	بیماری نورون حرکتی (Motor Neurone Disease) (MND)
219	فصل ۲۲: مسائل اخلاقی و قانونی در ژنتیک پزشکی	444	اختلالات عصبىپوستى
07.	اصول کلی	48.	ناهنجاریهای تنفسی
DTT	مشکلات اخلاقی در کلینیک ژنتیک پزشکی	450	ناهنجاریهای قلبی ارثی (Inherited Cardiac Conditions)
227	نتیجهگیری	451	(Connective Tissue Disorders) ناهنجاری های بافت پیوندی
	5/2	444	ناهنجاری های کلیوی (Renal Disorders)
222	واژه نامه	479	ناهنجاری های خونی (Blood Disorders)
۵۷۷			( 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3, 3,
ω , ,	ضميمه	FAY	فصل ۲۰: آزمایشهای پیش از تولد و ژنتیک تولیدمثل
DA-	سوالات چند گزینه ای	444	تکنیکهای مورد استفاده در تشخیص پیش از تولد
	سوارت چند کریت ای	497	غربالگری پیش از تولد (prenatal screening)
DAL	سوالات مبتني بر موارد مشاهده شده	495	نشانههای تشخیص پیش از تولد
6		0.1	خاتمه بارداری
۶	پاسخهای سوالات چند گزینهای	0-4	تشخیص ژنتیکی قبل از لانه گزینی
810	پاسخ و بحث مبتنی بر موارد مشاهده شده	0-5	کمک باروری و کاربردهای آن در بیماریهای ژنتیکی
	پاسخ و بحث مبنتی بر عوارد مسامند سده	4.5	درمان پیش از تولد
			-y y 0 4 0 ° y
		4-4	فصل ۲۱: مشاورهٔ ژنتیک
		0-9	خلاصه
		0-9	تعريف
		۵٠٩	فصل ۲۱: مشاورهٔ ژنتیک خلاصه



# فصل تاریخچه و تأثیر ژنتیک در پزشکی

قضیه فقط ترفندی پیش یا افتاده است اگرچه داستانی دراز در ارتباط با آن وجود دارد که گفتن آن بسیار طول خواهد کشید. گرگور مندل، در گفتگو با سی دابلیو ایشلینگ

این نکته از توجهمان خارج نشده بود که جفت شدن ویژهی بازها که ما فرض کرده بودیم فوراً یک مکانیسم ممکن نسخهبرداری را برای ماده ژنتیکی پیشنهاد میکند.

واتسن و کریک (آوریل ۱۹۵۳)

ارائهٔ يك واقعيت تاريخي، حداقل بهاندازهٔ جستجوى یک حقیقت علمی، چالش برانگیز است و دیدگاه ما در مورد **کوششهای انسانی** در سدههای گذشته، بیشتر متمایل بر تأیید کارهای افراد موفق بوده است؛ آنها که در عرصههای نبرد نظامی، سیاسی یا در واقع علمی پیروز شدهاند. تاریخچهٔ ژنتیک در رابطه با پزشکی، دستاوردی خارق العاده میباشد که هم اکنون بیماران و خانوادهها تاحد زیادی از آن بهرهمند میشوند، اما در دنیای امروز، موفقیت از روی پیشرفت مستمر در درمان و پیشگیری از بیماری سنجیده خواهد شد. ما افتخار داریم شاهد اینگونه تحولات رویایی و هیجان انگیز باشیم، اما همیشه الهام بخش ما نگاهــی توام با هیجان و ترس به اجدادمان اسـت که آنها با دسترســـی به منابع نایاب منجر به ایجاد تصمیمات قاطعانه امروز شدهاند. گاهی اوقات با استفاده از شانس، قوانین در این علم پویا ایجاد شد. دسترسی به این علم میتواند با رانندگی ماشین بدون چشم مقایسه شود، اگر در جاده پیشاپیش شما واژگونی رخ دهد پیشرفتی نمی کنید؛ لازم است که حتماً عقب و آینههای جانبی در طول مسیر چک شوند.

# اقدامات اوليه

پیشرفتهای ژنتیک طی قرن بیستم، واقعاً خیرهکننده بوده است. در سال ۱۹۰۰، اصول مندل، در انتظار کشف دوباره خود

بودند، کروموزومها به زحمت قابل مشاهده شدند، و علم ژنتیک مولکولی وجود نداشت. در زمان نوشتن این کتاب در سال ۲۰۲۰ توالیهایی از کل ژنوم انسان که منتشر شده است، مانند برگههایی از تاریخ میباشد. علوم ژنومیک انسان و تمامی ارگانیسمهای زنده را در سرتاسر جهان بیش از آنچه تصور میشد، آشکار کرد.

ایر تحول در دانش و تخصص علمی، منجر به این درک شده است که ژنتیک تقریباً در هر قلمرویی از پزشکی دارای اهمیت فوق العادهای است. اخیرا مشخص شده است که نه فقط بیماریها و سندرمهای ژنتیک نادر، بلکه تعداد زیادی از اختلالات رایج بزرگسالی به دلیل تنوعات ژنتیکی مستعد کننده، در فرد می تواند ایجاد شده باشند، مانند بیماریهای قلبی عروقی، اختلالات روانی، سرطان، توانایی موسیقی، طول عمر و تنوع و تطابق فیزیولوژیکی. بر همین اساس به طور واضحی بایستی ژنتیک بخشی از سر فصل آموزشی دانشجویان پزشکی باشد.

در ایس کتاب، مباحث را با مرور برخی از برجسته ترین رخدادهای مهم در تاریخ ژنتیک و ژنتیک پزشکی آغاز می نماییم و سپس اثرات کلی فاکتورهای ژنتیک را در علت ایجاد بیماری بازنگری می کنیم.

هنوز به طور دقیق مشخص نیست که انسانهای هوموساپینس چه زمانی برای اولین بار روی این سیاره ظاهر شده شده اند، بر پایه یافتههای حاصله از استخوانهای فسیل شده انسانی در اتیوپی پیشنهاد شده است که انسانها نزدیک به داست که انسانها نزدیک به حاصل از استخوانهای جمجمه ی مراکشی پیشنهاد کننده حاصل از استخوانهای جمجمه ی مراکشی پیشنهاد کننده آن است که حضور انسانها در زمین به ۲۰۰۰۰۰ تا ۲۵۰۰۰۰ آن است که فرض کتیم اولین اجداد متفکر انسان نیز به اندازه ما در مباحث مربوط به وراثت کنجکاو بوده اند، زیرا آنها نیز تولد کودکانی با نقایص فیزیکی را تجربه

لابتحل ماند.

کردهاند. حکاکیهای انجام شده در چالدا در منطقهٔ بابیلونیا (عراق امروزی) که حداقل مربوط به ۶۰۰۰ سال قبل است شجرههایی را نشان میدهد که مربوط به نحوهٔ انتقال ویژگیهایی از یال اسبهای میباشد. هر تلاشی در گذشته که برای آشکار سازی اسرار ژنتیک انجام گرفته است با موانع شدیدی مواجه شده که علت آن فقدان دانش و درک اصول اولیه مانند لقاح و تولید

مثل می باشد و این مسائل به کمک علوم مدرن تا سال ۱۸۷۵

فیلسوفان و پزشکان یونانی قدیم مثل ارسطو و بقراط با کمی تعصب، نتیجه گیری کردند که که خصوصیات مهم بشری توسط مئی تعیین میشود و خون قاعدگی زنان به عنوان یک محیط کشت و رحم به عنوان یک انکوباتور عمل می کند. تصور بر آن بود که منی تمام بدن را میسازد. از این رو، تولد پسرانی طاس از پدران طاس توجیه گردید. این گونه ایده ها تا قرن ۱۷ مورد قبول بود تا این که (دو دانشمند هلندی) به نام لیون هوگ و گراف متوجه وجود اسپرم و تخمک شدند. در نتیجه پس از این کشف، چگونگی انتقال صفات فرد ماده به فرزندانش نیز مشخص شد.

شکوفایی انقلاب علمی در قرن ۱۹ و ۱۸ سبب علاقهمندی دانشـمندان و پزشکان به علم وراثت شد. در بین این دانشمندان نام دو نفر قابل توجهتر است، پی یر دی موپریوس (Pierre de Maupertuis) که یک طبیعی دان فرانسوی بـود که به مطالعهٔ صفات وراثتی مثل انگشتان اضافی ٔ (پلی داکتیلی) و فقدان رنگیزه ٔ (آلبینیسم) پرداخت. وی با مطالعه شجرهنامهها نشان داد که این دو اختلال، با طرق مختلفی به ارث میرسند. ژوزف آدامز<sup>ه</sup> (-۱۸۱۸ ۱۷۵۶) یک پزشک انگلیسی بود که نشان داد، مکانیسمهای متفاوتی برای وراثت وجود دارد و مقالهای را باعنوان «رسالهای در مورد ویژگیهای ارثسی فرضی بیماریها» منتشر نمود که به عنوان پایهای در مشاورهٔ ژنتیک در نظر گرفته شد. همچنین شایسته است که از یک پزشک انگلیسی به نام ادوارد مریون (۱۸۰۹ – ۱۸۸۱) نام برده شهود که وی در سال ۱۸۵۱ مطالعات سیستماتیک پاتولوژی بالینی را بر روی سه پسر با اختلالات عضلانی انجام داد اما عنوان اختلال به یک مرد فرانسوی به نام ویلیام دوشن (Gullioums Duchenm) (۱۸۰۶ –۱۸۷۵) نسبت داده شد که در سال ۱۸۶۸ مجموعه وسیع تری از بیماران

را بررسی کرده بود.

علوم نوین امروزی با فعالیت یک کشیش اتریشی بهنام گرگور مندل شروع شده است (۱۸۸۴–۱۸۲۲؛ شکل ۱-۱) او در سال ۱۸۶۵ نتایج تجربیات خود را بر روی آمیزشهای نخودفرنگی های موجود در باغ خود را به انجمن تاریخ طبیعی Brünn در Bohemia (محل کنونی Brno در جمهوری چک) ارائه نمود. مدت کوتاهی پس از آن مشاهدات مندل توسط این جامعه در نشریهٔ علمی انجمن چاپ گردید، اما تا سال ۱۹۰۰ یعنی ۱۶ سال پس از مرگ او، یافتههای او تقریباً به فراموشی سیرده شد. اما در این سال برای اولین بار، اهمیت کارهای مندل شاخته شد. در اصل کاری که مندل انجام داد کشف ژنها و نحوهٔ وراثت آنها بود. اصطلاح ژن، برای اولین بار در سال ۱۹۰۹ توسط یک گیاهشناس دانمارکی بهنام جانسون مورد استفاده قرار گرفت. ایسن اصطلاح از اصطلاح دیگری بانهام pangen که دی وریس (De Vries) ابداع نموده بود، اقتباس شده است. خود اصطلاح «pangen» بــه نوبهٔ خود از كلمهٔ «pangenesis» مشــتق شــده که اولین بار توسط داروین در سال ۱۸۶۸ ارائه شده بود. برای قدردانی از پژوهش های عظیم مندل، از واژهٔ مندلی مهم اکنون برای نامیدن الگوهای متفاوت وراثتی که توسط صفات تکژنی مشخص میشود و همچنین برای اختلالاتی که در اثر نقص در یک ژن ایجاد میشود، استفاده میشود.

مندل در آزمایشات خود در زمینهٔ درون آمیزیهای گیاه نخودفرنگیی، صفات متضادی را مورد مطالعیه قرار می داد و در هر آزمایش از واریتههایی از نخودفرنگی استفاده می کرد که فقط در یک صفت متفاوت بودند. برای مثال زمانی که او سویههای گیاهی ساقه بلند را با سویه گیاهی ساقه کوتاه آمیزش میداد، تمامی گیاهان یا زادههای نسل اول (F1) دارای ساقههای بلند مىشدنـــد. اگر گياهان نســل اول خود لقاحــى انجام مىدادند نتایجی به ترتیب و با نسبت ۳ به ۱ ساقه بلند و ساقه کوتاه، بهدست میآمد (شکل ۲-۱). صفاتی که در دورگههای نسل اول (F1) بروز می یافتند به عنوان «غالب» نامیده شدند در حالی که آنهایی که دوباره در نسـل دوم (F2) ظاهر می شدند به عنوان «مغلوب» توصیف شدند. با بررسیهای دوباره، پیشنهاد شده است که نتایج مندل «بهقدری خوب بوده که واقعی بهنظر نمی رسد»، چرا که نسبتهای تفکیکی که او بهدست آورده بود، نسبت به نتایج حاصل از پیشبینی قوانین آماری، بهطور مشکوکی به مقدار ۱:۳ نزدیک تر بودند. یک توضیح احتمالی در این زمینه این است

<sup>1.</sup> Babylonia

<sup>2.</sup> Semen

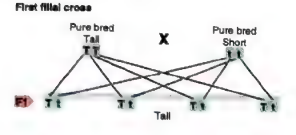
<sup>3.</sup> Polydactyly

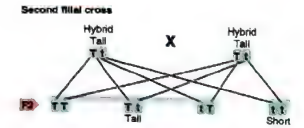
<sup>4.</sup> Albinism

<sup>5.</sup> Joseph Adams

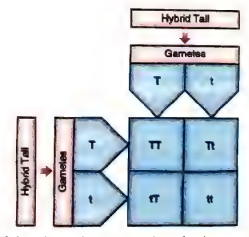
<sup>6.</sup> mendelian

# فصل ۱: تاریخچه و تأثیر ژنتیک در پزشکی





شــکل ۲-۲ توضیحی از آزمایشــات درون آنیری مندل و توضیح آنکه جطور نتایج آزمایشات را تفسیرکرد.



شکل ۳-۱، مربع پانت که نشاندهنده روشهای مختلف تفکیک ژنها و ترکیب آنها در نسل دوم فرزندان شکل ۲-۱. این روش برای مشخص کردن ترکیبات احتمالی گامتها در آنژینهای مختلف میباشد.

# اصل یکنواختی

طبق این اصل، زمانی که دو هموزیگوت با آللهای متفاوت با همدیگر لقاح داده میشوند، تمامی زادههای نسل اول یکسان و هتروزیگوت میباشند. یعنی برخلاف تصور پیشین، صفات مخلوط نمیشوند، بلکه میتوانند در نسلهای بعدی، دوباره ظاهر شوند.

### اصل جدایی

این اصل به این موضوع اشاره دارد که هر فرد برای یک صفت ویژه، دارای دو ژن میباشد که در هر نوبت فقط یکی از آنها میتواند به نسل بعد، منتقل شود. البته در این اصل استثناءهای نادری نیز مشاهده میشود که مربوط به زمانی است



شکل ۱-۱ گرگورمندل

که، ممکن است او فقط به انتشار نتایجی دست زده باشد که در مطابقت کامل با فرضیهٔ تکژنی او بوده است. اما حقیقت امر هرچه باشد، یافته ها نشان داده که تفسیرهایی که مندل در نتایج کارهای خود ارائه نموده، کاملاً صحیح بوده است.

تفسیر مندل از یافته هایش این بود که، هریک از صفات گیاهی مورد مطالعهٔ او، توسط یک جفت عامل، کنترل می شود که هر کدام از این عوامل، از یکی از والدین به ارث می رسد. برای آمیزش اولیه، از دودمانهای گیاهی استفاده شد که دارای دو ژن یکسان بودند، که امروزه به آنها «هموزیگوت» (خالص) می گوییم. گیاهان دورگه یا هیبرید ایجاد شده در نسل اول (F1) که هرکدام از آنها دارای یک ژن برای بلندی ساقه و یک ژن برای کوتاهی ساقه بودند، «هتروزیگوت» (ناخالص) نامیده می شوند. ژنهای مسئول ایجاد این صفات متضاد را آللومورف و یا به طور خلاصه آلل می نامند.

یک روش دیگر برای تعیین ژنوتیپ زادهها ساختاری به نام مربع پانت است (شکل ۳-۱)، که در فصل ۷ هنگام بررسی چگونگی تفکیک ژنها در جمعیتهای بزرگ مورد استفاده قرار می گیرد.

براساس تجربیات مندل بر روی نخودفرنگی سه اصل استنباط گردید: این اصول یا قوانین شامل اصل یکنواختی  $^{A}$  اصل جدایی  $^{A}$  و اصل جورشدگی مستقل  $^{Y}$  میباشند.

- 1. Homozygote
- 2. Heterozygote
- 3. Allele
- 4. Punnet square
- 5. Law of uniformity
- 6. Law of segregation
- 7. Law of independent assortment

که دو آلل ژن بهدلیل عدم تفکیک صحیح کروموزومی در تقسیم اول میوز به درستی جدا نشوند (فصل ۳).

# اصل جورشدگی مستقل

این اصل گویای این واقعیت است که اعضای جفت ثن های متفاوت، به صورت مستقل از هم، به زاده ها منتقل میشـوند. البته این اصل همیشه درست نیست زیرا ژنهایی که روی یک کروموزوم و نزدیک بههم قرار گرفتهاند، تمایل دارند تا باهم به ارث رسيده و منتقل شوند يعنى أنها پيوسته بههم مى باشند (فصل ۲).

موارد دیگری وجود دارد که در آنها قوانین موجود در وراثت مندلی نقض میشوند، اما در مجموع اصول مندلی داری نقشی بنیادی دردرک این علم هستند.

# اساس کروموزومی وراثت

همزمان با افزایش توجه به وراثت مندلی، فرضیات متعددی در مورد نحوهٔ رخداد این توارثها مطرح شد. تا آن زمان مشخص شده بود که هر سلول دارای یک هسته میباشد که در داخل آن تعدادی ساختارهای رشتهای شکل بهنام کروموزوم قرار گرفته است. دلیل این نامگذاری، میل ترکیبی بالای این رشتهها به رنگهایی ویژه است کروما: رنگ، سموما: بدن، جسم). این کروموزومها از نیمه دوم قرن ۱۹، به کمک ابداع روشهای رنگ آمیزی سیتولوژی، قابل مشاهده شدند، و تصاویری از میتوز انسـان از سال ۱۸۸۰ به بعد مشـاهده شد. در سال ۱۹۰۲ والتر ســاتن\ دانشــجوی پزشــکی آمریکایی و تئودور بووری` زيستشناس آلماني، بــه صورت مستقل پيشنهاد نمودند که کروم\_وزومها می توانند عامل وراثت باشند (شکل ۴-۱). بعدها توماس مورگان، تئوری کروموزومی ساتن را به تئوری ژن تغییر داد (۱۹۱۷) و آلفونس جانسن"،ساختار کیاسماتا را طی میوز، ما بین کروموزومهای همولوگ (همساخت) مشاهده نمود. در اواخر سالهای دههٔ ۱۹۲۰ و دههٔ ۱۹۳۰، سیریل دارلینگ تون برای أشكار سازي مكانيسههاي كروموزومي، از لالههاي جمع أورى شده توسيط هيئت اعزامي به ايران، استفاده كرد. طي سالهاي ۱۹۲۰ اصطلاح «ژنــوم» وارد واژهنامهها علمی شــد. این واژه ادغامی از ژنوم (واژهٔ آلمانی ژن) و ome از کلمهٔ کروموزوم بود..

خانوادهها باقیمانده و ادامه پیدا کنند و گاهی مواقع گفته میشسود

هنگامی که برای نخســتین بار، ارتباط بین وراثت مندلی و

کروموزومها مشخص شد، تصور بر آن بود که تعداد کروموزومهای

طبیعی در انـــسان ۴۸ عدد اسـت، ولی در مقــالات متعدد ارقام متفاوتی مطرح می شد. عدد ۴۸ در مقاله تئوفیلوس پینتر ٔ در سال

# DNA بهعنوان اساس وراثت

كه أنها طبق الگوي مندلي تفكيك ميشوند.

اگر چه جیمز واتسون و فرانسیس کریک در سال ۱۹۵۳ به صورت قابل توجیه ساختار DNA را کشف نمودند، آنها به این دلیل مجذوب کار روی DNA شده بودند که در دههٔ ۱۹۴۰ نقش کلیدی آن به عنوان مادهٔ ژنتیکی مشخص شده بود. پیش از آن، بسیاری از دانشمندان بر این اعتقاد بودند که ویژگیهای وراثتی توسط پروتئینها انتقال می باید این عقیده تا زمانی که ساختار مولکولی پروتئینها را برای این کار بسیار پیچیده و دستوپاگیر دانســتند، همچنان ادامه داشــت. در واقع اسیدهای نوکلئیک در سال ۱۸۴۹ کشف شدند. در سال ۱۹۲۸ فرد گریفیت می که روی ۲ سویهٔ استرپتوکوکوس کار می کرد، دریافت که ویژگیهای یک سویه می تواند به سویهٔ دیگر منتقل شود که او آن را اصل ترانسفورماسیون نامید. در سال ۱۹۴۴ در مؤسسهٔ راکفلر نیویورک، سوالد آوری ، مکلین مککارتی ٔ و کالین مکلوید ٔ در حالی که

<sup>6.</sup> Theophilus Painter

<sup>7.</sup> Tjio and Levan

<sup>8.</sup> Fred Griffith

<sup>9.</sup> Oswald Avery

<sup>10.</sup> Maclyn McCarty

Colin MacLeod

۱۹۲۱ که سلول شناسی آمریکایی و شاگرد بووری بود، مطرح شد. در حقیقت خود بینتـــر، مقداری نمونـه داشت که بـهوضوح ۴۶ کروموزوم را نشان می دادند، ولی او در انتها عدد ۴۸ را انتخاب كرد. اين تناقضات احتمالاً ناشي از كيفيت ضعيف مواد مورد استفاده در مراحل اولیه علم ژنتیک بوده و حتی تا اوایل دههٔ ۱۹۵۰ سلول شناسان تعداد صحیح کروموزومها را ۴۸ عدد می دانستند. در سال ۱۹۵۶ تجیو و لوان٬ یعنی ۳ سال بعد از آنکه ساختار صحیح DNA پیشنهاد گردید، تعداد کروموزومها را ۴۶ عدد بیان نمودند. طی چند سال مشخص شد که، علت برخی از اختلالات در انسان مى تواند علاوهبر نقص در يك ژن منفرد، اضافه شدن يا حذف یک کروموزوم نیز باشد. در فصل ۱۷ ناهنجاریهای کروموزومی بهطور مفصل شرح داده شده است، یکسری از ناهنجاریهای کروموزومی برای مثال جابه جایی های کروموزومی، می توانند در

<sup>1.</sup> Walter Sutton

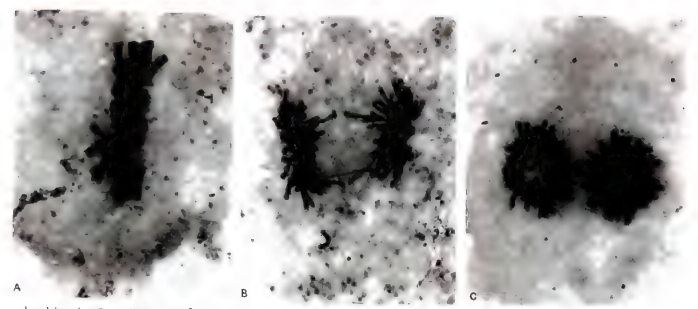
<sup>2.</sup> Theodiour Boyeri

<sup>3.</sup> Alfons Janssens

<sup>4.</sup> Cyril Darlington

<sup>5.</sup> genom

# فصل ۱: تاریخچه و تأثیر ژنتیک در پزشکی



شکل ۴-۲ گسترش کروموزومها بین دو سلول دختری در مراحل مختلف تقسیم سلول، A. متافاز B. آنافاز C. تلوفاز. ویژگیهای رفتاری این کروموزومها در میتوز در فصل ۳ توضیح داده شده است.

روی پنوموکوکوس کار می کردند، DNA را به عنوان مادهٔ ژنتیکی، شناسایی کردند. حتی پس از آن نیز در جوامع علمی افراد بسیاری، نسبت به این نتیجه مشکوک بودند؛ DNA تنها مولکولی ساده با تکرارهای بیشمار چهار اسیدنوکلئیک است-بسیار کسل کننده! نبوغ واتسون و کریک در کمبریج سبب شناسایی ساختار DNA شد که به واسطه این مارپیچ دو رشته ایی بسیاری از واقعیتهای زیستشناختی تولیدمثل توجیه شد و این مارپیچ ظریف دو رشته ای، برای اثبات شدن، به زمان نیاز داشت. در این کشف رسته ای، برای اثبات شدن، به واسطه کریستالوگرافی اشعه ایک توسط میک تکنسین به نام ریموند گوسلینگ (Raymond Gosling) گرفته شده بود، و وی زیر نظر موریس ویلکینز و روزالین فرانکلین در دانشکدهٔ سلطنتی لندن فعالیت می کرد، بسیار حائز اهمیت بود.

این فقط شروع راه بود، بایستی مراحلی که به واسطه آن DNA که از واحدهای مجزای ژن تشکیل شده، و با دستورالعمل دقیق به پروتئینها که واحدهای ساختاری بافت هستند، ترجمه می شود، کشف گردد. توالی بازها در DNA و توالی اسیدهای آمینه در پروتئین یا همان کد ژنتیکی، در تجربیات بیوشیمیایی که در سال ۱۹۶۰ بازگشایی شد و این پیش بینی امکان پذیر شد که تغییرات بازها در DNA منجر به تغییر اسید آمینه در پروتئین می شود. در تجربیات بیشستر فراسنیس کریک، پائول زامک نیک و مالون هوگ لند مولکول RNA ناقل به نام tRNA را شناسایی

کردند (فصل ۳) که این RNAها به طور مستقیم دستور العمل ژنتیک را به واسطه اسیدآمینه به ریبوزومهای درون سلولی منتقل کرده و سبب تولید زنجیره پروتئینی میشوند. تایید این کشفیات با تکنیکهای توالی یابی DNA و DNA نوترکیب همراه شد. به طورجالبی اولین صفات ژنتیکی که در سطح مولکولی تعیین ویژگی شد در سال ۱۹۵۷ توسط توالییابی بسیار طاقت فرسایی پروتئینها انجام شده بود و آن آنمی داسی شکل بود که در اثر موتاسیون، توالی اسیدآمینه پروتئین هموگلوبین خون، تغییر می کند.

# مگس سرکه (مگس میوه)

پیش از بازگشت به پیشرفتهای تاریخی در ژنتیک انسانی، خالی از لطف نیست که به مروری کلی بر ارزشهای موجودی نمائیم که ثابت کرد در پرژوهشهای ژنتیکی دارای اهمیتی فوقالعاده است. این موجود یعنی مگس میوه، دروزوفیلا، دارای مزایای متفاوت و متعدد برای مطالعات ژنتیکی میباشد. این مزایا شامل موارد زیر است:

- ۱. می توان آن را به آسانی در یک آزمایشگاه پرورش داد.
- ۲. این مگس به سرعت و پرشمار در نرخی به میزان ۲۵–۲۰ نسل در سال، تولیدمثل می کند.
- ۳. دارای ویژگیهایی است که به آسانی قابل تشخیص است برای مثال: بال مجعد و پیچخورده (بال تابدار) و بدن زرد که این صفتها از وراثت مندلی تبعیت می کنند.
- ۴. دروزوفیلا ملاتوگاستر، گونهای که بیشترین مطالعات روی آن

X-ray crystallography

Maurice Wilkins

<sup>3.</sup> Rosalind Franklin

انجام شده است، تنها دارای ۴ جفت کروموزوم است که هر کدام از آنها نیز، دارای ظاهری متمایز از سایرین است به نحوی که بهآسانی قابل شناسایی است.

ه کروموزومهای موجــود در غدد بزاقی لارو دروزوفیلا، یکی از بزرگترین کروموزومهای ســاخته شــده در طبیعت است که حداقــل ۱۰۰ برابر بزرگتر از کروموزومهای موجود در ســایر سلولهای بدن مگس سرکه است.

باتوجه به چنین ویژگیهای منحصربهفردی، از مگسهای سرکه (میوه) بهطور گستردهای در آزمایشهای اولیهٔ درونآمیزی استفاده شده است که نقش مهمی را در بیولوژی تکوین داشته است حوزهای که در آن، شناخت همولوژی ژن در سراسر سلسله جانوری، دانشمندان را قادر نمود تا خانوادههای ژنی که در جنینزایی انسان دارای نقش مهمی هستند، شناسایی کنند (فصل ۹).

توالی یابی ۱۸۰ میلیسون جفت بازی ژنوم دروزوفیلا ملاتوگاستر در انتهای سال ۱۹۹۹، کامل شد.

# خاستگاههای ژنتیک پزشکی

علاوه بر پیر دی موپیریوس (Pierre de Maupertuis) و جسوزف آدامز، که قبلا به کنجکاوی آنها در ارتباط با پُلیداکتیلی (چند انگشستی) و آلبینیسم اشاره شده بود، پیشگامان دیگری نیز مطرح هسستند جان دالتون که با نظریهٔ اتمی خود مشهور است بیماریهایی مثل کوررنگی و هموفیلیرا مشاهده کرد که امروزه اصطلاحاً به آنها صفات وابسسته به جنس یا وابسسته به X گفته می شود. هنوز کورنگی را بعضا، دالتونیسم می نامند.

در سال ۱۹۰۰ کارهای مندل مجددا مطرح شد. مقالههای او تقریباً بهطور همزمان توسط سه گیاهشناس اروپایی بهنامهای دوریسس (هلند)، کورنز (آلمان) و فون تشرماک (اتریش) بازگویی شد و این شروعی واقعی برای ژنتیک پزشکی و محرکی عظیم برای مطالعهٔ بیماریهای ارثی بهحساب آمد. افتخار شناسایی اولین صفت تک ژنی، بهطور مشترک نصیب ویلیام بتسن و آرچیبالد گارود گردید. این دو دانشمند پیشنهاد دادند که بیماری آلکاپتونوری یک اختلال نادر مغلوب اتوزومی است. این اختلال نسبتاً بی ضرر است و طی آن زمانی که ادرار در معرض هدوا یا مواد قلیایی قرار گیرد، به علیت ناتوانی بیمار در متابولیزه

کردن اسید هموجنتیسیک ٔ رنگ آن تیره می شود. در نوزادان بی رنگ شــدن پوست در ناحیهٔ پوشک شــده تظاهر می کند و افراد بزرگسال بیمار نیز ممکن است آرتریت یا التهاب مفاصل را نشان دهند. با فهـم اینکه در این اختلال ارثی یک فرایند شـیمیایی دخیل است، در سـال ۱۹۰۸ گارود اصطلاح «نقص مادرزادی در متابولیسم<sup>۷</sup>» را استفاده کرد. اگرچه کارهای وی تا اواسط قرن بيستم تا زماني كه ظهور الكتروفورز و كروماتو گرافي سبب ايجاد یک تحول عظیم در بیوشیمی شد از نظرها به دور ماند. امروزه صدها نوع از این اختلالات شناسایی شده است و باعث ایجاد شاخهٔ جدیدی از مطالعات، بهنام «ژنتیک بیوشیمیایی» شده است (فصل ۱۸). تاریخچهٔ بیماری طی قرن بیستم، نقش فاکتورهای ارثے در بسیاری از بیماریها مورد شناسایی قرار گرفت و مکانیسههای ژنتیکی متفاوتی در ایجاد آن احتلالات معین شد. عموما اختلالات ارثى تحت عناوين اختلالات تكرني، اختلالات كروموزومي و اختلالات چندعاملي طبقهبندي ميشوند. بهعلاوه مشخص شده است که در ایجاد برخی بیماری ها، تعامل ژنهای متفاوت باهم، (وراثت چندژنی) می تواند نقش داشته باشد و در نوعی تقسیم بندی دیگر، بیماری های ژنتیکی سوماتیکی اکتسابی بایستی در نظر گرفته شود.

# ناهنجاریهای تکژنی

گارود پیشنهاد کرد علاوهبر بیماری آلکاپتونوری، بیماریهای آلبینیسم و سیستینوری نیز بهصورت وراثت مغلوب منتقل میشوند. پس از آن، بهسرعت موارد دیگری نیز شناسایی شدند که منجربه افزایش دانش مربوط به اینگونسه بیماریها گردید. بهطوری که تا سال ۱۹۶۶، تقریباً ۱۵۰۰ بیماریها یا صفات تکژن شناسسایی شدند و پزشسک آمریکایی بانام ویکتور مک کیوسیک، از تمامی اختلالات تکژنی شسناخته شدهٔ موجود، لیستی را تهیه کرد (شکل اختلالات تکژنی شسناخته شدهٔ موجود، لیستی را تهیه کرد (شکل منتشسر شسد، بیش از ۱۹۹۰ اختلال تکژنی در این فهرست قرار گرفته بود (شسکل ۱۹۹۶ یعنی زمانی که ویرایش دوازدهم این فهرست قرار گرفته بود (شسکل ۱۹۹۶). رشسد فهرسست مک کیوسک بهصورت تصاعدی بوده است و هم اکنون نیز به صورت الکترونیکی از طریق تصاعدی بوده است و هم اکنون نیز به صورت الکترونیکی از طریق اینترنت با عنوان ۱۹۸۳ (OMIM) در دسسترس است. از ۱۹۸۷ تا اواخر فنوتیپ با مکانیسسم مولکولی مشسخص و حاوی بیش از ۱۶۰۰۰ ۱۶۰۰۰ توصیف ژن می باشد.

<sup>6.</sup> Homogentisic acid

<sup>7.</sup> inborn error of metabolism

<sup>8.</sup> Online Mendelian Inheritance in Man

<sup>1.</sup> Devries

<sup>2.</sup> Correns

<sup>3.</sup> Von Tschermak

<sup>4.</sup> William Bateson

<sup>5.</sup> Archibald Garrod

# فصل ۱: تاریخچه و تأثیر ژنتیک در پزشکی

مینامند (فصل ۱۷) که توسط تکنیکی بهنام FISH (هیبریداسیون فلوروسنس در جا) تشخیص داده میشود. FISHترکیبی از تجزیه و تحلیل کروموزومی مرسوم (سیتوژنتیک) و فناوری تشخیصی جدید DNA (ژنتیک مولکولی) میباشد (فصل ۵).

امروزه تکنیک ریزآرایه (CGH) یا هیبریداسیون ژنومیک مقایسهای در تشخیص نوارایی نامتعادل ظریف مانند ریزحذف و ریزمضاعف شدگی تحول ایجاد کرده است (فصل ۵) و در صورت در دسترس بودن، به عنوان اولین تست مورد انتخاب میباشد.

# ناهنجارىهاى چندعاملى

فرانسیس گالتون عموزاده چارلز دارویسن بود که علاقه شدیدی به مطالعه برخی از صفات انسان مثل قد، جثه و هوش داشت. او در پژوهشهای خود روی دوقلوهای همسان مطالعه مینمود، او دریافت که تفاوت بسیاری از صفات بر روی دو قلوها در نتیجه اثرات محیطی میباشد. گالتون مفهوم ضریب بازگشتی یا واپسروی را در ژنتیک بهعنسوان ابزاری برای تخمین میزان تشابه، بین وابستگان گوناگون معرفی نمود. و این مفهوم جهت ادغام شدن با کشفیات ژنهای مندلی گسترش یافت و سعی شد که توصیف شود که چگونه پارامترهایی همچون قد، رنگ پوست میتواند به واسطه برهمکنش ژنها تعیین شود و درحالیکه هر یک از این ژنها اثر افزایشی کمی روی هم دارند. و این با ویژگیهای تکژنی تضاد دارد که در آن، کارکرد یک ژن بهصورت کاملاً تکژنی تضاد دارد که در آن، کارکرد یک ژن بهصورت کاملاً مستقل و طی یک الگوی غیرافزایشی، بروز مییابد.

مدل توارث کمی به طور گسترده ایسی مورد پذیرش قرار گرفته است و جهت توصیف الگوی توارث بسیاری از بیماریهای شایع بکار رفته است (فصل ۱۰) که شامل: بدریختیهای مادرزادی مثل شکاف لب<sup>2</sup>، شکاف کام<sup>2</sup>و اختلالاتی که بروز دیرهنگام دارند مانند فشارخون بالا<sup>4</sup> دیابت ملیتوس و بیماری آلزایمر میباشد. مطالعات جدید نقش بسیاری از ژنها را که سبب ایجاد بیماریها با تاخیر در سن بروز میشود را تایید میکند اگرچه که مراحل بیشرفت شناسایی این ژنهای مستعد کننده آهسته میباشد. در برخی از بیماریها مانند دیابت ملیتوس تیپ ۱، ژنهای متفاوت، برخی از بیماریها مانند دیابت ملیتوس تیپ ۱، ژنهای متفاوت، می توانند با اثرات کم یا زیاد تعیین کننده استعداد ابتلا به این

3. Fluorescent In-Situ Hybridization المستقيم ليسرعمو ببودند زيرا قاميلي يكسان سارد Francis Galeton . در واقع آنها يک جد مشترک بهنام ارسموس داروين دارند و با توجه به شجرمنامه آنها در اينترنت، half-cousin (پسسرعموی ناتنی) هستند لنا ترجمه cousin به خويشاوند دور با توجه به فرهنگ معاصر بهنظر صحيحتر است (ويراستار).



شیکل ۵-۱ تصویر دکتر مک کیوسیک (Victor Makusick) در سال ۱۹۹۴ که مطالعات و فهرستهای تهیه شده توسط او، برای ژنتیک پزشکی بسیار حائز اهمیت بوده است.

# ناهنجارىهاي كروموزومي

بهبود در تکنیکهای مطالعهٔ کروموزومها در سال ۱۹۵۹ نشان داد که حضور یک کروموزوم اضافی ۲۱ منجر به سندرم داون می سود. کشفیات مشابه دیگری به دنبال آن به سرعت در مورد سندرمهای کلاین فلتر و ترنر نیز در سال ۱۹۵۹ مشخص شد. تکنیکهای نواربندی کروموزومی که در سال ۱۹۷۰ توسعه یافت، سبب شد تا به طور قابل اطمینانی کروموزومها به طور منحصر بفرد تشخیص داده شوند و حذف و اضافه شدن یک منحصر بفرد تشخیص داده شوند و حذف و اضافه شدن یک تکامل انسان بگذارد را با این روش می تواند اثر مخربی بر روی کرد (فصل ۱۷).

اخیراً مشخص شده است که شماری از اختلالات نادری که در آنها، مشکلاتی در یادگیری و همچنین خصوصیات جسمی غیرطبیعی ایجاد می شود، ناشی از حذف مقدار بسیار کمی از ماده کروموزومی است که ایمن مقدار بهقدری ناچیز است که حتی به کمک قوی ترین میکروسکوپهای نوری نیز قابل مشاهده نمی باشد. این نوع از ناهنجاری ها را اصطلاحاً سندرمهای ریزحذف می باشد.

<sup>5.</sup> Regression

<sup>6.</sup> Cleft lip

<sup>7.</sup> palate

<sup>8</sup> Hypertension

<sup>1.</sup> Banding

<sup>2.</sup> Microdeletion syndromes



شکل ۶-۱ فردریک سنجر متداول ترین روش توالی یابی DNA را ابداع کرد و دو جایزه نوبل دریافت کرد.

بیماری باشند به طور کلی در حال حاضر بیماریهای پلی ژنتیک و مولتی فاکتوریال شناسایی شده سهم مهمی را در ایجاد بیماریهای مزمن دوره بزرگسالی دارند (فصل ۱۰).

# بیماری ژنتیکی سوماتیکی اکتسابی

تمامی خطاهای ژنتیکی ایجاد شده، در طبی لقاح رخ نمی دهد. در خلال یک دورهٔ متوسط زندگی انسان، میلیاردها تقسیم سلولی میتوز رخ میدهد که در هریک از این تقسیمها امیکان وقوع جهشهای تکژنی، خطا در نسخهبرداری DNA یا همانندسازی و همچنین ایجاد نیاهنجاریهای کروموزومی به علت اختلال در فرآینید جداسازی کروموزومی، وجود دارد. امروزه مشخص شده است که انباشتگی جهشهای سوماتیکی و ناهنجاریهای کروموزومی نقش عمدهای را در پیدایش سرطان ناهنجاریهای کروموزومی نقش عمدهای را در پیدایش سرطان ایفا میکند (فصل ۱۴). همچنین به موازات افزایش سن و وقوع پیری، این رخدادها نیز افزایش پیدا میکند و نیز توصیف کننده خود فرایند پیری میباشید. دانستن این نکته ضروری است که همهٔ بیماریهایی که اساس ژنتیکی دارند، ارثی نمیباشند.

پیش از درنظر گرفتن اثر بیماری وراثتی، معرفی چند تعریف ضروری است:

# بروزا

بروز، اشاره به میزان بروز موارد جدید بیماریها دارد. بنابراین اگر بروز یک بیماری خاص در هر تولد برابر یک در ۱۰۰۰ باشد، در آن صورت بهطور میانگیدن، از هر ۱۰۰۰ نوزاد یکی به آن بیماری مبتلا است.

# شيوع⊺

بسه درصدی از جمعیت، که در یک زمان خاص به یک بیماری مشخص مبتلا میشوند، اشاره دارد. شیوع یک بیماری ژنتیکی، بهطور معمول، از میزان بروز آن در هنگام تولد، کمتر است. زیرا امید به زندگی کاهش مییابد و یا این که سیر بیماری، در سن بالاتر شروع میشود.

# بسامد (فراوانی)<sup>۲</sup>

بسامد یا فراوانی یک واژهٔ عمومی بوده و فاقد ویژگی علمی است. اگرچه اغلب این اصطلاح به هنگام محاسبه فراوانیهای ژنی مترادف با واژهٔ بروز استفاده می شود (فصل ۲).

# مادرزادي

حالت مادرزادی به این مفهوم است که بیماری یا وضعیت خاص مورد نظر، در هنگام تولد وجود دارد. بنابراین شکاف کام می تواند مثالی از یک بدریختی مادرزادی باشد. البته لازم به ذکر است که، تمامی ناهنجاریهای ژنتیکی در ارتباط با سن آغاز بهطور مثال بیماری هانتینگتون و همچنین تمامی ناهنجاریهای مادرزادی ژنتیکی از نظر خاستگاه (مثلاً تخریبهای جنینی که در فصل ۱۶ بحث شده است)، مادرزادی محسوب نمی شود.

# توالىيابى DNA:

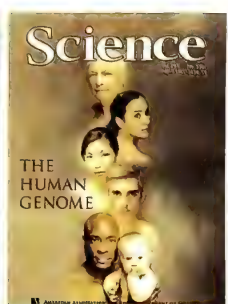
توانایسی جستجو برای موتاسیونها در DNA انسان جهت تشخیص علت بیماریهای ژنتیکی به امکان توانایی توانایی DNA وابستگی دارد. در ابتدا طاقت فرسا بود. اولین روش عملی توسط والتر گیلبرت توسعه یافت که توالی یابی به واسطه شکستگی بازهایهای خاص DNA پس از به کاربردن مدیفیکاسیونهای شیمیایی بر روی DNA بود. اما فردریک سنجر (شکل ۱-۶) تکنیک هوشمندانه تری را درسال ۱۹۷۵ بر پایه خاتمه پایان زنجیره ابداع کرد که به دلیل رادیواکتیویته کم، به عنوان یک روش قابل اعتماد، کاربردی و عمومی مورد پذیرش عنوان یک روش قابل اعتماد، کاربردی و عمومی مورد پذیرش

<sup>1.</sup> Incidence

<sup>2.</sup> prevalence

<sup>3.</sup> Ferquency

<sup>4.</sup> Congenital





شکل ۱-۷ فرانسیس کولین (سمت چپ) و کرگ ونتر (سمت راست) افرادی بودند که اولین پیشنویس ژنوم انسان را در Science در سال ۲۰۰۱ منتشر کردند

قرار گرفت. هر دو در سال ۱۹۸۰ جایزه نوبل را برای این دستاورد دریافت کردند که این دومین جایزه نوبل سنجر بود که در سال ۱۹۵۸ جهت تعیین توالی اسـیدامینه انسولین دریافت کرده بود (او تنها دانشمند انگلیسی میباشدکه دو جایزه نوبل را برده است). توالی یابی سنجر در ژنتیک مولکولی انسانی روشی بنیادی میباشد و این واژه در زبان ژنتیک مانند وراثت مندل و کاتالوگ مک کیوسک مشهور است.

# تأثير بيماري ژنتيكي

در طی قرن بیستم با توسعه بهبود سلامت عمومی، برنامه واكسيناسيون و بهبود وضعيت منازل و سيستم تخليه فاضلاب، مراعات اصول بهداشتی و درمان سبب تغییر الگوی بیماریها شده و مسبب افزایش شناسایی فاکتورهای ژنتیک در تمام سنین شده است. برای برخی از پارامترها مثل مرگ و میرهای پیرامون زمان تولد' (قبل و بعد از تولد)، شمار واقعی بیماریهای با علتهاى منحصربه فرد ژنتيكي احتمالاً ثابت برجاي مانده است؛ ولى سهم نسبى آنها در مجموع افزايشيافته زيرا سهم سایر عوامل از جمله عفونتها، کاهشیافته است. در مورد سایر بیماریها مانند بیمایهای مزمن در افراد بزرگسال، سهم کلی ژنتیک به علت افزایس میزان امید به زندگی وطولانی شدن دوره زندگ\_ى، تقريباً بهطور قطع افزايش يافته است. زيرا عمر طولانی تر، فرصت بیشتری را برای آشکار شدن برهمکنشهای مخرب میان محیط و ژنتیک را فراهم نموده است. به عنوان مثال

در این زمینه می توان به بیماری هایی مانند آلزایمر، تخریب ماکولار، کاردیومیوپاتی، دیابت شیرین و چاقی اشاره کرد. امروزه بحثهای زیادی وجود دارد که سهم ژنتیک و عوامل محیطی را در افزایش میزان شیوع چاقی در سرتاسر جهان مطرح می کند.

جهت تأثیر فاکتورهای ژنتیکی در میزان بروز بیماری در طی سنین مختلف به موارد زیر توجه کنید.

# سقطهاي خودبهخودي

در ۵۰-۴۰ % از تمامی سقطهای رخ داده طی سه ماههٔ نخست بارداری، یک ناهنجاری کروموزومی حضور دارد. تقریباً از هر ۴ بارداری، یک مورد منجر به سقط خودبهخودی می شود در نتیجه حدود ۱۰% تمام بارداریهای شناسایی شده دارای ناهنجاری کروموزومی هستند. این میزان با محاسبهٔ بارداریهای تشـخیص داده نشـده، به مراتب بیشـتر خواهد بود. همچنین احتمالاً درصد قابل توجهي از سقطها با كروموزمهاي طبيعي درواقع دارای خطاهای ژنتیکی کشنده ی غیر قابل مشاهده با میکروسکوپ میباشند.

# ئوز ادان تازه متولد شده

از میان تمامی نوزادان، حداقل ۳% آنها، دارای یک ناهنجاری عمده مادرزادی میباشیند که از این مقدار ۵۰% این ناهنجاریها، مطلق یا به طور نسبی به وسیله فاکتورهای ژنتیک ایجاد شده است. (فصل ۱۶). تخمین زده می شود که میزان بروز ناهنجاری های کروموزومی و تکژنی در نوزادان به ترتیب یک

1. perinatal

در ۲۰۰ و یک در ۱۰۰ باشد.

# دورة كودكي

در سنین مدرسـه ۱۲-۱۴% کودکان مشکلاتی را با منشا تکوینی نشـان میدهند. ناهنجاریهای ژنتیکـی، عامل حدود ۵۰% نابیناییها، ناشـنواییها و اختلال در یادگیری در کودکان است. در کشورهای توسعه یافته، مجموعهٔ ناهنجاریهای ژنتیکی و بدریختیهای مادرزادی با هم، ۳۰% پذیرشهای بیمارسـتان کودکان و حدود ۵۰-۴۰ % تمامی مرگ و میرهای دوران کودکی را به خود اختصاص داده است.

# دروهٔ بلوغ و بزرگسالی

تقریبا، ۱% تمامی بدخیمیها، ناشی از الگوی وراثت تکژنی است و حدود ۱۰–۵% سرطانهای رایج مانند سرطان پستان، کولون و تخمدان، در اثر عوامل وراثتی بروز می یابد تا سن ۲۵ سالگی، در ۵% از افراد جمعیت، ناهنجاریهایی مشاهده می شود که فاکتورهای ژنتیکی در ایجاد آن نقش مهمی دارند با در نظر گرفتن سهم ژنتیک، در ایجاد سرطانها و بیماریهای قلبی و عروقی، برای مثال انسداد سرخرگ کرونری و فشارخون بالا، برآورد شده است در کشورهای توسعه یافته، بیش از ۵۰% از افراد برافین مسن دارای یک مشکل پزشکی با منشاء ژنتیکی خواهند بود.

# پیشرفتهای عمده جدید

امروزه مطالعهٔ ژنتیک و بررسی نقش آن در ایجاد بیماریهای انسانی، به عنوان یکی از هیجان انگیز ترین قلمروهای تأثیر گذار در پژوهشهای پزشکی محسوب می شود که مورد توجه و علاقهٔ فراوانی قرار گرفته است. از سال ۱۹۶۲ که فرانسیس کریک، جیمز واتسون و موریس ویلکینز جهت آشکار سازی ساختار DNA مورد تحسین قرار گرفتند، جایزهٔ نوبل در پزشکی یا فیزیولوژی مورد تحسین قرار گرفتند، جایزهٔ نوبل در پزشکی یا فیزیولوژی ژنتیک مولکولی و انسانی یا رشتههای وابسته کار می کردند، تعلق گرفته است. (جدول ۱–۱). حاصل این مطالعات پیشگام، پایه گذاری صنعت فن آوری مولکولی با کاربردهای متنوع، از قبیل گذاری صنعت فن آوری مولکولی با کاربردهای متنوع، از قبیل ایجاد و توسعهٔ گیاهان اصلاح شده ژنتیکی مقاوم به بیماری و ایجاد و توسعهٔ گیاهان اصلاح شده (ترانس ژنتیک) با هدف تولید داروهای درمانی و تولید واکسنهایی بر پایهٔ DNA برای بیماریهای مقرون به صرفه جهت تشخیص استعداد است که آزمایشهای مقرون به صرفه جهت تشخیص استعداد

ابتلا به بیماری ها با امکان ارائه مستقیم به مشتری باید دردسترس باشد. شرکتهای دارویی به شدت در زمینهٔ فارماکوژنومیک برمبنای DNA (دارودرمانی مناسب با طبیعت ژنتیکی (ساختار) هر شخص) سرمایه گذاری می کنند، که بر اساس ژنتیک هر فرد دارو درمانی انجام شود.

# پروژه ژنوم انسانی (HGP)

با پیشرفت سریع در فناوری DNA، گروهی از دانشمندان آیندهنگر در آمریکا، در سال ۱۹۸۸ کنگرهٔ کشور را متقاعد کردند که هزینهٔ یک برنامه بین المللی هماهنگ را برای توالی یابی کل ژنوم انسان تأمین کنند. این برنامه از سال ۲۰۰۵–۱۹۹۰ به اجرا درآمد و در ابتــدا ۳ میلیارد دلار آمریکایی به این پروژه اختصاص یافت. تقریباً ۵% بودجه صرف مطالعهٔ جنبههای اخلاقی و اجتماعی این دانش جدید، در شناسایی توان بسیار آن در تأثیر روی سیاستهای بهداشت عمومی، برنامههای غربال گری و انتخاب فردی شد. این طرح از نظر پیچیدگی، مشابه مأموریت آپولو در نشستن بر سطح ماه بود، اگرچه از جنبه علمی، مزایای درازمدت آن احتمالاً بسیار ملموس تر است. طرح اوليهٔ توالی DNA ۳ بيليون جفت باز از ژنوم انسان در سال ۲۰۰۱ با موفقیت به اتمام رسید و توالی کامل آن در اکت ۲۰۰۴ پیش از برنامهٔ زمان بندی شده به چاپ رسید.مرکز سے نجر در کمبریج سے مهمی را در پروژه ژنوم انسان (HPG) با راهنمایی جان سالستون John Sulston داشت که تقریبا یک سوم توالی یابی ژنوم در آنجا انجام شد. سالستون به همراه سیدنی برنر SydneyBrenner و رابرت هورویتس SydneyBrenner جایزه نوبل را برای تفسیر تمام توالی رشد و نمو جنین نماتودی به نام كائنورابديتيس الكانس Caenorabditis elegans دريافت كردند. او شدیدا و به طور پیوسته و موفقیت آمیزی درموقع لزوم مبارزه کرد تا دادههای ژنومیک به طور آشکار در دسترس جامعه علمی باشد و در مقابل بهرهبرداری تجاری و ثبت اختراع ژنها و ژنوم انسان ایستادگی کرد. پیش از این، عقیده برآن بود که انسان بهطور تقریبی، صدهزار ژن کدکننده را برای ترسیم نقشهٔ زندگی دارا باشد، اما زمانی که اطلاعات بهدست آمدهٔ پروژهٔ ژنوم بررسی شد، این تعداد بسیار کمتر برآورد شد و موجبات شگفتی بسیار را فراهم آورد. تخمین فعلی این ژنها، رقمی در حدود ۲۰۰۰۰ هزار است. بهرحال مشخص شد که بسیاری از ژنها ظرفیت انجام چندین عملکــرد را دارند که این حالت در برخی از موارد باعث به چالش کشیده شدن طبقهبندی بیماریها شده است. موفقیت پروژه ژنوم انسان با تولد توالى يابى نسل بعد -توالى يابى كل الروم (WES)

سکی فیزیولوژی و یا شیمی از سال ۱۹۹۲–۲۰۲۰ شد.	اکتشافات ژنتیکی که منجر به دریافت جایزه نوبل برای پزش	جدول ۱-۱
اكتشاف	برندگان جايزه نوبل	سال
ساختار مولكولي DNA	فرانسیس کریک، جیمز واتسون، موریس ویلکینز	1954
تنظيم ژنتيكى	فرانسوا ژاکوب، ژاک موند،آندره لوف	۱۹۶۵
ويروس انكوژنى	پیتون راس	1988
رمز <mark>گشایی کد ژ</mark> نتیکی	رابرت هالی، گوبیند خورانا، مارشال نیربرگ	1951
ريبونوكلثاز	كريستين B انفيسن، استنفورد مور، ويليام H. استاين	1987
برهمکنش بین ویروسهای توموری و DNA هستهای	ديويد بالتيمور، رناتو دولبكو، هووارد تمين	1940
آنزيم محدودالاثر	ورنر آربر، دانیل ناتان، هامیلتون اسمیت	AYPI
كنترل ژنتيكي پاسخ ايمني (جايزه نوبل پزشكي)	باروک بناسراف، جین داست، جرج اسنل	1944
ژنهای متحرک (ترانس پوزون)	باربارا مک کلینتاک	79.85
رسپتورسلولی در هایپر کلسترولمی خانوادگی	<mark>می</mark> شل براون، ژوزف کولد استین	1946
جنبههای ژنتیکی آنتی ادی	سوسومو تونگاوا	1944
مطالعه انکوژن (نوبل پزشکی)	میشل بی شاپ، هارولد وارموس	1949
شیمی بر پایه DNA و اکتشاف PCR (نوبل شیمی)	ریچارد روبرت، فیلیپ شارپ، کری B مولیس، میشل اسمیت	1995
هموئوتیک و سایر ژنهای تکاملی	ادوارد لیوس، کریستین نوسلاین وولهارد، اریک ویشاوس ·	۱۹۹۵
پريون	استنلى پروزينر	1997
سیگنالینگ در انتقال پروتئین	كانتر بلوبل	1111
انتقال سیگنال در سیستم عصبی	آروید کارلسن، پل گرین گارد، اریک کندل	۲۰۰۰
تنظيم چرخه سلولي	<mark>لی لند هارت ول، تیموتی هانت، پل نرس</mark>	41
تنظیم ژنتیکی تکامل و مرگ برنامهریزی شده سلولی (آپوپتوز)	<u>سیدنی برنر، رابرت هورویتز، جان سالستون</u>	7
RNA مداخله گر (نوبل پزشكى)	اندرو فایر، کریگ ملو	۲۰-۶
رونویسی یوکاریوتی (نوبل شیمی)	<mark>راجر D.کورنبرگ</mark>	۲۰۰۶
دستکاری ژنی با استفاده از سلولهای بنیادی جنینی	ماریو کاپکی، مارتین ایوانز، اولیور اسمیت	Y Y
نقش تلومراز در حفاظت از تلومرهای کروموزوم	اليزابت بلک برن، کارول گريدر، جک شاستک	44
لقاح در اًزمایشگاه	رابرت G. ادوارد	Y.1.
دوباره برنامهریزی کردن سلول بالغ و تبدیل آن به سلول بنیادی	جان B گوردن، شینیا یاماناکا	7-17
چندین ظرفیتی (پلوری پوتنت) (نوبل پزشکی)		
ماشین تنظیمی نقل و انتقال وزیکولی و سیستم انتقالی الی در سلول	جیمز راثمن، راندی W شکمن، توماس C سودهاف	r-15
مطالعه مکانیسم ترمیم DNA (نوبل شیمی)	توماس ليندهال، پل مادريچ، عزيز سانجار	T-10
مكانيسم اوتوفاژى	<mark>یوشین</mark> یری اوسومی	7.18
مكانيسم كنترلى مولكولى ريتم شبانهروزي	جفری C. هال، میشل روزباش، میشل W یانگ	<b>T-1</b> Y
درمان سرطان با مهار منفی تنظیم ایمنی	جيمز P آليسون، تاسكو هانجو	Y-1A
شناسایی تکنیک – CRISPR/Cas9 قیچی ژنتیکی	امانوئل شارپنتیر، جنیفر A. دادنا	7-7-

و توالی یابی کل ژنوم (WGS) و تسریع شناسایی ژنهایی که در ایجاد بیماری نقش دارند و قبلا عنوان شده بودند، رخ داده است. علاوه بر این مطالعه در گروههای جمعیتی که در مکانهایی با مقیاس صنعتی زندگی می کنند به درک بهتر تنوع انسانی و ارتباط آن با سالامتی و بیماری کمک کرده و در کنار آن رشته بیوانفورماتیک رشد کرده است، علمی که در آن زیستشناسی، مطالعات عملکردی و فنآوری اطلاعات با فنوتیپ برای تسهیل تفسیر تغییرات توالی ادغام می شود، که همه آنها برای آینده قابل پیش بینی ادامه دارد.

# چشماندازی برای درمان

بسیاری از بیماریهای ژنتیکی به روشهای درمانی مرسوم مقاومت نشان میدهند، بنابراین احتمال تغییر موفقیت آمیز کد ژنتیکی در سلولهای بیماران بسیار جذاب است. این شروع، یک چشم انداز واقع بینانه از دست یابی به موفقیت شناخته شدهای به نام ویرایش ژن (Gene editing) بر پایه تکنولوژی CRISPER (تکرارهای پالیندرومیک کوتاه فاصلهدار تنظیمی خوشهایی) و سیعی از سایر استراتژیها است که همراه با افزایش خوش بینی برای درمانهای دارویی جدید مانند درمان با سلول بنیادی، سرطان درمانی با تقویت سیستم ایمنی و ژن تراپی میباشد. به طور کلی درمان با تقویت سیستم ایمنی و ژن تراپی میباشد. به طور کلی امید بیشتری نسبت به قبل برای درمان برخی از بیماریهای امید بیشتری وجود دارد (فصل ۱۵)

# پیشرفت تأثیرات اجتماعی در ژنتیک

در پیشرفتهای ایجاد شده در عرصه ژنتیک نگرانی مربوط به نحوه استفاده و کاربردی شدن این علم در حوزه پزشکی نیز افزایش یافته است. نحوه شناسایی ژنهای انسانی و بررسی بیماریها هنوز تردیدهایی را به همراه داشته است که برای بررسیهای بیشتر این جزئیات به فصل ۲۲ مراجعه نمایید. زمینه های مرتبط با این موضوع ژنتیک پیش از تولد و ژنتیک تولیدمثل میباشد. با وجود اینکه چهارچوب قانونی ملی و فرهنگها در سرتاسر جهان بسیار گسترده هستند، فعالیت در پیرامون انجام دادن کاریوتایپ پیش از تولد، برای سندرم داون در اواسط ۱۹۶۰ مروزه در تکنولوژی منعکس شده است که این تکنیک برای انجام امروزه در تکنولوژی منعکس شده است که این تکنیک برای انجام دادن غربالگری ژنتیک در جنین متولد نشده بر مبنای DNA جنینی از در وی با بر روی جنینهایی که به صورت لقاح آزمایشگاهی ایجاد شده اند، استفاده جنینهایی که به صورت لقاح آزمایشگاهی ایجاد شده اند، استفاده



شکل ۱-۸ آقای جان سالتون که مشارکت بریتانیا را در تعیین توالی ژنوم انسان در مرکز ساغر رهبری کرد

می شـود. بحثهای فراوانی در مورد نگرانیهایی ناشی از آشکار شـدن یافتههای تصادفی به دنبال توالی یابـی اگزوم و ژنوم کل DNA نوزادان که از نظر تکنیکال امکان پذیر است و برای اهداف بالینی خاص انجام شـده به وجود آمده که این مسائل در سطح سازمانهای حکومتی بیان شده است. بسیاری از این سوالات پاسخ مشـخصی ندارد و به این مفهوم میباشد که بایستی متخصصین بالینی و مشاورین برای پاسخگویی به نیازهای عمومی جهت آینده قابل پیش بینی، مورد آموزش صحیح قرار بگیرند.

### مفاهیم بنیادی ---

۱- صفتی که در یک دورگه (هتروزیگوت) بروز میکند، غالب است.
 یک صفت مغلوب، تنها در یک فرد با دو نسخه از ژن مربوط به آن،
 بیان میشود. (یعنی یک هموزیگوت)

۲- مندل پیشنهاد کرد که هر فردی برای هسر صفت دو ژن دارد:
 هریک از آنها از یک والد به ارث میرسد و یکی از آنها به هر فرزند
 منتقل میشود. ژنها در لوکوسهای متفاوت، به طور مستقل از هم
 عمل کرده و جدا میشوند.

۳- جدا شدن کروموزوم در تقسیم سلولی، جدا شدن ژن را تسهیل می کند. ۴- بیماری های ژنتیکی در حداقل ۲% تمام نوزادان وجود دارند، مسئول ۵۰% نابینایی، ناشنوایی، مشکلات یادگیری و مرگ و میرهای دروان کودکی اند.

۵-از زمان کشف مجدد تحقیقات ژنتیک مندل روی نخودفرنگی تا
 توالی یابی کامل ژنوم انسان تقریباً ۱۰۰ سال فاصله بود.

۶- ژنتیک مولکولی و بیولوژی سلولی در تحقیقات پزشکی خط مقدم
 هستند و ترکیب آنها با رشته بیوانفورماتیک روش نوینی جهت درمان بیماریهای ژنتیک میباشند.

# **اصول علمی در ژنتیک انسانی**

# فصل ا

# اساس سلولی و مولکولی وراثت

عالیجناب، هیچ چیز برای موجودی کوچک مثل انسان، آنقدرها کوچک نیست که می توانیم تا آنجا که می توانیم تا آنجا که ممکن است هنر بزرگ داشتن کمترین بدبختی و بیشترین خوشبختی را بدست آوریم.

ساموئل جانسون

ماده وراثتی در هسته سلول وجود دارد در حالی که سنتز پروتئین در سیتوپلاسم رخ میدهد سیر حوادثی که از ژن به فرآوردههای نهایی منجر میشود، چیست؟

این فصل زیستشناسی سلولی و مولکولی پایه را با رئوس کلی ساختار DNA، فرآیند همانندسازی DNA، انواع توالیهای DNA، ساختار ژن، کد ژنتیکی، فرآیندهای رونویسی و ترجمه، انواع مختلف جهشها، مواد جهشزا و ترمیم DNA پوشش میدهد.

# سلول

درون هر سلول بدن، که با میکروسکوپ نوری قابل مشاهده است، سیتوپلاسم و یک جسم تیرهرنگ بهنام هسته وجود دارد که هسته واجد ماده وراثتی به شکل کروموزومها میباشد (شکل ۱–۲). دو لایهٔ فسفولیپیدی غشای پلاسمایی، محتویات درونی سلول را حفاظت میکند اما همچنان دارای تراوایی انتخابی باقیمانده و پروتئینهای یکپارچهای دارد که مسئول بازشناسی و پیامرسانی بین سلول ها میباشند. هسته دارای ناحیهٔ رنگی تیرهای بهنام هستک است. هسته توسط غشایی بهنام پوشش هستهای احاطه شده که آن را از سیتوپلاسم جدا میکند اما باز هم امکان ارتباط را از طریق منافذ هستهای فراهم میکند.

سیتوپلاسم شامل سیتوزول است که غلظتی نیمه مایع داشته و واجد هر دوی عناصر محلول و عناصر ساختاری سیتواسکلتی

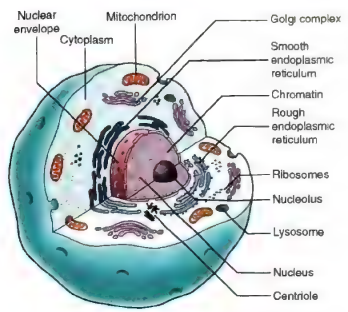
میباشد. به علاوه در سیتوپلاسم آرایش پیچیدهای از مجاری به هم مرتبط بسیار پیچدرپیچ و خیلی ظریف به نام شبکه اندوپلاسمی وجود دارد. شبکهٔ اندوپلاسمی با همکاری ریبوزومها در بیوسنتز لیپیدها و پروتئینها دخیل است. همچنین درون سیتوپلاسم، اندامکهای سلولی کوچکتری نیز وجود دارند که تنها با میکروسکوپ الکترونی قابل مشاهده هستند. ایدن اندامکها شامل موارد زیر است: دستگاه گلژی که مسئول ترشح فرآوردههای سلولی است؛ میتوکندری ها که مسئول ترسولید اندرژی از طریق مسیرهای میتوکندری که مشریلاسیون اکسیداتیو هستند و پراکسیزومها و نیزوزومها که هر دو مسئول تخریب و انهدام مواد زائد سلولی و مولکولهای سمی میباشند.

# DNA: ماده ورائتی

### تركيب

اسید نوکلئیک متشکل از یک پلیمر بلند از مولکولهای منفرد به نام «نوکلئوتیدها» است. هر نوکلئوتید متشکل از یک باز ازته (نیتروژنی)، یک مولکول قند و یک مولکول فسفات است. بازهای ازته شامل دو نوع «پورینها» و «پیریمیدینها» میباشند، پورینها شامل آدنین (A) و گوآنین (G) و پیریمیدینها شامل سیتوزین (C)، تیمین (T) و پوراسیل (U) هستند.

دو نوع متفاوت از اسید نوکلئیک وجود دارد؛ ریبونوکلئیک اسید (RNA) که شامل قند پنج کربنهٔ ریبوز است و داکسی ریبونوکلئیک اسید (DNA) که در آن گروه هیدروکسیل در موقعیت ۲۰ قند ریبوز با یک هیدروژن جایگزین شده است (بدین معنی که یک مولکول اکسیژن از دست رفته و بنابراین داکسی شده است.) DNA و RNA و دو دارای بازهای پورینی آدنین و گوآنین و پیریمیدینی سیتوزین هستند اما تیمین تنها در DNA و یوراسیل تنها در RNA یافت میشود.



شکل ۱-۲ نمایش شماتیک از سلول جانوری

RNA در سیتوپلاسم و بهویژه در غلظتهای بالا در هستک هست وجود دارد. از جانب دیگر DNA عمدتا در کروموزومها یافت می شود.

### ساختار

برای آنکه ژنها در ساختار DNA قرار بگیرند ضروری است که DNA ساختاری کاملاً انعطاف پذیر برای تأمین تنوع عظیم ژنهای متفاوت داشتـه باشد و همچنین بتواند قادر به تکثیر خود باشد بهنحوی باشد که در هر تقسیم سلولی کپی یکسانی را ایجاد کند در ۱۹۵۳، واتسن و کریک برمبنای مطالعات پراش پرتو X که توسط خودشان و دیگران انجام گرفته بود، ساختاری را برای مولکول DNA پیشنهاد کردند که تمام نیازهای ضروری را محقق کرد. آنها پیشنهاد کردند که مولکول DNA متشکل از دو زنجیره از نوکلئوتیدهاست که در یک مارپیچ دوتایی آرایش یافتهاند. محور اصلی هر زنجیره توسط پیوندهای فسفودیاستر بین کربنهای ۳ و ۵ قندهای مجاور شکل میگیرد و دو زنجیره توسط پیوندهای هیدروژنی بین بازهای نیتروژنی که در مرکز مارپیچ قراردارند، کنار یکدیگر نگه داشته می شوند. هر زنجیره DNA قطبیت دارد که به واسطه اسكلت قند- فسفات تعيين مي شود. انتهاى نامتقارن زنجیسره DNA انتهای ۵ و ۳ خوانده می شمود. انتهای ۵ به گروه فسفات و انتهای ۳ به عامل OH ختم می شود در مارپیچ دوتایی DNA، انتهای ۵ یک رشته مقابل انتهای۳ دیگری است که یعنی أنها جهت گیری متضاد دارند و گفته می شود که موازی ناهمسو (Antiparallel) هستند.

آرایش بازها در مولکول DNA تصادفی نیست. یک پورین در یک زنجیره همیشه با یک پیریمیدین در زنجیره دیگر با (الگوی) جفت شدن اختصاصی بازها، جفت میشود: گوآنین در یک زنجیره همیشه با سیتوزین در زنجیرهٔ دیگر و آدنین همیشه با تیمین جفت میشود بهطوری که این جفت شدن بازی، رشتههای مکمل را شکل میدهد (شکل ۲-۲). در این رابطه واتسون و کریک به همراه موریس ویلکینز جایزهٔ نوبل پزشکی یا فیزیولوژی را در ۱۹۶۲ دریافت کردند (فصل ۱).

# همائندسازي

فرآیند همانندسازی DNA پاسسخی را بسرای این سؤال که چگونه اطلاعات ژنتیکی از نسلی به نسل بعد منتقل می شود، فراهم می کند. به دنبال تقسیم هسستهای دو رشتهٔ مارپیچ دوتایی DNA توسسط عمل آنزیم DNA هلیکاز از یکدیگر جدا می شوند، از روی هر رشته، رشسته مکمل جدیدی بر پایه رابطه مکملی جفت بازها ساخته می شود که منجر به ایجاد دو مارپیچ دوتایی DNA دختری می شسود که با مولکول والد اولیه مشابه هستند. در این شیوه وقتی سلول ها تقسیم می شوند اطلاعات ژنتیکی حفظ شده و بدون تغییر به هر سلول دختری منتقل می شوند فرآیند همانندسازی DNA نیمه حفاظتی خوانده می شود زیرا تنها یک رشته دختری از DNA دو رشته ایی جدید سنتز شده است.

همانندسازی DNA به واسطه عمل آنزیم DNA پلیمراز و در چندین نقطه بهنام مبداءهای همانندسازی کرخ می دهد که همراه با شکل گیری ساختارهای ۷ شکل دوشاخهای بهنام چنگالهای همانندسازی است. سنتز هر دو رشته DNA مکمل موازی ناهمسو، در جهت ۵ به ۳ رخ می دهد یک رشته، به عنوان رشتهٔ «پیشرو» به صورت یک فرآیند پیوسته سنتز می شود. رشتهٔ دیگر به عنوان رشتهٔ «پیرو» در قطعاتی بهنام قطعات اکازاکی سنتز می شود که سپس توسط آنزیم DNA لیگاز به صورت یک رشتهٔ پیوسته به یکدیگر متصل می شوند (شکل ۳-۲ الف).

همانندسازی DNA از مبدأ همانند سازی در دو جهت پیشرفت کرده و ساختارهای حبابی شکل یا حبابهای همانندسازی ٔ را شکل میدهد (شکل ۲-۳ ب)، مبدأهای همانندسازی مجاور تقریباً ۵۰-۳۰۰ کیلو باز (Kb) از هم فاصله دارند و ۲۰-۸۰

<sup>1.</sup> semi conservative

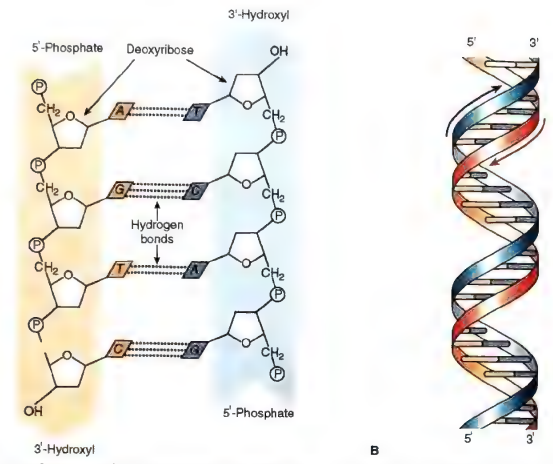
<sup>2.</sup> origins of replication

<sup>3.</sup> replication forks

<sup>4.</sup> leading strand

<sup>5.</sup> lagging strand

<sup>6.</sup> Replication bubbles



شکل ۲-۲ مارپیچ دوتایی DNA محور اصلی قند فسفات و جفت شدن نوکلئوتیدها در مارپیچ دوتایی. ((A) آدنین و (G) گوآنین و (C) سیتوزین، (T) تیمین و (P) فسفات. B نمایش مارپیچ دو رشته ایی DNA

مبدأ همانندسازی، خوشهها یا واحدهای همانندسازی را شکل میدهند. همانندسازی DNA در واحدهای همانندسازی جداگانه در زمانهای متفاوت در مرحلهٔ S چرخهٔ سلولی صورت می گیرد (فصل ۳) پس از اینکه تمام DNA همانندسازی کند واحدهای همانند سازی مجاور بهم می پیوندند و دو مولکول دختری یکسان کامل، شکل می گیرد.

# ساختار كروموزوم

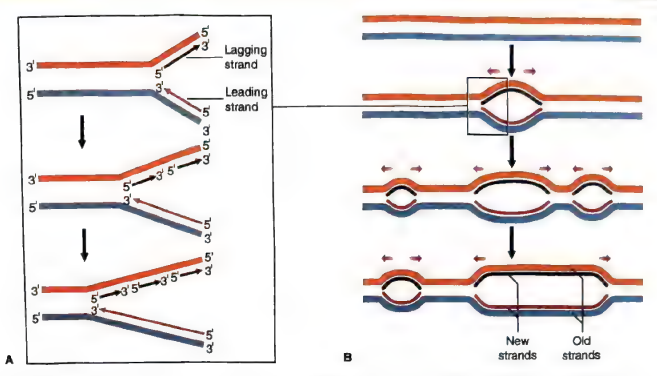
این ایده که هر کروموزوم متشکل از یک مارپیچ دوتایی DNA منفرد میباشد، ساده سازی بیش از حد است. یک کروموزوم بسیار قطورتر از قطر یک مارپیچ دوتایی DNA است. بهعلاوه، میزان DNA در هستهٔ هر سلول در انسانها بدین معنی است که طول کل DNA موجود در کروموزومها، درصورتیکه کاملاً باز شود، چندین متر درازا خواهد داشت. در حقیقت، طول کل کروموزومی انسان کمتر از mm ۰/۵ mm.

بستهبندی DNA به صورت کروموزوم ها شامل چندمر تبه از پیچ خوردن و تا خوردن DNA می شود. علاوه بر پیچ خوردن اولیه

مارپیچ دوتایی DNA، پیچخوردگی ثانویهای پیرامون دانههای هیستون کروی وجود دارد که نوکلئوزومها را شکل میدهد. پیچخوردگی سومی هم روی نوکلئوزومها برای شکل گیری رشتههای کروماتین وجود دارد که این رشتهها نیز حلقههای بلندی را روی یک داربست از پروتئینهای اسیدی غیرهیستونی شکل میدهند که این حلقهها نیز، بیشتر بههم پیچیده شده تا کروموزوم را بهصورتی که زیر میکروسکوپ نوری قابل رؤیت است تشکیل دهند (شکل ۴-۲). ساختار کاملی که به این ترتیب شکل می گیرد، اصطلاحاً الگوی سولنوئیدا ساختار کروموزوم نامیده می شود.

# انواع توالی DNA

چنانچه DNA دناتوره (واسرشت) شود، با سرعتی که به نسبت توالیهای تکراری و منحصربهفرد موجود در آن بستگی دارد، دوباره بهصرت یک مارپیچ دوتایی شکل خواهد گرفت که در صورت تکراری بودن توالیها پدیده اتصال مجدد دو رشته با سرعت



شکل ۳-۲ همانند سازی DNA در جایگاه شروع همانند سازی، چنگال همانند سازی نشان داده شده است که رشته ها به صورت نامتقارن سنتز می شوند، رشته پیشرو به صورت پیوسته و رشته پیرو ناپیوسته به واسطه اتصال قطعات اوکازاکی سنتز می شود. B) چندین نقطه برای مبدا همانندسازی و همانند سازی DNA که به صورت نیمه حفاظت شده می باشد.

بیشتری به وقوع می پیوندد. آنالیز نتایج کینتیک اتصال مجدد اسان، نشان داده که تقریباً ۲۰–۶۰% ژنوم انسان دارای توالیهای DNA منفرد یا توالیهایی با تعداد نسخهٔ تکراری کم میباشد. باقیماندهٔ ژنوم، یعنی تقریباً ۴۰–۳۰% آن واجد توالیهای DNA تکراری متوسط یا شدید است که رونویسی نمی شوند این بخش توالیهای مساورهای و توالیهای DNA ماهوارهای و توالیهای DNA یراکنده می باشد (کادر ۲۰۱).

# ژنهای هستهای

تخمین زده می سود که بین ۲۱۰۰۰ ژن سازنده پروتئین در ژنوم هستهای وجود دارد. توزیع این ژنها بین نواحی کروموزومی بسیار متفاوت است. برای مثال نواحی هتروکروماتینی و سانترومری (فصل ۳) اکثراً غیررمزگذار بوده و این که بیشترین چگالی ژنی در نواحی تحت تلومری مشاهده شدند. کروموزومهای ۱۹ و ۲۲ غنی از ژن بوده در حالی که کروموزومهای ۴ و ۱۸ نسبتاً فقیر از ژن هستند. همین طور اندازه ژنها تنوع فاحشی را نشان می دهد؛ از ژنهای کوچک با یک اگزون منفرد تا ژن TTN که بزرگترین پروتئین شاخته شده را در بدن انسان کد می کند و نه فقط بیشترین تعداد اگزون منفرد را نیز دارد (با طول ۱۷۱۶ جفت باز).

# ژنه*ای تکنسخهای* منحصربهفرد

اکثر ژنهای انسان، ژنهای تکنسخهای منحصربهفرد آ هستند که پلیپیتیدهایی را کد میکنند که یا در تنوعی از عملکردهای سلولی دخیل بوده یا انجام آن را به عهده دارند این پلیپیتیدها شامل آنزیمها، هورمونها، گیرندهها و پروتئینهای ساختاری و تنظیمی می باشند

# خانوادههای چندژنی

بسیاری از ژنها اعمال مشابهی دارند که از وقایع مضاعف شدگی ژن همراه با واگرایی تکاملی متعاقب آن ناشی شده و ساختاری را شکل می دهد که به عنوان خانواده های چندژنی مناخته می شود. بعضی از ژنها از نظر فیزیکی نزدیک به یکدیگر و در خوشه هایی یافت می شوند. برای مثال خوشه های ژنهای  $\alpha$  و ۲۰ (شکل  $\alpha$ -۷)، در حالی که بقیه ژنها مثل خانواده ژنی هومئوباکس HOX (فمل  $\alpha$ )، به طور وسیعی در سراسر ژنوم با قرارگیری روی کروموزوم های متفاوت یراکنده شده اند.

خانوادههای چندژنیی میتوانند به دو نوع تقسیم شوند: خانوادههای ژنیی کلاسیک که درجهٔ بالایی از تشابه توالی را نشان میدهند و ابرخانوادههای ژنی که تشابه توالی کمی دارند اما

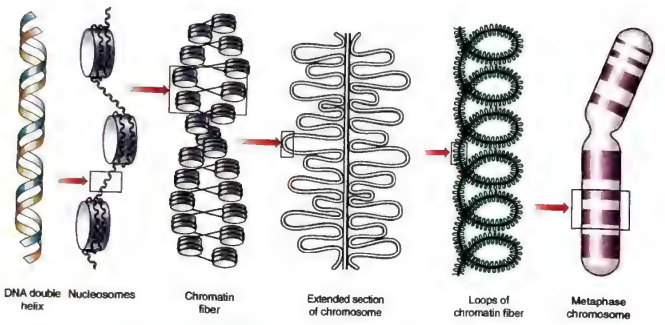
<sup>1.</sup> Reassociation

<sup>2.</sup> repetitive

<sup>3.</sup> Unique Single-copy genes

<sup>4.</sup> Multigene families

# فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی وراثت



شکل ۲-۴ نمودار ساده شده مدل سلنوئیدی از پیچش DNA که سبب ایجاد ساختار قابل مشاهده کروموزوم می شود.

# كادر ١-١ ١٠٠ الواع توالي هاي DNA

هستهای (۳×۱۰ ۱bp) هسته ژن ها (۲۰۰۰۰) توالیهای منحصربفرد تک کپی خانوادمهای چندژنی خانوادمهای ژنی کلاسیک ابر خانوادمهای ژنی

DNA خارج ژنی (توالی هایی با تعداد کپی کم یا منحصر بفرد و یا توالی های بسیار تکراری یا با تکرار متوسط)

تکرارهای پشت سر هم

میتوکندریایی (۱۶/۶ kb، ۳۷ ژن)

دو ژن rRNA

tRNA ژن ۲۲

ماهوارمها (ساتلیتها) مينى ساتليتها تلومري بسيار متغير ميكروساتليتا يراكنده توالیهای هستهای پراکنده کوتاه توالیهای هستهای براکنده بلند

از نظر کارکردی باهم ارتباط داشته و دمینهای ساختاری مشابهی دار ند

شکل ۵–۲، تصویری از نواحی α و β گلوبین بر روی کرموزوم ۱۶ و ۱۱

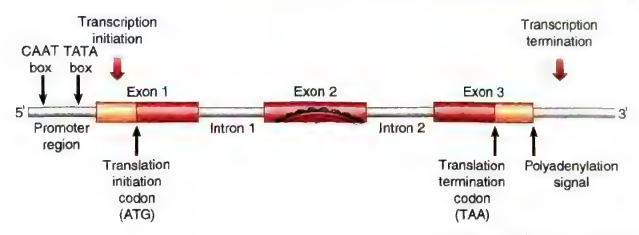
Ψβ ε Gy Ay Ψβ1 δ β 3

# خانوادههای ژنی کلاسیک

نسخههای بسیار زیاد ژنهای رمزگذار برای RNAهای ریبوزومی مختلف که به صورت ردیفهای پشت سرهم در نواحی سازمان دهی هستکی روی بازوهای کوتاه پنج کروموزوم آکروسانتریک (فصل ۳) خوشهبندی شدهاند و خانوادههای ژنی انواع متفاوت (RNA ناقل RNA) (فصل ۳) که در خوشـههای متعدد در سراســر ژنوم انســان پراکنده شــدهاند، مثالهایی از خانوادههای ژنی کلاسیک میباشند

# ابرخانوادههای ژنی

ژنهای HLA (آنتیژن لوکوسیت انسانی) روی کروموزوم ۶ (فصل ۱۳) و ژنهای گیرندهٔ سلول T که تشایه ساختاری با ژنهای ایمونوگلوبولیسن (Ig) دارند (فصل ۱۳) مثال هایی از ابرخانوادمهای ژنی میباشند عقیده بر این است که این ژنها تقریباً بهطور یقین از تکثیر یک ژن پیشساز همراه با واگرایی تکاملی بعدی آن که باعث شکل گیری ابرخانواده شده، مشتق شدهاند



شکل ۶-۲، تصویری از ساختار معمول ژن انسانی

# ساختار ژن

ســرأغاز مفهوم اصلي يک ژن بهعنوان يک توالي پيوســـته از DNA رمزگذار برای یک پروتئین، در اوایل دههٔ ۱۹۸۰ توسیط آنالیز جزئیات ساختار ژن β–گلوبین انسان، به جریان افتاد. طی این بررسی آشکار شد که ژن مربوط بسیار بلندتر از حد نیاز برای رمزگذاری پروتئین β-گلوبین می باشد و واجد توالی های میانی غیررمز گذاریا اینترون هاست که توالی های رمز گذاریا اگزون ها را از هم جدا می کند (شکل ۶-۲) بیشتر ژنهای انسانی محتوی اینترون هستند تعداد و اندازهٔ اینترون ها در ژنهای مختلف در انسانها بینهایت متغیر است. اگرچه گرایشی عمومی بر این وجود دارد که هرچه ژن بزرگتر باشد، تعداد و اندازه اگزونها بیشتر است. اینترونهای انفرادی می توانند بسیار بزرگتر از توالیهای رمزگذار باشند و بعضی اینترونها یافت شدهاند که دارای توالیهای رمزگذار برای سایر ژنها میباشند (یعنی ژنها درون ژنها قرار دارند). در انسانها ژنها معمولا همپوشانی ندارند و از یکدیگر با میانگین ۳۰ kb می شــوند، اگرچه نشان داده شده که بعضی از ژنها در مجموعهٔ HLA (فصل ۱۳) باهم هم یوشانی دارند.

### ژنهای کاذب

کشف ژنهایی که بسیار شبیه ژنهای ساختاری شناخته شده هستند اما در کل از نظر کارکردی بیان نمیشوند و اصطلاحاً ژنهای کاذب خوانده می شبوند (فصل ۱۰)، از جذابیت ویژهای برخوردار است. تصور می شبود که این ژنها از دو مسیر عمده منشاء گرفته انبد، یا توسط ژنهایی که تحت تأثیر وقایع تکثیر به علت کسب جهشهایی در عناصر رمزگذار و تنظیمی خاموش شده اند و یا در نتیجهٔ ورود توالیهای DNA مکمل (cDNA)، که توسط عمل آنزیم ترانس کریپتاز معکوس از روی رونوشت RNA

چیأ منبر (mRNA) بوجود آمده اند و فاقد توالی های پروموتر مورد نیاز برای بیان می باشند.

## DNA برونژنی

۲ هزار ژن تکنسخهای منحصربهفرد تخمین زده شده در انسانها، کمتر از ۲% ژنوم کدکنندهٔ پروتئینها را تشکیل میدهند. باقیماندهٔ ژنوم انسان متشکل از توالیهای تکراری DNA است که عمدتاً از نظر رونویسی غیرفعال اند. اینها به عنوان DNA بیفایده (زباله) توصیف شده است، اما برخی از این نواحی از نظر تکاملی حفاظت شده و ممکن است نقشی در تنظیم بیان ژن داشته باشند.

# توالیهای DNA تکراری پیاپی

توالیهای DNA تکراری پیاپی شامل قطعاتی از تکرارهای پیاپی DNA غیررمزگذار است که میتوانند بسیار پراکنده یا محدود به مسکان خود در ژنوم باشد. توالی های DNA تکراری پیاپی میتوانند به سه زیر گروه DNA ماهوارهای، مینی ماهوارهای و ریزماهوارهای تقسیم بندی شوند.

# DNA م**اهو**ارهای

تقریباً ۱۵-۱۰% توالیهای DNA تکراری ژنوم انسان DNA ماهوارهای محسوب می سود و شامل مجموعهٔ بسیار بزرگی از توالیهای DNA تکراری پیاپی کوتاه ساده یا نسبتاً پیچیده است که از نظر رونویسی غیرفعال بوده و پیرامون سانترومرهای کروموزومهای معینی خوشهبندی می شوند. این رده از توالیهای DNA را می توان توسط سانتریفیوژ در شیب چگالی نسبت به لبه اصلی DNA ژنومی جدا کرد و از این رو DNA ماهوارهای نامیده شده است.

<sup>2.</sup> junk DNA

<sup>3.</sup> Tandemly repeated DNA sequences

<sup>4.</sup> Satellite DNA

<sup>1.</sup> Pseudogenes

# فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی وراثت

# DNA مینی ماهوارهای

DNA مینی ماهوارهای ٔ متشکل از دو خانواده توالی های DNA کوتاه تکراری پیاپی می باشد: توالی های DNA مینی ماهوارهای تلومری و بسیار متغیر که از نظر رونویسی غیرفعال هستند.

# DNA تلومري

بخش انتهایی تلومرهای کروموزومها (فصل ۳)، دارای ابخش انتهایی تلومرهای یاپی کروموزومها (فصل ۳)، دارای الا ۱۵–۱۵ تکرارهای پیاپی از یک توالی DNA شیش جفت بازی بهنام DNA تلومری است. توالیهای تکراری تلومری برای یکپارچگی کروموزومی در همانندسازی ضروری است و این توالیها توسط یک آنزیم بهخصوص بهنام تلومراز (صفحه ۲۵) به کروموزوم اضافه می شوند.

# DNA مینیماهوارهایی بسیار متغیر

DNA مینی ماهواره ایی بسیار متغیر کمتشکل از توالی های DNA بسیار چندشکل است که واجد تکرارهای پیاپی کوتاه از یک توالی اصلی (Core) مشترک می باشد و تعداد به شدت متغیر از واحدهای تکراری در مینی ماهواره های بسیار متغیر، اساس انگشتنگاری DNA مورد استفاده می باشند و این تکنیک توسط Sir Alec Jeffreys در سال ۱۹۸۴ توسعه یافت (فصل ۵).

# DNA ریزماهوارهای

DNA ریزماه و ارمای متشکل از توالی های جفت بازی تکراری پیاپی یک، دو، سه و چهار نوکلئوتیدی واقع در سراسر ژنوم میباشد. تکرارهای ریزماه وارمای ندرتا درون توالیهای رمزگذار یافت می سوند اما تکرارهای سه نوکلئوتیدی داخل یا نزدیک ژنها با بیماریهای وراثتی معینی ارتباط ندارند (جدول ۲-۵). از نظر تاریخی، DNA ریزماهواره برای کشف ژن بیماری یا ردیابی ژن در خانوادههایی که دارای اختلال ژنتیکی هستند اما جهش مشخصی نشده استفاده می شد

تفاوت در تعداد تکرار از جفت شدن نادرست تکرارهای پیاپی دو رشتهٔ DNA مکمل در طی همانندسازی DNA ناشی شده باشد یا آنچه که به عنوان «اشتباه جفت شدن رشتهٔ لغزنده آ» خوانده می شود. تصور می گردد که مضاعف شدگی ها یا حذف های توالی های بلندتر DNA تکراری پیاپی به علت کراسینگ اور نابرابر توالی های کروموزوم های توالی های کروموزوم های همولوگ یا کروماتیدهای خواهری ایجاد شده است (فصل ۳).

امروزه از ریزماهوارهها جهت مسائل حقوقی و تعیین ابوت استفاده می شود (فصل ۵). همچنین آنها می توانند برای اثر ژنها در خانوادههایی که اختلالات ژنتیکی دارند اما جهش مشخص گزارش نشده است، موثر باشند (فصل ۵).

# توالیهای DNA تکراری پراکنده بسیار تکرارشونده

تقریباً یکسوم ژنوم انسان متشکل از دو رده اصلی توالی های DNA تکرارشونده »کوتاه « و »بلند « است که در سراسر ژنوم پراکنده شدهاند.

# عناصر هستهاي پراكندهٔ كوتاه

حدود ۵% ژنوم انسان شامل تقریباً ۷۵۰ هزار نسخه از عناصر هستهای پراکندهٔ کوتاه <sup>۴</sup> یا SINEs است. شایع ترین آنها توالیهای DNA تقریباً ۳۰۰ جفت بازی است که تشابه سکانسی با یک ذره بازشناسی پیام (SRP) در سنتز پروتئین دارند. به آنها تکرارهای Alu گفته می شود زیرا دارای یک جایگاه شناسایی آنزیم محدود کنندهٔ Alu هستند.

# عناصر هستهاى يراكندة بلند

حدود % DNA 6 ژنوم انسان شامل عناصر هستهای پراکندهٔ بلنده یا LINE است. شایع ترین LINE موجود به نام LINE یا یک عنصر LI دارای بیش از ۱۰۰ هزار نستخه از یک توالی DNA تا اندازهٔ ۶۰۰۰ جفت بازی است که یک ترانس کریپتاز معکوس را رمزدهی می کند

عملکرد ایسن توالیهای تکراری پراکنده، در حال حاضر روشن نیست. اعضای خانواده تکرار Alu کنار توالیهای تکراری مستقیم کوتاه واقع شده و بنابراین به توالیهای DNA ناپایداری به نام «عناصر قابل جابهجایی» یا ترانسیپوزونها شباهت دارند ترانسیپوزونها در ابتدا توسیط باربارا مککلینتوک (فصل ۱) در ذرت شناسیایی شدند که بهطور خودبهخودی از یک مکان کروموزومی به مکان دیگر در سراسیر ژنوم جابهجا می شوند و به بفظر می رسد که در سلسلههای گیاهی و جانوری متداول باشند فرض بر این است که تکرارهای Alu می توانند نوترکیبی نابرابر را افزایش دهند که می تواند منجر به جهشهای بیماری زا شده را افزایش دهند که می تواند منجر به جهشهای بیماری زا شده رفصل ۲) یا از راه مضاعف شدگی ژن باعیث مزیت انتخابی در تکامل شود. هر دو عناصر تکراری Alu و LINE-1 به عنوان دلیل جهش در بیماری وراثتی انسان شناسایی شدهاند.

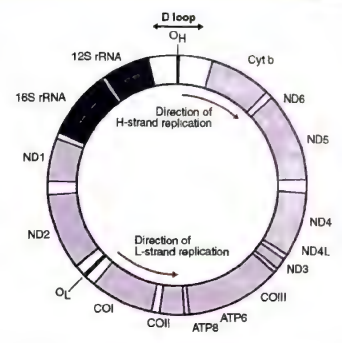
<sup>1.</sup> Minisatellite DNA

Hypervariable minisatellite DNA

<sup>3.</sup> Slipped strand mispairing

short interspersed nuclear elements

<sup>5.</sup> long interspersed nuclear elements



شکل ۷-۲ ژنوم میتوکندری انسانی، H رشته سنگین L رشته سبک میباشد

## DNA میتوکندریایی

علاوهبر DNA هستهای، چندهزار میتوکندری در هر سلول، صاحب ۱۶/۶ کیلوباز DNA دورشتهای حلقوی خود یعنی DNA میتوکندریایسی یا mtDNA هستند (شکل ۲-۲). ژنوم DNA میتوکندریایی بسیار فشرده و واجد مقدار کمی DNA تکراری است و ۲۷ ژن را رمز میکند که شامل دو نوع از RNA ریبوزومی، است و ۲۷ ژن را رمز میکند که شامل دو نوع از RNA ریبوزومی، نظیر سیتوکروم و سیتوکروم اکسیداز میباشد که در مسیرهای فسفریلاسیون اکسیداتیو تولیدکننده انرژی درگیر هستند. کد ژنتیکی DNA هستهای متفاوت راست.

میتوکندریهای تخم لقاحیافته تقریباً منحصراً از اووسیت به ارث میرسند که به الگوی وراثت مادری منجر شده که مشخصه بسیاری از بیماریهای میتوکندریایی است (فصل ۶).

### رونويسي

فرآیندی که در آن اطلاعات ژنتیکی از RNA به RNA منتقل می شود، رونویسی نام دارد. اطلاعات ذخیره شده در کد ژنتیکی از DNA یک ژن به RNA پیامبر یا mRNA منتقل می شود. هر باز در مولکول mRNA مکمل یک باز معادل در DNA ژن مربوطه است اما در mRNA یوراسیل به جای تیمین جایگزین شده است. mRNA تک رشته ای است و توسط آنزیم RNA پلیمراز سنتز می شود که

ریبونوکلئوتید مکمل مناسب را به انتهای ۳ زنجیر RNA اضافه میکند

در هــر ژن خاص، تنها یک رشــتهٔ DNA از مارپیچ دوتایی اصطلاحاً بـهعنــوان رشتـهٔ الگو عمل می کنـد. مولکول mRNA رونویســی شــده، یک کپی از رشــتهٔ مکمل یا آنچه که «رشته سنس'» مارپیچ دوتایی DNA خوانده می شود، می باشد. رشته الگو نیز گاهی اوقات «رشته آنتی سنس'» گفته می شود. به نظر می رسد رشتهٔ ویژهای از مارپیچ دوتایی DNA که برای سنتز RNA استفاده می شود، در نواحی متفاوت ژنوم، تفاوت دارد.

# پردازش RNA

پیسش از آنکه مولکول mRNA اولیه هسسته را ترک کند، تحت تأثیر تعدادی از اصلاحات قرار میگیرد که پردازش RNA نامیده می سود این فرآیندها شامل پیرایش، کلاهکگذاری و پلی آدنیلاسیون می باشد.

# پيرايش mRNA

بعد از رونویسی یا در حین آن اینترونهای غیررمزگذار در mRNA اولیه حذف می سوند و اگزونهای رمزگذار غیرهم جوار برای تشکیل یک mRNA بالغ کوتاه تر به یکدیگر متصل می شوند که قبل از انتقال آن به ریبوزومها در سیتوپلاسیم برای ترجمه است. این روند «پیرایش mRNA» نامیده می شود (شکل ۸–۲). مرز بین اینترونها و اگزونها شامل یک دهندهٔ دو نوکلئوتیدی GT در ۵ و یک گیرندهٔ دو نوکلئوتیدی کوتاه مورد توافق پیرایش، موارد همراه با توالیهای پیرامونی کوتاه مورد توافق پیرایش، توالی اینترونی دیگری بهنام جایگاه فرعی پیرایش، مولکولهای توالی اینترونی دیگری بهنام جایگاه فرعی پیرایش، مولکولهای برای فرآیند پیرایش ضروری می باشند.

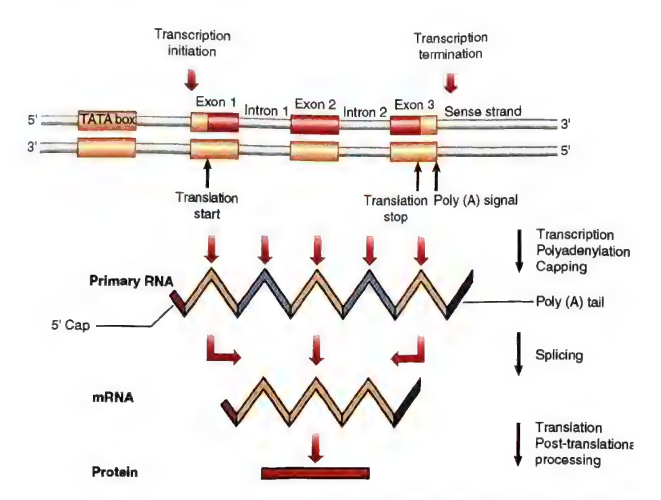
کلاهکگذاری انتهای ۵۱ کلاهک<sup>۲</sup> ۵۱ انتقال mRNA به سیتوپلاسم و اتصال آن به ریبوزومها را تسهیل کرده و بهعلاوه رونوشت RNA را از تخریب توسط اگزونوکلئازهای سلولی درونزاد (اندوژن) محافظت می کند. پس از رونویسی ۲۰ الی ۳۰ نوکلئوتید، یک نوکلئوتید گوانین به انتهای ۵۱ مولکول mRNA نوظهور با اتصال غیرعادی ۵۱–۵۱ تری فسفات افزوده می شود. یک متیل ترانسفراز، نیتروژن شماره ۷ گوانین را متیله می کند.و نهایتا کلاهک انتهای ۵ ایجاد می شود.

<sup>1.</sup> sense strand

<sup>2.</sup> antisense strand

<sup>3.</sup> Cap

# فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی وراثت



شکل ۸–۲ رونویسی، مراحل پس از رونویسی، ترجمه و مراحل پس از ترجمه

# *پلی آدنیلاسیون*

در حین رونویسی هنگامی که توالیهای خاصی رونویسی شود منجر شده MRNA بریده شود و DNA زا RNApolII جدا شدود. تقریباً ۲۰۰ آدنین که دم پلی ۱<sup>۱</sup> نام دارد به MRNA اضافه می شود که خروج MRNA از هسته و ترجمه آن را تسهیل می کند.

### ترجمه

ترجمه انتقال اطلاعات ژنتیکی از mRNA به پروتئین است. mRNA تازه پردازش شده از هسته به سیتوپلاسم منتقل میشود یعنی جایی که به ریبوزومها که جایگاه سنتز پروتئین هستند، میپیوندد. ریبوزومها متشکل از دو زیرواحد با اندازههای متفاوت بوده که دارای ۴ نوع مختلف از مولکولهای RNA ریبوزومی ویژه میباشند. (rRNA) و تعداد زیادی از پروتئینهای ریبوزومی ویژه میباشند. گروههایی از ریبوزومهای مجتمع به یک مولکول mRNA رای بهعنوان پلیربوزومها یا پلیزومها مینامند. mRNA برای تولید توالی ویژه آمینواسیدهای یک پلیپیتید ویژه، در ریبوزومها تولید توالی ویژه آمینواسیدهای یک پلیپیتید ویژه، در ریبوزومها

# الگو میشود.

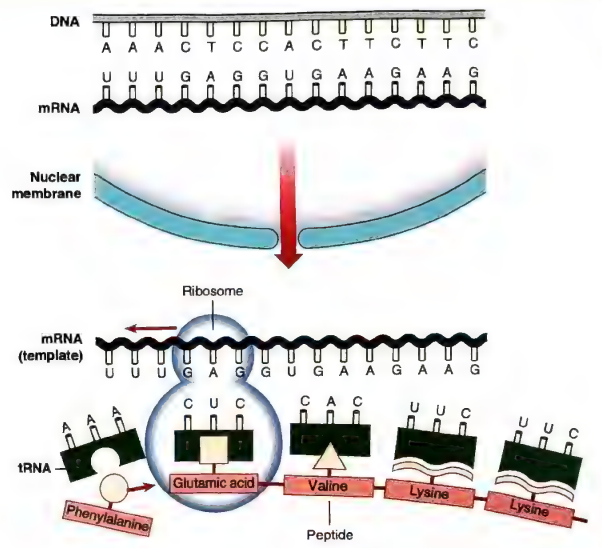
### RNA ناقل

در سیتوپلاسیم فرم دیگیری از RNA به نام RNA ناقل یا tRNA وجود دارد. الحاق اسیدهای آمینه به صورت یک زنجیرهٔ پلی پپتید نیازمند آن است که اسیدهای آمینه در واکنش با ATP به صورت کووالانسیی به مولکول tRNA اختصاصی توسط عمل آنزیم آمینوآسیل tRNA سنتتاز متصل شوند. ریبوزوم با RNAهای مربوط به خود در طول mRNA حرکت کرده و اسیدهای آمینه توسیط عمل آنزیم پپتیدیل ترانسیفراز در شیکل گیری زنجیرهٔ پلی پپتیدی به یکدیگر ملحق می شوند (شکل ۲-۹).

# تغییرات پس از ترجمه

هسیاری از پروتئین ها پیش از آن که ساختار یا فعالیت کارکردی طبیعی شان را به دست آورند، تحت تأثیر تغییرات پسس از ترجمه قرار می گیرند که می تواند شامل این موارد





شکل ۹-۷ تصویری از مراحل ترجمه اطلاعات ژنتیکی به پروتئین

باشد: تغییر شیمیایی زنجیرههای جانبی اسید آمینه (برای مثال هیدروکسیلاسیون و متیلاسیون)، اضافه کردن بخشهای کربوهیدراتی یا لیپیدی (برای مثال گلیکوزیلاسیون) و شکافتگی پروتئولیتیکی پلیپیتیدها (برای مثال تبدیل پروانسولین به انسولین).

تغییرات پسس از ترجمه همراه با توالیهای آمینواسیدی کوتاه معینی بهنام «توالیهای جایگیری» در پروتئینهای تازه سنتز شده، منجر به انتقال آنها به مکانهای به خصوص سلولی (مثل هسته) و یا ترشح از سلول می شود.

# کد ژنتیکی

۲۰ اسید آمینه مختلف در پروتئینها یافت می شود؛ از آنجا که DNA از ۴ باز ازته متفاوت ساخته شده است، بدیهی است که یک باز منفرد نمی تواند معرف یک اسید آمینه باشد. اگر دو

کدونهای سهتایی بازهای نوکلئوتیدی سه تایی در mRNA که برای یک اسید آمینه ویژه رمزگذاری می کند، یک «کدون» خوانده می سود. هر کدون سهتایی، بررای یک اسید آمینهٔ بهخصوص می باشد و بنابراین کد ژنتیکی غیرهم پوشان است. ترتیب کدونهای سهتایی در یک ژن به عنوان قالب خواندن ترجمهای شاخته می شود. با

باز معرف یک اسید آمینه بودند، تنها (۴۲) یا ۱۶ ترکیب احتمالی

وجود داشت. با این همه، اگر سه باز معرف یک اسید آمینه باشند

بنابرایسن تعداد ترکیبات احتمالی از ۴ باز، (۴۳) یا ۶۴ عدد خواهد

بود. این مقدار بیش از میزان کافی برای همه ۲۰ اسید آمینه

شناخته شده بوده و بهعنوان کد ژنتیکی شناخته می شود.

در یک ژن به عنوان قالب خواندن آترجمه ای شناخته می شود. با این وجود بعضی از اسیدهای آمینه توسط بیش از یک کدون سه تایی رمز می شوند، بنابراین گفته می شود که کد مربوطه دژنره

<sup>1.</sup> localization sequences

<sup>2.</sup> reading frame

کدهای ژنتیکی در هسته و ژنوم میتوکندری. تفاوت در کدهای ژنتیکی میتوکندری با ایتالیک مشخص شده است.

		SECONI	DBASE		
First Base	0	C	A	G	Third Bas
U	Phenylalaning	Serine	Tyrosine	Cysteine	U
	Phenylalanine	Serine	Tyrosine	Cysteine	C
	Laucine	Serine	Stop	Stop (Tryptophari)	A
	Leucine	Serine	Stop	Tryptophan	G
C	Leucine	Proline	Histidina	Arginine	U
	Leucine	Proline	Histidine	Arginine	С
	Leucine	Proline	Glutamins	Arginine	Α
	Leucine	Proline	Glutamine	Arginine	G
•	laoleucine	Threonine	Asparagine	Serine	U
	Isoleucine	Threonine	Asparagine	Serine	С
	Isolaucine (Methionine)	Threonine	Lysine	Arginine	A
	Methionine	Threonine	Lysine	Arginine (Stop)	G
	Valine	Alanine	Aspartic acid	Glycine	U
	Valine	Alanine	Aspartic acid	Glycine	С
	Valine	Alanine	Glutamic acid	Glycine	A
	Valine	Alanine	Glutamic acid	Glycine	G

(چندحالتی) شده است (جدول ۲-۱). هر یک از انواع tRNA برای یک اسبید آمینه ویژه، یک توالی سه نوکلئوتیدی خاص به نام آنتی کدون دارد که مکمل کدون mRNA است. اگرچه ۶۴ کدون وجود دارد، تنها ۲۳ tRNA سیتوپلاسهی موجود است و برخی از آنتی کدونهای tRNA ها، کدونهایی را شناسهایی می کنند که در موقعیت باز سوم فرق می کنند؛ مثلا گوآنین قادر به جفت شدن با یوراسیل و سیتوزین می باشد. پایان ترجمه mRNA با حضور یکی از سه کدون توقف یا خاتمه معین می شود.

کد ژنتیکی در mtDNA با کد ژنتیکی ژنوم هستهای تفاوت دارد. ۸ مولکول از tRNA ۲۲ قادر به تشخیص کدونهایی هستند که تنها در باز سوم کدون فرق دارند، ۱۳۴۳ی دیگر می توانند جفت کدونهایی را تشخیص دهند که در دو باز اول یکسان بوده و در پورین یا پیریمیدین در جایگاه سوم تفاوت دارند، ۴ کدون دیگر نیز به عنوان کدونهای توقف عمل می کنند (جدول ۲–۱

# تنظيم بيان ژن

بسیاری از فرآیندهای سلولی و درنتیجه ژنهایی که بیان می سوند در تمام سلولها مشترکند، برای مثال پروتئینهای ریبوزومی، کروموزومی و اسکلت سلولی، که به عنوان «ژنهای

خانه دار» درنظر گرفته می شوند. بعضی از سلول ها مقادیر زیادی از یک پروتئین ویژه را در بافت های مشخص یا در زمان های به خصوص در هنگام رشد بیان می کنند مثل همو گلوبین در سلول های خونی قرمز (صفحه ۱۵۴). این کنترل بیان ژن متفاوت می تواند در انواعی از مراحل رخ دهد

### كنترل رونويسي

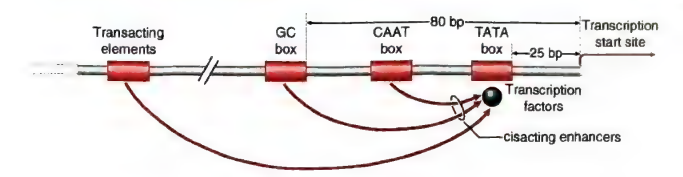
کنترل رونویسی میتواند به طور دائمی یا برگشت پذیر توسط تنوعی از عوامل محیطی (مانند هورمونها) و ژنتیکی (پیامرسانی سلولی) تحت تأثیر قرار گیرد. این عمل توسط تعدادی از مکانیسیمهای متفاوت صورت می گیرد که شامل این موارد است: مولکولهای پیامرسانی که به توالیهای تنظیمی در DNA به نام عناصر پاسخ متصل می شوند، گیرندههای داخلی سلولی به نام گیرندههای هورمون، و گیرندههای برای لیگاندهای ویژه روی سطح سلول که در فرآیند انتقال پیام سلولی دخیل هستند.

تمام این مکانیسیمها، بهوسیلهٔ اتصال فاکتورهای رونویسی به DNA کوتاه ویژهٔ عناصــر پروموتری واقع درون ۲۰۰ جفت باز

housekeeping genes

<sup>2</sup> response elements

signal transduction



شکل ۱۰-۲ تصویری از فاکتورهای تنظیم کننده بیان ژن.

انتهای ۵' یا فرادست اکثر ژنهای یوکاریوتی در ناحیهٔ اصطلاحاً پروموتر، که منجر به فعالسازی RNA پلیمراز میشود، بر رونویسی اثر میگذارند (شکل ۲۰۱۰). این ناحیه شامل جعبههای GC (یا هوگنسس)، GC (یا توالی مورد توافق GGGCGGG)) و CAAT میباشد جعبههای TATA که در حدود ۲۵ جفت باز فرادست جایگاه آغاز رونویسی قرار دارد، و جهشهایی در آن میتواند منجر به تغییر جایگاه آغاز رونویسی شود جعبه GC که در حدود ۸۰ جفت باز فرادست (نقطهٔ آغاز) قرار دارد و جعبهٔ CAAT، سطح فعالیت پایهای رونویسی مربوط به جعبهٔ TATA را افزایش میدهد.

عناصر تنظیمی در ناحیه پروموتر دارای فعائیت دو دو که یعنی آنها فقط روی بیان ژن مجاور خود روی همان مارپیچ دو رشــتهای DNA اثر میگذارند، در حالی که فاکتورهای رونویسی دارای فعائیت Trans خوانده میشوند که یعنی روی هر دو نسخهٔ یــک ژن روی هر کروموزوم تأثیر دارند و این عوامل از ژنهایی که در فاصله دورتر قرار دارند ســتتز میشوند. توالیهای DNA که در فاصله دورتر قرار دارند ســتتز میشوند. توالیهای GC که فعالیت رونویســی را افزایش میدهند، مثل جعبههای GC و فعالیت رونویســی دا افزاینده شناخته میشوند. البته، عناصر تنظیمی منفــی یا خاموش کنندههــا آنیز وجود دارند که مانع رونویســی میشــوند. بهعلاوه، توالیهای کوتاهی از DNA که معمولاً ۵۰۰ میشوند. به میشوند به این عناصر مرزی اثر عناصر مرزی «شناخته میشوند» یا مهار می کنند.

# فاكتورهاي رونويسي

تعدادی از ژنها شناسایی شده اند که پروتئینهای دخیل در تنظیم بیان ژن را رمزگذاری میکنند. این پروتئینها دارای

فعالیت اتصال به DNA در توالی های نو کلئوتیدی کوتاه هستند که معمولاً توسط موتیف های پروتئینی مارپیچی میانجی گری شده و به عنوان فاکتورهای رونویسی شناخته می شود. این پروتئین های تنظیمی ژنی، یک دمین فعال سازی رونویسی و یکی از ۴ نوع اصلی دمین های اتصال به DNA را دارا می باشند. رایج ترین نوع پروتئین تنظیمی ژنی، پروتئین های مارپیچ – دور – مارپیچ آ هستند که این نام گذاری به این دلیل است که آنها متشکل از دو مارپیچ می باشند که توسط زنجیرهٔ کوتاهی از اسیدهای آمینه که «دور» را می سازد به هم متصل شدهاند. آنالیز سایر پروتئین های تنظیمی ژنی نشان داده که آنها یکی از سه نوع دیگر موتیف اتصال به ژنی نشان داده که آنها یکی از سه نوع دیگر موتیف اتصال به مارپیچ – حلقه – مارپیچ که به دلیل ویژگی های ساختاری ویژه به مارپیچ – حلقه – مارپیچ که به دلیل ویژگی های ساختاری ویژه به این صورت نامیده شدهاند.

# کنترل پسترجمهای بیان ژن

تنظیم بیان اکثر ژنها در سطح رونویسی رخ میدهد اما میتواند در سطوح پردازش RNA، انتقال RNA، تخریب RNA و ترجمه نیز رخ دهد. برای مثال تغییر G به A در موقعیت ۲۰۲۱۰ در ناحیه ترجمه نشده ۳ ژن پروترومبین، پایداری رونوشت در ناحیه ترجمه نشده که منجر به سطوح بالای پروترومبین پلاسما میشود.

# کنترل بیان ژن با میانجیگری RNA

خاموش شــدن ژن با میانجی گری RNA، اولین بار در اوایل دهه ۱۹۹۰ توصیف شــد اما تنها در چند سال اخیر است که نقش کلیــدی آن در کنترل پس ترجمهای بیان ژن هم شــناخته و هم بهرهبرداری شده اســت (فصل ۱۵)، RNAهای مداخله گر کوچک

<sup>1.</sup> cis acting

<sup>2.</sup> trans acting

<sup>3.</sup> Enhancers

<sup>4.</sup> Silacer

<sup>5.</sup> boundary elements

<sup>6.</sup> helix-turn-helix

zinc finger

<sup>8.</sup> helix-loop-helix

(siRNAs) در ۱۹۹۸ کشیف شدند و مولکولهای مجری مسیر تداخل RNA (RNAi) هستند. این RNAهای دورشتهای کوتاه (RNAi) RNA و ۲۱–۲۳ نوکلئوتید) به mRNAها در توالی ویژهای متصل شده و باعیث تخریب آنها بهوسیلهٔ یک ریبونوکلئاز واجد کمپلکس خاموش کنندهٔ تحریک شونده با (RISC) RNA می شوند. میکرو (mi RNAها متصل می شوند، آنها می توانند سبب برش اندولیتیک mRNA شوند و هم ترجمه را متوقف کنند.

# پيرايش آلترناتيو

بسیاری از ژنهای انسانی (حدود ۹۵%) تحت تأثیر پیرایش آلترناتیو قرار می گیرند و بنابراین بیش از یک پروتئین را کد می کنند. بعضی از ژنها بیش از یک پروموتر داشته و ممکن است این پروموترهای متفاوت باعث ایجاد ایزوفرمهای بافتی ویژه شوند. پیرایش متنوع اگزونها در مورد اگزونهای انفرادی که تنها در بعضی از ایزوفرمها وجود دارند نیز دیده می شود. دامنهٔ پیرایش متفاوت در انسانها ممکن است از این یافته استنباط شده باشد که ژنوم انسان مشتمل بر تنها ۲۰ هزار ژن است که بسیار کمتر از برآورد اولیه آن یعنی بیش از ۱۰۰ هزار ژن می باشد.

# سنتز DNA با هدایت RNA

فرآیند انتقال اطلاعات ژنتیکی از RNA به RNA و به پروتئین قانون اصلی انامیده شده است. در ابتدا عقیده بر این بسود که اطلاعات ژنتیکی تنها از DNA به RNA منتقل شده و سپس به پروتئین ترجمه میشود. با این وجود از مطالعهٔ انواع مشخصی از ویروسها – رتروویروسها – شواهدی بهدست آمد که نشان میدهد اطلاعات ژنتیکی میتوانند گاهی اوقات در مسیر معکوس و از RNA به AND جریان یابند (فصل ۱۴)، این روند، بهعنوان «سنتز DNA با هدایت RNA» خوانده میشود. پیشنهاد شده است که نواحی از RNA به کار میروند، که سپس، بهعنوان الگوهایی برای سنتز RNA به کار میروند، که سپس، بهعنوان الگویی برای سنتز RNA به کار میروند، که سپس، معنوان الگویی برای سنتز ANA به کار میروند، که این میشود. شسباهت بین توالیهای انکوژن رتروویروسی و انسانی ممکن شسباهت در نتیجهٔ این فرآیند باشد (فصل ۱۴) که میتواند رویکرد درمانی مهمی برای درمان بیماری وراثتی در انسانها باشد.

homology

# جہشِھا

یک جهش به صورت یک تفاوت یا تغییر به ارث رسیدنی در ماده ژنتیکی تعریف می شود. جهش ها تکامل را برانگیخته اما می توانند بیماری زا نیز باشند. جهش ها می توانند از مجاورت با مواد جهش زا ناشی شده باشند (صفحه ۲۱)، اگرچه درصد بالایی از آنها به طور خودبه خودی و به علت اشتباهاتی در همانندسازی و ترمیم DNA رخ می دهند. تنوعات (واریانت) توالی ها که فاقد اثر بارز روی فنوتیپ هستند، ممکن است با اصطلاح چند شکلی ها نام برده شوند.

جهشهای سوماتیک ممکن است باعث بیماری ای با بروز در دوران بلوغ مثل سرطان شوند اما نمی توانند به فرزندان منتقل شوند. یک جهش در بافت غده جنسی یا در یک گامت می تواند به نسلهای بعد منتقل شود مگر این که روی باروری و بقاء فرد در رسیدن به دوران بلوغ تأثیر بگذارد. اللهای مضر از تمام انواع اللی اصطلاحاً بار ژنتیکی شجمعیت را شکل می دهند.

همین طور مثالهای نادری از جهش برگشتی در بیماران با ناهنجاری نهفته وجود دارد. برای مثال، برگشت جهشهای مضر وراثتی در سلولهای دارای فنوتیپ طبیعی موجود در تعداد کمی از بیماران کمخونی فانکونی به اثبات رسیده است.

# انواع جهش

دامنـهٔ جهشها می تواند از جایگزینیهـای بازی منفرد تا حذفها و اضافه شـدنهای یک یا چند باز و تا فقدان یا افزایش تمام کروموزومها را دربـرگیرد (جدول ۲-۲). جایگزینـیهای بـازی شایع تـرین بوده (جدول ۳-۲) و جهشهای دگرمعنی تقریباً نیمی از تمام جهشها را تشکیل می دهند یک نـام گذاری اسـتاندارد برای توصیف جهشها پذیرفته شـده اسـت (جدول ۱۳-۲) (ببینیـد /http://www.hgvs.org/mutnomen)، اگرچـه بـهطور جهانـی استفاده نمی شود. مثالهایی از ناهنجاریهای کروموزومی در فصل ۳ بحث می شود.

# جانشينيها

یک جانشینی<sup>۷</sup>، جایگزینی یک نوکلئوتید منفرد با نوکلئوتید دیگر است. جانشینیها شایعترین نوع جهش هستند. اگر جانشینی شامل جانشینی همان نوع نوکلئوتید- یک پیریمیدین با یک پورین با یک پورین با یک پورین با یک پورین

<sup>1.</sup> RNA-induced Silencing Complex

<sup>2.</sup> central dogma

<sup>4.</sup> Polymorphisms

<sup>5.</sup> Genetic load

<sup>6.</sup> missense

<sup>7.</sup> substitution

مدول ۲-۲ ردههای اصلی گروهها و انواع جهش واثرات آن روی فراورده پروتئینی

اثر بر روی محصول پروتئینی	نوع	گروه	كلاس
همان نوع اسيد أمينه است.	خاموش	مترادف (هم معنا)	جانشيني
تغییر اسید آمینه که بر روی عملکرد و پایسداری پروتئین تاثیر	يدمعنا	غير مترادف (غير هم معنا)	
میگذارد.			
کـدون خاتمه ایجاد می کند که سـبب کاهـش عملکرد یا بیان	یی معنا		
می شود زیرا mRNA تخریب می شود.			
سبب نقص در پیرایش -نادیده گرفته شدن اگزون و یا باقی	جایگاه پیرایش		
ماندن اینترون میشود.			
تغيير بيان ژن	پروموتر		
تغيير ييان ژن	اينهانسر	/ 1 1 1 1 1	
جهش تغییر چهارچوب رخ میدهد در یک یا تعداد بیشتری اسید		مضریی از ۳ باشد (کدون)	حذف
آمینه که ممکن است روی عملکرد و پایسداری پروتئین تاثیر مین			
بگذارد	1 199	. 41 - 14 - 1	
احتمالا سبب خاتمه زودهنگام با فقدان عملکرد یا تاثیر در بیان	تغيير چهارچوب	مضریی از ۳ ن <mark>باشد</mark>	
می شود	حذف بخشی از ژن	حذف بزرگ	
ممکن است منجر به خاتمه زودهنگام با فقدان یا کاهش عملکرد	حدی بعسی از رن	حدی بررت	
یا بیان بشود. فقدان بیان ژن	حذف کل ژن		
حدل بیال رن درج در چهارچوب یک یا تعداد بیشتری اسید آمینه می شود که	حرب عن رن	مضرب ۳ باشد	m. 3
ممکن است بر روی عملکرد و یا پایداری پروتئین تاثیر بگذارد.		مصرب ابسد	درج
احتمالا سبب خاتمه زودهنگام با فقدان عملکرد یا تاثیر در بیان	تغيير چهارچوب	مضرب ۳ نباشد	
ميشود	. 747 44 3		
ممکن است سبب خاتمه زودهنگام با فقدان عملکرد و بیان ژن	بخشی از ژن مضاعف بشود	درج وسيع	
بشود.		4.76	
ممکن است به دلیل افزایش دوزاژ یا میزان ژن تاثیر بگذارد.	تمام ژن مضاعف بشود		
تغییر بیان ژن یا تنوع در عملکرد و یا پایداری پروتئین میشود.	جهش پویا (داینامیک)	توسعه تکرارهای سه تایی	

	جهشها	مختلف	انواع	فراواتي	جدول ۳-۲
-		4	The second second		

- C. C. J. C. J.					
درصد کلی	انواع جهش				
۵۶	بدمعنا يا بي معثا				
•	پيرايش				
۲	تنظيمي				
77	حذف و اضافه شدن کوچک (Indel)				
٩	حذف و اضافه شدن بزرگ				
1>	مسایر مسوارد (بازآرایسی پیچیسده یا				
	واریانتهای تکراری)				

(A با G یا برعکس) – شود آن را یک ترانزیسیون یا انتقال گویند. جانشینی یک پیریمیدین با یک پورین یا برعکس، یک

ترانسورسیون یا تبدیل خوانده می شود. ترانزیسیون ها فراوان تر از ترانسورسیون ها رخ می دهند. این ممکن است به دلیل فراوانی نسبتاً بالای ترانزیسیون های C یا T باشد که احتمالاً در نتیجهٔ یافت شدن نوکلئوتیدهای سیتوزین و گوآنین با یکدیگر یا آنچه که به عنوان دی نوکلئوتیدهای CpG (P نمایان گر فسفات) شناخته می شود می باشد، که این دی نوکلئوتید اغلب در DNA ژنومی متیله بوده و از طریق دآمیناسیون خود به خودی متیل سیتوزین، تبدیل آنها به تیمین صورت می گیرند. دی نوکلئوتیدهای CpG تبدیل آنها به تیمین صورت می گیرند.

### حذفها

یک حذف شامل فقدان یک یا بیشتر از یک نوکلئوتید

<sup>2.</sup> Transversion

<sup>3.</sup> Hotspots

<sup>1.</sup> Transition

سستم نامگذاری حمشها عمثال موتاسبوت فن CFTR

	Charles And Company Company					
Type of Mutation	Nucleotide (Ref Seq NM_000492.3)	Protein Designation	Consequence Description			
Missense	c.350G > A	p.Arg117His	Arginine to histidine			
Nonsense	c.1624G > T	p.Gly542*	Glycine to stop			
Splicing	c.489 + 1G > T		Splice donor site mutation			
Deletion (1 base pair (bp))	c.948delT	p.Phe316Leufs*12	Frameshift mutation			
Deletion (3 bp)	c.1521_1523delCTT	p.Phe508del	In-frame deletion of phenylalanin			
insertion (1 bp)	c.3767dupC	p.Leu1258Phefs*7	Frameshift mutation			
Mutations can be designated according	to the genomic or complementary DNA (mRNA) sequence and	are prefixed by "a." or "c" respectively.	. The first base of the start codon (ATG) is c.1.			

است. اگر حذف در توالیهای رمزگذار رخ داده و یک یا دو یا تعداد بیشتری نوکلئوتید را دربربگیرد که مضربی از ۳ نباشند، چارچوب خواندن بههم خواهد خورد (فصل ۲). حذفهای بزرگتر ممكن است منجر به حذف تمام يا بخشي از ژن شده و ممكن است از کراسینگ اور نابرابر بین توالیهای تکراری ناشی شده باشد (برای مثال، نوروپاتی ارثی با استعداد به فلجهای فشاری) (فصل ۹).

# اضافهها (دخولها)

یک دخول شامل اضافه شدن یک یا بیشتر از یک نوکلئوتید به یک ژن است. باز هم، اگر یک دخول در یک توالی رمزگذار رخ داده و یک یا دو یا تعداد بیشتری نوکلئوتید را دربرگیرد که مضربی از ۳ نباشند، چارچوب خواندن را بههم خواهد زد. دخولهای بزرگ نیز می توانند از کراسینگ اور نابرابر (مثل نوروپاتی حسی و حرکتی نوع 1a) (صفحه ۲۷۵) یا ورود عناصر جابهجا شدنی ناشی شده باشند (صفحه ۱۴).

در سال ۱۹۹۱ توسعهٔ توالیهای تکراری سه نوکلئوتیدی به عنوان یک مکانیسے جهشی، شناسایی شد. متعاقباً نشان داده شد که تعدادی از بیماری های تکژنی در ارتباط با بسطهای تکراری سے تایی است (جدول ۵-۲). این جهش ها بهنام جهشهای پویا توصیف می شوند زیرا توالی تکراری همچنان که از نظر اندازه توسیعه می یابد، ناپایدارتر می شود. مکانیسمی که توسط آن تکثیر یا توسعهٔ توالی تکراری سهتایی رخ میدهد، در حال حاضر روشین نیست. تکرارهای سهتایی زیر یک طول مشخص برای هر بیماری عیناً و بهطور پایدار در میتوز و میوز منتقل می شوند. این جهشها با تکرار زیادتر از یک تعداد مشخص برای هر بیماری، احتمالاً بیشتر به صورت ناپایدار منتقل میشوند که معمولاً با افزایش یا کاهش در تعداد تکرار همراه است. انواعی از علل احتمالی برای چگونگی رخداد افزایسش در تعداد تکرار

سهتایی پیشنهاد شدهاند. این موارد شامل کراسینگ اور نابرابر یا تعویــض کروماتید خواهری نابرابر (فصل ۱۷) در DNAای که در حال همانندسازی نیست و اشتباه جفت شدن رشتهٔ لغزنده و اشتباه یلیمراز در همانندسازی DNA است.

بسطهای تکرار سهتایی معمولاً در خلال شماری از نسلها دریک خانواده رخ می دهند که این موضوع توضیحی را برای بعضی از چنبههای الگوهای وراثت فراهم کرده و بهعلاوه احتمال دارد که اساس پدیده قبلاً روشن نشدهٔ پیشدستی ٔ باشد (صفحه ۷۵).

مکانیسے های دقیقی که توسط آنها بسطهای تکرار سهتایی باعث بیماری میشوند، شناخته نشدهاند. تکرارهای ســه نوكلئوتيدى ناپايدار ممكن اسـت داخل نواحــي رمزگذار و غیررمزگذار ژنها باشند و بنابرایس در مکانیسمهای بیماریزایی شان باهم فرق کنند. توسعهٔ تکرار CAG در ناحیهٔ رمزگذار ژن HTT و همین طــور برخی از ژنهای SCA منجر به تولید پروتئینی می شـود که یک قطعه پلی گلوتامین طویل دارد و تجمعات سمى را درون سلولهاى معينى شكل مىدهد و سبب بیماری هانتیگتون و یا آتاکسی مغزی - نخاعی میشود. در سندرم X شـكننده، توسعهٔ تكرار CGG در ناحیهٔ ترجمه نشدهٔ 'UTR) ک منجر به متیلاسیون توالیهای پروموتیر و فقدان بیان پروتئین FMR1 می شود. در دیستروفی عضلانی (MD) عقیده بر این است که جهش کسب عملکرد RNAمنجر به افزایش تکرارهای CTG در ناحیه ترجمه نشونده انتهای ۳ (3'UTR) ژن DMPK (تیپ ۱ MD) و افزایــش CCTG در اینترون ۱ از ژن CNBP (که به طور معمول ZNF9 تیپ ۲ دیستروفی میوتونی است) میشود.

رونوشتهای توسعه یافته به پروتئینهای تنظیمی پیرایش متصل شده و کمپلکس RNA - پروتئین را ایجاد می کنند که در درون هسته سلول تجمع می کند. اختلال در تنظیم کننده پیرایش منجر به تکوین غیرعادی میشود و ایزوفرمهای جنینی پروتئین

l. transposable

مثالهایی از بیماریهایی که در اثر افزایش توالیهای تکواری ایجاد شده اند. -Y-0 Jose بيماريها (ژن) توالی تکراری طيف طبيعي طیف بیماریزای حانگاه تكرارها تكرارها تكرارها Huntington disease (HTT) 9-35 CAG 36-100 Coding CTG 5 - 35Myotonic dystrophy type 1 (DMPK) 50-4000 3' UTR CCTG 75->11000 Myotonic dystrophy type 2 (CNBP) 11 - 26Intron 1 Fragile X site A (FMR1) CGG 10 - 50200-2000 5' UTR Kennedy disease (AR) 13 - 3040-62 CAG Codina Spinocerebellar ataxia 1 (ATXNT) CAG 6-36 39 - 80Coding Spinocerebellar ataxia 2 (ATX/A/2) CAG 13 - 3132-79 Coding CAG 14-44 Codina Machado-Joseph disease/Spinocerebellar ataxia 3 (ATXN3) 52 - 86Spinocerebellar ataxia 6 (CACAIA1A) CAG 4-18 19-33 Coding Spinocerebellar ataxia 7 (ATXIV7) 7-17 CAG 38 - 220Coding Spinocerebellar ataxia 8 (ATXNA) 15 - 5071-1300 3' UTR CTG Spinocerebellar ataxia 10 (ATXW10) 10 - 29400-4500 ATTCT Intron 9 Spinocersbellar ataxia 12 (PPP2R2B) 7-32 51 - 785' UTR CAG Spinocerebellar ataxia 17 (TBP) CAG 25 - 4447 - 63Coding 7-23 Dematorubmi-pallidoluysian atrophy (ATN1) 53-88 CAG Coding Friedreich alaxia (F)(V1) 5-30 GAA 70 - > 1000intron 1

حاصل از این اختلال در بافتهای بالغین مبتلا به دیستروفی میوتونی بیان میشود. به این ترتیب به نظر میرسد پروتئینهای نابالغ مسئول ویژگیهای مشترک هر دو بیماری میشوند.

>200

8-13

**Promoter** 

Coding

دامنـه جهشهای توسعهٔ تکرارها شامل یک توسعهٔ تکرار دوازده واحدی فرادسـت ژن سیستاتین B که باعث صرع میوکلونوس پیشرونده (EMP1) میشـود؛ و یک توسعهٔ تکرار پنج نوکلئوتیـدی در اینترون ۹ ژن ATXN10 که در خانوادههایی با آتاکسـی (عدم تعادل) مغزی نخاعی نوع ۱۰ یافت شده است. آتاکسـی مغزی نخاعی یک بیماری بهشـدت هتروژنی اسـت و علاوهبر جهشهای پویای نشـان داده شـده در جدول ۵-۲، جهشهای توسعهٔ غیرتکراری نیز در چهـار ژن دیگر گزارش شدهاند.

# اثرات ساختاري جهشها روى پروتئين

جهشها هم می توانند براساس نوع اثر روی توالی پلی پپتید پروتئین رمز شده، به اجزای کوچکتر یعنی دو گروه اصلی «همنام ۱» یا «فاهمنام ۲» تقسیم شوند.

# جهشهای همنام یا خاموش

CCG

GCG

6-25

اگریک جهش، فرآوردهٔ پلیپتیدی ژن را تغییر ندهد یک جهش همنام یا خاموش نامیده می شود. یک جانشینی یک جهفت بازی، به خصوص اگر در موقعیت سوم یک کدون رخ دهد، به خاطر دژنره بودن (چندحالتی) کد ژنتیکی، اغلب منجر به سهتایی دیگری خواهد شد که برای همان اسید آمینه میباشد، بدون هیچ تغییری در خصوصیات پروتئین.

Fragile X site E (A/F2)

UTR Untranslated region.

Oculopheryngeel muscular dystrophy (PABPN1)

### جهشرهاي ناهمنام

اگر جهشی منجر به تغییری در پلیپتید رمز شده شود، به جهش ناهمنام مشهور است. مشاهده شده که جهشهای ناهمنام بیا فراوانی کمتری نسبت به جهشهای همنام رخ میدهند. جهشهای همنام به طور انتخابی خنثی هستند. در حالی که تغییر در توالی اسید آمینهای فرآوردهٔ پروتئینی یک ژن احتمالاً منجر به عملکرد غیرطبیعیای میشود که معمولاً با بیماری یا کشندگی ارتباط دارد و دارای یک اثر زیان بار انتخابی آشکار است.

جهشهای ناجورنام می توانند به یکی از ســه طریق اصلی زیر رخ دهند.

<sup>1.</sup> sgnonymous

<sup>2.</sup> nonsgnonymous

#### فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی وراثت

بدمعنی ایک جانشینی یک جفت بازی که می تواند منجر به رمزگذاری برای اسید آمینه ای متفاوت و سنتز پروتئینی تغییریافته شـود، اصطلاحاً یک جهش بدمعنی خوانده می شـود. اگر چنین جهشـی برای اسـید آمینه ای رمزدهی کند که از نظر شیمیایی شبیه اسـید آمینه طبیعی نباشـد، مثلاً بار متفاوتی داشته باشد، ساختار پروتئین مربوطه تغییر خواهد کرد. این حالت را اصطلاحاً «جانشینی غیر حفاظت شـده آ» می گویند که می تواند منجر به کاهش بسـیار زیاد یا حتی فقدان کامل فعالیت بیولوژیکی شود. جهشهای یـک جفت بازی می توانند منجر بـه تغییرات کیفی فعالیت بیولوژیکی شود به به جای تغییرات کمی در عملکرد یک پروتئین شوند به طوری که فعالیت بیولوژیکی طبیعی خود را حفظ کرده (برای مثال فعالیت فعالیت بیولوژیکی طبیعی خود را حفظ کرده (برای مثال فعالیت بهینه و یا پایداری اش به نحوی که سریع تر در محیط زنده منهدم شود، فرق کند. بسیاری از هموگلوبینهای غیرطبیعی (فصل ۱۲)، شود، فرق کند. بسیاری از هموگلوبینهای غیرطبیعی (فصل ۱۷)، نتیجه جهشهای بدمعنی هستند.

بعضی از جانشینیهای یک جفت بازی، اگرچه باعث تعویض توسط یک اسید آمینهٔ متفاوت میشوند اما اگر این اسید آمینه جدید از نظر شیمیایی مشابه قبلی باشد، اغلب هیچ اثر عملکردی ندارد. چنین جهشهایی را اصطلاحاً «جانشینیهای حفاظت شده آ» گویند.

بی معنی یک جانشینی که منجر به تولید یکی از کدونهای توقف شود (جدول ۱-۲ را ببینید)، باعث خاتمه زودرس ترجمه یک زنجیرهٔ پپتیدی خواهد شد که آن را جهش بی معنی گویند. در اکثر موارد غیرمحتمل است که زنجیرهٔ کوتاه شده، فعالیت بیولوژیکی طبیعی خود را حفظ کند به ویژه اگر کدون پایان ایجاد شده منجر به فقدان یک یا چند دمین کارکردی مهم پروتئین شود. رونوشتهای mRNA واجد کدونهای خاتمه زودرس، به وفور توسط فرآیندی به نام «تخریب به واسطه بی معنا بودن آ» تخریب می شعادند، برای حفاظت بدن از نتایج احتمالی تداخل پروتئینهای معتقدند، برای حفاظت بدن از نتایج احتمالی تداخل پروتئینهای ناقص با عملکرد طبیعی بدن، تکاملیافته است.

# تغيير چارچوب

اگر جهشی حذف یا اضافه شدن نوکلئوتیدهایی را که مضربی از سه نیستند، دربرگیرد چارچوب خواندن را بههم خواهد

زد و چیزی را شکل میدهد که جهش تغییر چارچوب خوانده می شود. توالی آمینو اسیدی پروتئین حاصل از این جهش، هیچ شامتی به توالی طبیعی ندارد و ممکن است اثری نامطلوب روی عملکرد پروتئین طبیعی داشته باشد. اکثر جهشهای تغییر چارچوب منجر به ایجاد یک کدون توقف زودرس فرودست جهش می شوند. این وضعیت ممکن است باعث بیان یک پروتئین ناقص شود مگر این که MRNA توسط فرآیند «تخریب به واسطه بی معنا بودن» تخریب شود.

#### جهشها در DNA غیررمزگذار

جهشهایی در توالیهای پروموتر اینهانسر یا سایر نواحی تنظیمی میتوانند روی سطح بیان ژن اثر گذارند. با دانش جدید ما از نقش RNA مداخله گر در بیان ژن، روشن شده که احتمالاً جهشهای در جایگاههای اتصال miRNA یا siRNA در درون نواحی UTR نیز منجر به بیماری میشوند.

#### جهشهای پیرایشی

جهشها در جایگاههای بسیار محافظتشدهٔ دهندهٔ پیرایشی (GT) و گیرنده پیرایشی (AG) معمولاً منجر به پیرایش ناهنجار میشود. این موارد می تواند باعث از دست رفتن توالی کد کننده (نادیده گرفته شدن اگزون) یا باقیماندن توالی اینترون باشد و همچنین می تواند موجب جهشهای تغییر چارچوب گردد ممکن است جایگاههای پیرایشی مخفی که به توالی یک جایگاه پیرایشی صحیح شباهت دارند، هنگامی که جایگاههای پیرایشی محافظت شده، دچار جهش میشوند، فعال گردند. علاوه بر آن جانشینهای بازی که موجب جهشهای آشکار خاموش، دگرمعنی و بی معنی خواهند شد می تواند به علت جهش در توالیهای «تسریع کننده پیرایش ناهنجار شوند. این توالیهای تسریع کنندهٔ غنی از پورین برای پیرایش صحیح اگزونهای کسه دارای توالیهای مصورد توافق جایگاه صحیح اگزونهایی که دارای توالیهای مصورد توافق جایگاه صحیح اگزونهایی که دارای توالیهای مصورد توافق جایگاه

#### اثرات کارکردی جهشها روی پروتئین

جهشها، اثرات فنوتیپیشان را به یکی از دو شیوهٔ از دست دادن یا بهدست آوردن عملکرد اعمال می کنند.

<sup>5.</sup> frameshift

Cryptic Splice Sites

<sup>7</sup> Exon splicing enhancer

<sup>1.</sup> missense

<sup>2.</sup> nonconservation substituation

<sup>3.</sup> conservative substituation

<sup>4.</sup> nonsense mediated decay

#### جهشهای از دست دادن عملکرد

جهشهای از دست دادن عملک ردا، می توانند منجر به کاهش فعالیت یا از دست رفتن کامل فرآوردهٔ ژنی شوند. شکلی را که منجر به کاهش فعالیت و پایداری محصول ژن می شود به نام هیپومرف شناسایی کرده اند و در حالت از دست دادن عملکرد نیز به عنوان «آمورف"» یا «الل تهی آ» می نامند. جهشهای از دست دادن عملکردی در آنزیمها معمولاً با الگوی اتوزومی یا وابسته به X نهفته به ارث می رسند، زیرا فعالیت کاتالیتیکی فرآوردهٔ اللی طبیعی برای انجام اکثر واکنشهای مسیرهای متابولیکی کفایت می کند.

#### ناكافي بودن ها پلوئيدي

جهشهای از دست دادن عملکرد در حالت هتروزیگوت که در آن سطوح نیمه طبیعی فرآوردهٔ ژنی منجر به اثرات فنوتیپی میشود را جهشهای »ناکافی بودن هاپلوئیدی«<sup>۲</sup> مینامند. تجلیهای فنوتیپی حساس به مقدار ژن، نتیجهای از جهشهای رخ داده در ژنهایی هستند که یا برای گیرندهها و یا آنزیمهای نادرتری که دارای فعالیت محدودکنندگی سرعت (سرعت واکنش، م) هستند رمزدهی میکنند؛ برای مثال هایپرکلسترولمیای خانوادگی (فصل ۱۸) و پورفیریای ادواری حاد (فصل ۱۱) (فصل ۱۸). در تعدادی از بیماریهای اتوزومی بارز که در آنها پایهٔ جهش در ناهنجاری کارکردی، نتیجه ناکافی بودن هاپلوئیدی است، جای تعجب نیست که جهشهای هموزیگوت باعث اثرات فنوتیپی شدیدتری شوند. مثالهای این مورد، ادم آنژیونوروتیک و هایپرکلسترولمیای خانوادگی (صفحه ۲۷۳) میباشد.

#### جهشهای کسب عملکرد

جهشهای کسب عملکرد<sup>۵</sup>، همانطور که از نامشان برمی آید، به افزایش سطوح بیان ژن یا ظهور کارکرد (کارکردهای) جدید فرآوردهٔ ژن منجر میشوند. سطوح بیان ژنی افزایشیافتهای که مربوط به جهشهای نقطهای فعال کننده یا افزایش مقدار ژن هستند، مسئول یک نوع از بیماری -Charcot افزایش مقدار ژن هستند، مسئول یک نوع از بیماری -Marie-Tooth یعنی نوروپاتی حسی و حرکتی وراثتی تیپ ا (فصل ۱۹) میباشد. جهشهای تکرار سهتایی توسعهیافته در ژن هانتینگتون (HTT) باعث تغییرات کیفی در فرآوردهٔ ژن شده که منجر به تجمع پروتئین آن در سیستم عصبی مرکزی و ایجاد

علائم بالینی کلاسیک بیماری میشود (فصل ۱۹).

جهشهایی که زمان و بافت اختصاصی بیان یک ژن را تغییر میدهند نیز میتوانند به عنوان جهشهای کسب عملکرد مورد توجه قرار گیرند. مثالهایی از این دست شامل بازآراییهای کروموزومی است که منجر به ترکیب توالیهای دو ژن متفاوت دیده شده در تومورهای ویژه مشاهده شده است (فصل ۱۴). عملکرد جدید ژن کایمر، باعث فرآیند نئوپلاستیک میشود.

جهشهای کسب عملکرد به صورت بارز به ارث می رسند و موارد نادر جهشهای کسب عملکرد موجود در حالت هموزیگوت، اغلب همراه با یک فنوتیپ بسیار وخیم تر هستند که اغلب یک بیماری کشندهٔ قبل از تولد مثل »اکندروپلازی هموزیگوتی « (فصل ۹) را شامل می شود.

#### جهشهای غالب منفی

یک جهش بارز منفی، جهشی است که در آن یک ژن جهشیافتیه در حالیت هتروزیگوت منجر به فقدان فعالیت یا عملکرد پروتئین میشود، چرا که فرآوردهٔ ژن جهشیافته، با عملکرد فرآوردهٔ ژن طبیعی الل مربوطیه، تداخل می کند. جهشهای بارز منفی بهویژه در پروتئینهایی که دایمر یا مولتیمر هستند شایع است. برای مثال پروتئینهای ساختاری مانند کلاژن که جهش در آنها می تواند منجر به نقص استخوان سازی ٔ شود.

#### ھمبستگی ژنوتیپ– فنوتیپ

در تعداد زیادی از بیماریهای ژنتیکی شناسایی شده، شدت و یا مشخصههای بالینی از فردی به فرد دیگر کاملا متفاوت میباشد. پیشرفتهای ژنتیک مولکولی به طور فزایندهای امکان شناسایی مبنای جهشری علائم بالینی که در یک فرد با بیماری وراثتی به خصوص وجود دارد و یا آنچه که فنوتیپ نامیده می شود را فراهم میکند. این پیشرفتها منجر به تلاشهایی برای هم بسته کردن وجود یک جهش ویژه (که اغلب ژنوتیپ خوانده می شود) با مشخصههای ویژهٔ مشاهده شده در یک فرد با یک بیماری وراثتی شده است که به عنوان «هم بستگی ژنوتیپ فنوتیپ فنوتیپ بنام برده می شود. این موضوع می تواند در مدیریت یک بیمار مهم باشد. مثالی از این وضعیت ارتباط جهشها در ژن BRCA1 با خطر بروز سرطان تخمدان و سرطان سینه میباشد. به ویژه از مثالهای بروز سرطان تخمدان و سرطان سینه میباشد. به ویژه از مثالهای قابل توجه، جهشها در ژن گیرندهٔ تیروزین کینازی RET است که بسته به مکانشان این جهشها در ژن گیرندهٔ تیروزین کینازی کینازی RET است که

\_\_\_\_\_

<sup>2.</sup> amorph

<sup>3.</sup> null allele

<sup>4.</sup> haplo-insufficiency

<sup>5.</sup> gain-of-functon

<sup>6.</sup> ostegenesis imperfecta

<sup>7.</sup> genotype-phenatype correlation

است که بسته به مکانشان این جهشها می توانند منجر به چهار سندرم متفاوت شوند که در مکانیسم عملکردی و فنوتیپ بالینی فرق دارند. جهشهای بی معنی فقدان عملکرد، به فقدان مهاجرت سلولهای مشتق شده از ستیغ عصبی در شکل دهی عقدههای عصبی شبکه ماهیچهای – رودهای (روده بزرگ منجر شده و باعث بیماری Hirschsprung می شود، در حالی که جهشهای دگرمعنی کسب عملکرد منجر به کارسینومای مدولای تیروئید خانوادگی شده یا یکی از دو نوع نئوپلازی اندوکرین چندگانه تیپ ۲ را شده یا یکاد می کند. جهشها در ژن LMNA حتی با دامنهٔ گسترده تری از بیماری همراهند (فصل ۶).

#### جېشھا و جېشزايي

جهشهای که به طور طبیعی رخ می دهند، «جهشهای خودبه خودی» خوانده می شوند و تصور می شود از اشتباهات اتفاقی در تقسیم کروموزومی یا همائندسازی DNA ناشی شده باشند عوامل محیطی مسبب جهشها را «جهش زاها یا موتاژن» می نامند، جهش زاها شامل پرتوهای یونیزان طبیعی یا مینامند.

#### يرتوها

پرتو یونیزان شامل امواج الکترومغناطیسی با طول موج بسیار کوتاه (پرتوهای X و پرتوهای  $\gamma$ ) و ذرات دارای انرژی بالا (ذرات  $\alpha$  ذرات  $\beta$  و نوترونها) میباشد. پرتوهای  $\gamma$  و نوترونها قدرت نفوذ زیادی دارند، اما ذرات  $\alpha$ میتوانند به بافتهای نرم تا عمق تنها کسری از یک میلیمتر و ذرات  $\beta$  تنها تا چند میلیمتر و ذرات  $\beta$  تنها تا چند میلیمتر نفوذ کنند.

دوزسسنجی (دزیمتری)، اندازه گیری مقدار پرتو است. دوز پرتو در رابطه با مقدار دریافت شده توسط غدد جنسسی بیان می شود، زیرا از آنجا که انتقال جهشها به نسل بعد مورد توجه است، اثرات پرتو ترجیحاً روی ساولهای جنسی مهم است تا سلولهای سوماتیکی: «دوز گنادی» (غدد جنسی) پرتو، اغلب به صورت مقدار دریافت شده در عرض ۳۰ سال بیان می شود. این دورهٔ زمانی به دلیل انطباق تقریبی آن با فاصله نسلها در انسانها انتخاب شده است. منابع مختلف و میانگین سالیانهٔ دوزهای انواع متفاوت پرتوهای یونیزان طبیعی و مصنوعی در جدول ۳-۲ فهرست شده است. منابع طبیعی پرتو شامل این موارد است: پرتوهای کیهانی، پرتو خارجی از مواد رادیواکتیو در سنگهای پرتوهای کیهانی، پرتو خارجی از مواد رادیواکتیو در سنگهای

جدول ۱-۳ میانگین دوز تقریبی پرتوهای یونیزان که بو روی گذارد.

Source of Radiation	Average Dose per Year (mSv)	Average Dose per 30 Years (mSv)
Natural		
Cosmic radiation	0.25	7.5
External $\gamma$ radiation <sup>a</sup>	1.50	45.0
Internal ~ radiation	0.30	9.0
Artificial		
Medical radiology	0.30	9.0
Radioactive fallout	0.01	0.3
Occupational and miscullaneous	0.04	1.2
Total	2.40	72.0

(From Clarke RH, Southwood TRE. Risks from ionizing radiation. Adulare: 1989;338:197—198.) \*Including radon in dwellings.

بهخصوص، و پرتو داخلی از مواد رادیواکتیو در بافتها. منابع مصنوعی شامل رادیولوژی تشخیصی و درمان، مواجهه شغلی و گرد و غُبار اتمی ناشی از انفجارات هستهای میباشد.

میانگین دوز گنادی پرتو یونیزان حاصل از گرد و غبار (بارش) اتمی رادیواکتیو که از آزمایش سلاحهای هستهای نتیجه شده کمتر از بارش اتمی هر منبع دیگر تشعشعات هستهای محیطی است. با این وجود احتمال حوادث جدی مرتبط با راکتورهای هستهای را همیشه باید مدنظر قرار داد، مانند حوادثی که در جزیرهٔ سه مایلی در ایالات متحده آمریکا در سال ۱۹۷۶ و در چرنوبیل در اتحاد جماهیر شوروی در سال ۱۹۸۶ همراه با اثرات گسترده به وقوع پیوست.

#### اثرات ژنتیکی

آزمایشات روی حیوانات و گیاهان نشان داده که تعداد جهشهای ایجاد شده توسط پرتودهی، متناسب با دوز است. هرچه دوز بیشتر باشد تعداد جهشهای ایجاد شده نیز بیشتر است. عقیده بر این است که آستانهای که زیر آن، پرتودهی هیچ اثری نداشته باشد، وجود ندارد – حتی کمترین دوز پرتو میتواند باعث یک جهش شود. اثرات ژنتیکی پرتو یونیزان تجمعی نیز هستند، بهطوری که هر بار که یک فرد در معرض پرتو قرار می گیرد دوزی که دریافت کرده باید به مقدار پرتوی که قبلا می گیرو، اضافه شود. تعداد کلی جهشهای القاء شده توسط دریافت کرده، اضافه شود. تعداد کلی جهشهای القاء شده توسط پرتو، مستقیماً با کل دوز گنادی متناسب است.

متأسفانه، هیچ راه آسانی برای نشان دادن آسیب ژنتیکی ناشی از جهشزاها در انسانها وجود ندارد. آژانسهای مختلف در سراسر جهان به طور عمده مسئولیت تعریف آنچه را که

<sup>1.</sup> myenteric plexus

<sup>2.</sup> spontaneous mutations

به عنـوان »حداکثر دوز مجـاز پرتو« خوانده میشـود، برعهده دارند در انگلسـتان بخش حفاظت تشعشعی »آژانس محافظت از سـلامت« توصیه می کند که مواجههٔ شغلی در حقیقت نباید از ۱۵mSv در سـال تجاوز کند. برای تجسم این موضوع باید گفت که یک میلیسـیورت تقریباً ۵۰ برابر دوز دریافت شـده در یک تصویربرداری با اشـعه X از قفسهٔ سینه و ۱۰۰ برابر دوز متحمل شده هنگام پرواز با یک هواپیما از انگلستان تا اسپانیا می باشد!

دربارهٔ خطرات بالقوه سـوماتیکی و ژنتیکی، در معرض پرتو یونیزان قرار گرفتن هیچ شـکی وجود ندارد. در مورد رادیولوژی پزشـکی، دوز پرتو حاصل از یک شیوهٔ ویژه، باید بهرغم اثر مفید نهایی برای بیمار، محاسـبه شود. در مورد مواجههٔ شغلی با پرتو، پاسخ در تعریف خطرها و معرفی و به اجرا درآوردن قوانین کافی نهفته اسـت، در خصوص خطرات بارش اتمی ناشی از حوادث و انفجارهای هستهای، راهحل، بدیهی بهنظر میرسد.

#### جهشزاهای شیمیایی

در ایجاد آسیب ژنتیکی در انسانها، جهشزایی شیمیایی ممکن است از پرتوها مهمتر باشد. آزمایشات نشان دادهاند که مواد شیمیایی معینی از قبیل گاز خردل، فرمالدئید، بنزن، بعضی رنگهای قلیایی و افزودنیهای غذایی، در حیوانات جهشزا هستند. مجاورت با مواد شیمیایی محیطی ممکن است منجر به شکل گیری ترکیبات اضافی متصل به 'DNA شکستگیهای کروموزومی یا آنیوپلوئیدی شود. در نتیجه تمام فرآوردههای دارویی جدید مورد یک سری از آزمونهای جهشزایی قرار میگیرند که شامل هر دو نوع مطالعات در شرایط آزمایشگاهی می گیرند که شامل هر دو نوع مطالعات در شرایط آزمایشگاهی و در بدن موجود زنده در حیوانات می شود.

#### ترمیم DNA

چنانچه بروز جهشها در DNA ترمیم نشود، نتایج وخیمی را هـم برای فرد و هم برای نسـلهای بعـدی بهدنبال خواهد داشـت، پایداری DNA به ترمیم پیوسـتهٔ DNA توسط تعدادی از مکانیسـمهای مختلف وابسته اسـت (جدول ۲-۲). بعضی از انواع آسیب DNA، می توانند مستقیماً ترمیم شوند. مثالهای این حالت شامل دآلکیلاسیون – O6 آلکیل گوانین یا حذف دایمرهای تیمین که به واسطه فعالسـازی مجدد نوری در باکتریها ایجاد شـده است، می باشـد. اکثر مکانیسـمهای ترمیم DNA شامل

شکافتن رشتهٔ DNA با یک اندونوکلئاز، حذف ناحیهٔ آسیب دیده با یک اگزونوکلئاز، درج بازهای جدید توسط آنزیم DNA پلیمراز و بستن شکاف توسط DNA لیگاز است.

«ترمیم برداشت نوکلئوتیدی (NER)» ٔ دایمرهای تیمین و اضافات شیمیایی بزرگ را حذف می کند. NER فرآیندی پیچیده مستلزم بیش از ۳۰ پروتئین است که قطعات تقریباً ۳۰ نوکلئوتیدی را حــذف می کنند. جهشها در حداقل هشــت عــدد از ژنهای کدکنندهٔ ایــن پروتئینها می تواند باعــث گزرودرما پیگمانتوزوم (فصل ۱۷) شــود که با حساسیت فوق العاده به نور ماورای بنفش (پرتو ۷۷) و فراوانی بالای سرطان پوست مشخص می شود. دستهٔ متفاوتی از آنزیمهای ترمیمی برای برداشــت بازهای غیرطبیعی استفاده می شود (ترمیم برداشــت بازی یا BER)، و در ارتباط با جهشهایی در ژن رمزکننــدهٔ DNA گلیکوزیلاز یا MYH اخیراً نشان داده شده که این جهشها مسبب یک شکل اتوزومی نهفتهٔ سرطان کولورکتال (روده بزرگ– مقعدی. م) است (فصل ۱۲).

گونههای واکنشپذیر با اکسیژن (رادیکال آزاد اکسیژن) که در طبیعت موجودند و پرتوهای یونیزان، شکستگی در رشتههای DNA را القا میکنند. شکستگیهای DNA دورشتهای منجر به شکستگیهای کروموزومیای میشود که اگر ترمیم نشوند می توانند کشینده باشیند. ترمیم پس همانندسازی ٔ برای اصلاح شکستگیهای دورشتهای مورد نیاز است و معمولاً مستلزم شکستگیهای دورشتهای مورد نیاز است و معمولاً مستلزم نوترکیبی همولوگی با یک مولکول DNA خواهری است. ژنهای نوترکیبی همولوگی با یک مولکول BNA خواهری است. ژنهای که بهترتیب در سیندرم شیکافتگی نیگمن بریکیج ٬ سندرم بلوم ٔ افسل ۱۹۷) و سرطان سینه ارثی (فصل ۱۴) جهشیافتهاند. راه دیگر این که ممکن است انتهاهای شکسته از راه اتصال انتهای غیرهمولوگ، دوباره بههم متصل شوند که مسیری مستعد خطاست.

«ترمیسم جفت باز ناجسور (MMR)»، بازهای نادرست جفت باز ناجسور (DNA وارد شدهاند، جفتشده ای را که در خلال همانندسازی DNA وارد شدهاند اصلاح میکند. سلولهایی که در MMR معیوب هستند، نرخهای بسیار بالایی از جهش (تا ۱۰۰۰ برابر بیشتر از طبیعی) را دارند. جهشهایی در حداقــل ۶ ژن متفاوت MMR مو ب سرطان کولورکتال غیرپولیپوز وراثتی ۱۰ میشود (HNPCC)، فصل ۱۶.

<sup>4.</sup> Nucleotide excision repair

<sup>5.</sup> base excision repair

<sup>6.</sup> post-replicaton repair

<sup>7.</sup> Nijmegen

<sup>8.</sup> Bloom

mismatch repair

<sup>10.</sup> HNPCC

<sup>1.</sup> DNA adduct

<sup>2.</sup> invitro

<sup>3.</sup> in vivo

م تبط با أنها	، اختلالات	DNAئنما	مسيرهاي ترميم
A		1 40 3 10 11 11 1	ستر د و حرسها

		4 1-4 June 19 49 June 19	12-7   3-72-11
اثر بر روی محصول پروتئینی	نوع	گروه	كلاس
اختلالات	ژنها	مكانيسم	نوع روش ترمیم DNA
سرطان کلورکتال	MYH	جایگزینی باز غیر طبیعی	ترمیم برداشت بازی (BER)
گزرودرماپیگمنتازوم	XP	حــذف دایمرهای تیمین - تیمین و بدشــکلی بزرگ	ترميهم برداشت نوكلئوتيدى
سندرم نیگمن بریکیج	NBS	شیمیایی	(NER)
سندرم بلوم	BLM	حذف شکست دو رشته ایی DNA توسط نوترکیبی	ترمیم پس از همانند سازی
سرطان پستان	BRCA1,2		ترمیم جفت باز اشتباه (MMR)
سرطان کلورکتال (HNPCC)	MSH,MLH	تصحیح جفت باز اشتباه که به دلیل خطای همانند	HNPCC: سرطان كلوركتال غير
		سازی DNA ایجاد شده است	پولىپوز ارثى

اگرچه مسیرهای ترمیم DNA، برای اصلاح اَسیب DNA و بنابراين حفاظت سلول از نتايج زيانبار جهشها تكامل يافتهاند، ولی بعضی جهشها از تلاشهای سلول به جهت تحمل أسیب ناشی می شوند. یک مثال از این حالت سنتز DNA با گذر از آسیب ا است که در آن ماشین همانندسازی DNA از کنار جایگاههای آسیبدیده DNA عبور کرده و امکان همانندسازی طبیعی DNA و بیان ژن را در پیشرفت به سمت فرودست ژن فراهم می کند. ممکن است بیماری انسانی از راه پاسخهای سلولی ناقص به آسیب DNA نیز ایجاد شود. سلولها، مسیرهای پیامرسانی سحیدهای دارند که توقف چرخهٔ سلولی را به جهت افزایش زمان برای ترمیم DNA ممکن میسازند اگر آسیب DNA ترمیمناپذیر باشد، ممکن است سلول مرگ برنامهریزی شدهٔ سلولی (آپوپتوز) را أغاز كند. پروتئين ATM مسـئول تشخيص أسيب DNA است و بهعنوان «نگهبان ژنوم» توصیف شده است. جهشها در ژن ATM باعث آتاکسی تلانژکتازی میشوند که توسط حساسیت بالا به پرتوها و خطر بالای سرطان مشخص می گردد.

#### معاهيم بشادي 🐃

- ۱- اطلاعات ژنتیکی در DNA (دزوکسی ریبونوکلئیک اسید) ذخیره شده است که یک توالئ خطی از دو نوع نوکلئوتید میباشد. پورینها (آدنین (A) و گوانین (G)) و پیریمیدینها (سیتوزین (C) و تیمین (T)) که به اسکلت قند- فسفات متصل شده است.
- Y- مولکول DNA محتوی دو رشته موازی ناهمسو است که دو رشته به وسیله پیوندهای هیدروژنی بیس C و C و C کنار هم نگه داشته شدهاند.
- ۳- در همانندسازی DNA چندین نقطه شروع همانندسازی وجود دارند و همانندسازی نیمه حفاظت شده است و هر رشته به عنوان الگو برای سنتز رشته مکمل عمل می کند.
- ۴- ژنهای رمزکتنده برای پروتئینها در ارگانیسیههای عالی (یوکارتها) شامل بخشهای رمزگذار (اگرونها) و غیررمزگذار (اینترون) هستند
- ۵- رونویسی، سنتز یک نسخه مکمل تکرشتهای از یک رشته از یک رشته از یک رشته از یک رشته از یک ژن است که بهعنوان RNA پیامبر (mRNA) شناخته می شود.
  RNA با DNA در وجود قند ریبوز و باز پوراسیل بهجای تیمین فرق می کند.
- mRNA-۶ در خلال انتقال از هسته به سیتوپلاسم، با حذف بخشهای غیررمزگذار پردازش می شود و در سیتوپلاسم یعنی جایی که ترجمه (سنتز پروتئین رخ می دهد با ریبوزومها همراه می شود.
- ۷- کد ژنتیکی، جهانی و متشکل از سهتایی هایی از نولکئوتیدهاست (کنونها) که هریک از آنها برای یک آمینو اسید یا خاتمه سینتز زنجیره پپتیدی رمز می کند. کد ژنتیکی دژنره است از آنجا که همه اسیدهای آمینه به استثنای دو تا از آنها توسط بیش از یک کدون مشخص می شوند.
- ۸- کنترل اصلی بیان ژن در سطح رونویسی و توسط توالیهای تنظیمی DNA در انتهای ۵ واقع در کنار ناحیه پروموتر ژنهای ساختاری در یوکاریوتهاست. عوامل رونویسی عمومی و اختصاصی نیز در تنظیم ژنها درگیرند.
- جهشها هم به صورت خودبه خـودی و هم در نتیجهٔ مجاورت با مـواد جهش زا مثل پرتوها یونیـزان، رخ می دهند. جهش ها به طور پیوسته با آنزیمهای ترمیم DNA اصلاح می شوند.

<sup>1.</sup> translesion

<sup>2.</sup> guardian of the genome

<sup>3.</sup> ataxia telangiectasia

#### نکات مهم بر گرفته از کتاب استراخان

 ۱- در ارتباط با DNA میتوکندری ۲۸ ژنتوسط زنجیره سنگین و ۹ ژن توسط زنجیره سبک میتوکندری کد میشود.

۲- برخی از ژنها در میتوکندری با هم همپوشانی دارند مانند ژن ATPase 6/8 و برخی دیگر بواسطه ۲-۲ نوکلئوتید از هم جدا میشوند، گروه دیگر پیوسته و بدون فاصله هستند و برخی دیگر از ژنهای میتوکندری فاقد کدون پایان هستند و پس از رونویسی کدون UAA به رونوشت آنها اضافه میشود.

۳- تعداد ژنهای سازنده زنجیره انتقال الکترون و ریبوزوم توسط ژنوم میتوکندری در مقایسه با ژنوم هستهایی

کد شده توسط ژنوم هستهای	کد شده توسط ژنوم میتوکندری	اجزاى كمپلكس زنجيره انتقال الكترون
47	Υ	کمپلکس I: NADH دهیدروژناز
۴	•	کمپلکس II: سوکسینات COQ ردوکتاز
1-	١	کمپلکس III: سیتوکرم bcl
١٠	٣	کمپلکس Iv: سیتوکرم c اکسیداز
14	۲	کمپلکس V: ATP سنتاز
79		پروتئین ریبوزوم

۴- تنوع در تعداد کپی یا CNV: به معنای تفاوت بین افراد از نظر تعداد کپیهای یک توالی خاص با طول متوسط DNA است که اغلب چند کیلو باز تا چند مگابازدر ژنوم میباشد و در ارتباط با ژن و بیماری مورد توجه قرار گرفته است.

۵- تنوع تعداد کپی (CNV) را به طور معمول در توالیهای DNA بیشـــتر از ۱۰۰۰ جفت باز را گویند که امکان دارد بیش از دمها کپی در ژنوم هاپلوئید موجود باشد یا اصلا نباشد.

۶- هر انسانی حداقل ۱۰۰ جایگاه CNV هتروزیگوت دارد و تعداد CNV نسبت به SNP کمتر است و به دلیل اندازه بزرگ CNVها به نظر می رسد مسئول چندین میلیون تفاوت جفت باز بین هرجفت از توالی DNA هاپلوئیدی باشد.

۷- مضاعف شدگیهای ساب ژنومیک با مقیاس بالا یا ناحیه ایی به دلیل جابجایی نواحی ناپایدار پری سانتریک یا ساب تلومری بین کروموزومها یا درون کروموزومها که مستعد نوترکیبی هستند رخ داده است و سبب شده تا پنج درصد ژنوم یو کروماتین در طول تکامل مضاعف شود. این مکانیسم در ایجاد CNV و بازآرایی کروموزومی مسبب بیماری نقش دارد.

۸-اگزونها از نظر اندازه حدودا ۳۰۰ جفت باز میباشد و به اندازه کلی ژن مرتبط نیستند اما اینترونها در ژنهای طول تر بزرگتر هستند و طول بیشتری دارند. عمدتا اگزونهای ابتدایی اندازه نسبتا یکنواختی دارند در حالیکه اگزونهای انتهایی یا مجاور انتهای ۳ ممکن است بسیار طویل باشند.

۹- ژنهایی که تک اگزونه و فاقد اینترون هستند شامل: SRY رتروژن، اینترفرون، رسپتورهای وابسته به G پروتئینها، گیرندههای هورمونی و برخی از گیرندههای نروترانس میتر، پروتئینهای شوک حرارتی، هیستونها، ژن SOX و اغلب ریبونوکلئازها

۱۰ – ۹% ژنــوم کد کننده پروتئین انســان حاوی ژنهای همپوشــان است که ۹۰% آنها از روی رشــته مخالف رونویسی میشود.

۱۱- ژنهای پلی سیسترنیک در یوکاریسوت مانند: زنجیرمهای A,B در انسولین و هورمون رشد سوماتواستاتین و نورونوستاتین که از نظر عملکردی شبیه هستند.

۱۲ - خانوادههای ژنی می توانند شامل خانواده ژنی خوشهایی باشد و یا پراکنده خوشه اییها خود شامل خوشه ایی منفرد و یا چندگانه است. مثال خوشه ایی منفرد :خوشه ژنی هورمون رشد، خوشه ژنی آلفاگلوبین و ژنهای ژنجیره سنگین HLA. مثال خوشه ایی چندگانه: ژنهای هیستونی، ژنهای گیرنده بویایی و ژنهای HOX. خانواده ژنی پراکنده مانند ژنهای کد کننده آلدولاز، PAX،

۱۳ – ژنهای انسانی که دومنهای بسیار حفاظت شده دارند شامل: ژنهای HOX، PAX، SOX، TBX و ژنهای دومن POU

۱۴ – سودوژنهای پردازش شده ۲۵% ژنهای کاذب انسان را تشکیل میدهند.

۱۵ – سودوژن پردازش نشده در خانوادههای ژنی خوشه ایی از طریق مضاعف شدگی پشت سرهم ایجاد میشوند و در خانواده ژنی پراکنده به دنبال کراسینگ اور نابرابر خصوصا در نواحی پری سانتریک و ساب تلومریک ایجاد میشود.

۱۶- ژنهای کاذب پردازش شده حدودا ۷۵% ژنهای کاذب انسانی را تشکیل میدهند.

۱۷ – اگر نسخههای cDNA در مجاورت یک پروموتر وارد شود بیان میشود که در این حالت به آن رتروژن گویند.

۱۸ – حدودا دو دصد از ژنهای کد کنده پروتئین حداقل یک سودوژن پردازش نشده دارند در حالیکه ژنهایی با بیان بالا تمایل به داشتن چندین سودوژن پردازش شده دارند.

# فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی وراثت

۱۹ – ژنهای کاذب RNA راییج تریین ساختار ژنومی پستاندار است و بیشترین توالی تکراری در انسان تکرارهای ALU است و بسیاری از توالیهای تکراری پراکنده در ژنوم از رونویسی معکوس ژن tRNA حاصل شده است. و ژنهای کاذب میتوکندریایی حداقل ۱۶ %ژنوم هسته را شامل میشود.

۲۰ ژن کاذب در یوکاریوت شای اما در پروکاریوت نادر

#### است،

# ۲۱-انواع RNAهای تنظیمی و وظایف آنها:

- ♦ SnRNA التوسيط RNA POL II ونویسي میشوند دارای دو زیــر کلاس sm و sm هـــتند. زیــر کلاس sm دارای دو زیــر کلاس sm و GU-AG هـــتند. زیــر کلاس که در پردازش اینترونهای GU-AG نقش دارد و از اجزای اصلی اسپلایســئوزوم است شــامل UI,U2,U4,U5 میباشد و اجــزای فرعــی اسپلایســئوزوم از زیر کلاس sm شــامل 211,U12,U4,U5atac است کــه در پــردازش اینترونهای AU-AC نقــش دارد و زیــر کلاس SU-AG است شامل اسپلایسئوزوم و در پردازش اینترونهای GU-AG است شامل 6U-AG و زیــر کلاس Lsm که از اجزای فرعی اسپلایســئوزوم است شامل عیباشد.
   ل U6atac: میباشد.
- ♦ U7snRNA در پردازش انتهای ۳ در mRNA ی هیسـتون
   که فاقد دم پلی A است نقش دارد.
- RNA POL تنظیم کننده منفی فاکتور طویلسازی RNA POL
   یا همان P-TEFb است.
- ♦ RNA ۲ها: شـرکت در همانند سـازی DNA کروموزومی و تنظیم کننده تکثیر سلولی.
- ♦ Sno RNA؛ وظیفه تغییر در rRNA پیش ساز را دارد و کلاس جعبه Sno RNA أن در متیلاسیون OH 2 ریبوز در Pre rRNA و Pre کلاس H/ACA در تبدیل یوریدین به سودویوریدین در rRNA نقش دارد. این RNAها معمولا در اینترون ژنهای کد کننده پروتئین قرار دارند و برخی از آنها به صورت خوشه در چندین کپی یافت میشوند توسط RNA رونویسی میشوند.
- ◆ ScaRNAها: در بلوغ SnRNAها در اجسام کاژال در هسته نقش دارند و توسط RNA POL III رونویسی می شوند.
  - ♦ Rnase P در برش Pre tRNA در هسته نقش دارد.
- ♦ Rnase MRP در برش rRNA در هستک و در همانندسازی میتوکندری نقش دارد.
- ♦ BC200: RNA عصبی که بیوسنتز پروتئین دندریتیک را

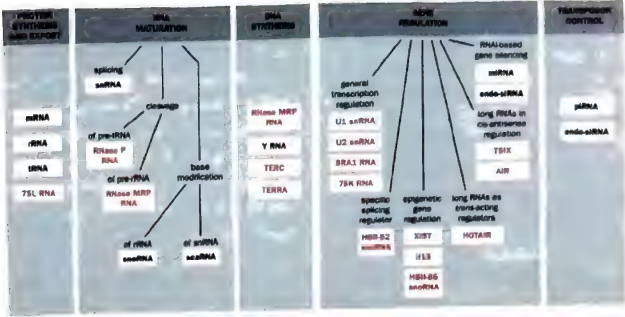
- تنظیم می کند و از تکرار ALU منشا گرفته و یک تک ژن به اسم BCRN1 در 2P می باشد.
- TSLRNA جزئی از SRP است که در ورود پروتئینهای ترشحی به ER نقش دارد.
- ♦ TERC: همان RNA موجود در تلومراز است که تلومراز از آن
   به عنوان الگر برای سنتز تلومر استفاده می کند
- ♦ Vault RNA اجزای RNPهای سیتوپلاســمی که در مقاومت
   به دارو عمل می کند.
- ➡ miRNA تنظیم بیان ژن خصوصا در ضمن تکوین و برخی
  از سرطانها انجام میدهد. از نظر اندازه حدودا ۲۲ نوکلئوتید
  است. برخی از ژنهای miRNA میتوانند یک پروموتر منفرد
  داشته باشند یا جزئی از روتوشت چند miRNA ایی از یک
  خوشه باشند. با توجه به اینکه miRNA سازگاری کامل با
  RNA هدف خود ندارند معمولا سبب مهار ترجمه میشوند
- ♦ PiRNA: از RNA متل شونده به پروتئین Piwi این RNAها فقط در ســلول لاین زایشی پستانداران و برخی از یوکاریوتها جهت محدودیت فعالیت اضافــی ترانس پوزونهای درگیر در بیماری و ســرطانبیان میشــوند و به صورت رونوشت پلی سیسترونیک رونویسی میشوند.
- ♦ Endo-SiRNA: اغلب از سودوژنها، تکرارهای معکوس مشتق میشوند و در تنظیم بیان ژن در سلول سوماتیک و احتمالا در تنظیم انواع ترانس پوزونها نقش دارند.
- ♦ SiRNAها با توجه به سازگاری کامل به RNA هدف عمدتا
   آنها را تجزیه می کنند.
- ♦ پروتئینهای PiWi از نظر تکاملی با آرگونات رابطه خویشاوندی دارند.

لطفا به شکل ۱ که عملکرد RNAها را نشان میدهد دقت شود.

۲۲–مثالهایسی از خانواده ژنی RNAها که بیشترین تعداد سودوژنها را دارند (جدول ۱)

۲۲- جدول پایگاه داده ncRNA اصلی (جدول ۲)

- برنامههای مناسب برای مقایسههای توالی، شامل جستجو
   بری یافتن ژنههای ارتولوگ در گونههای دیگر HCOP و HCOP
   HomoloGene است.
- ▼ تعییــن ویژگی و االیر پروتئینها مولفــه protein resource در HGNC امکان دسترســی به برنامههای را فراهم می کند که



		صرا	
- 1		1.3	-
- 1	4.3	_	-

RNA family	Number of human genes	Number of related pseudogenes
U6 snRNA	49	~800
YRNA	4	~1000
[Alu repeats]	1 (RN7SL)	~1.5 million

جدول ۱

ویژگی عملکردی متفاوتی از پروتئین موردنظر را ثبت و تحلیل می کند مانند:

- ◆ Uunprot: سوابق مرتبط اطلاعات عملکردی از جمله حضور دومن کانزرو و واریانتهای مرتبط با بیماری، ویژگیهای بیان، برهمکنش پروتئین پروتئین و غیره را فراهم می کند.
- ♦ Interpro: اسكن براى حضور توالىهاى مرتبط از جمله دومن
   کانزرو و تكرارهایى كه ممكن است با پروتئینهاى دیگر
   مشترك باشد و جستجو جهت اختصاص پروتئینها به عنوان
   عضوى در خانواده پروتئینى.

۳۳- کلاسهای اصلی DNA تکراری پشت سرهم در انسان (جدول ۳)

۳۴− توالیهای DNA میتوکندری انتقال یافته به درون هسته در طول زمان جهشهای غیرفعال کننده کسب میکنند و به نام ژنهای کاذب میتوکندریایی هسته ایی نامگذاری میشوند

ولی به طور کامل به نام توالیهای DNA میتوکننری هستهای NUMT نامیده می شوند و انتقال به درون ژنوم هسته به واسطه NHEJ بوده است.

۲۵– بلندترین ژن کد کننده پروتئین انسان CNTNAP2 است. ۲۶– برای ژنهای کد کننده پروتئین انسانی، میانگین اندازه اگزون ۲۶۸ نوکلئوتید است و با مینگین ۹ اگزون در هر ژن

۲۷ – ژن کد کننده LncRNAها می تواند دهها کیلوباز طول داشته باشد و اغلب حاوی اینترون است.

۲۸ در سطح رونوشت LncRNAها تنوع کمتری نسبت به ژن کد کننده پروتئین دارند.

۲۹ – ۹% ژنها، ژن درون ژن هستند که ۹۰% رونویسی در جهت معکوس ژ اصلی صورت میگیرد.

۳۰ تقریبا تمام انواع Sno RNAها و بسیباری از Sno RNA و ScaRNA و scaRNAها از پردازش اینترونهای ژن میزبان بزرگتر ساخته

Lable 3.	11 Examples of RNA d	IATA DASOS
Database	Description	Website address
RNAcentral	A portal that provides access to a wide range of electronic resources on RNA	http://rnacentral.org/
Rfam	A database of RNA families	http://rfam.xfam.org/
NONCODE	Integrated database of all noncoding RNAs except rRNA and rRNA	http://www.noncode.org
DASHR	Database of small human noncoding RNAs. In addition to sequences it includes annotation of precursor and mature small noncoding RNAs, and expression and RNA processing information across multiple normal human tissues and cell types	http://lisanwanglab.org/DASHR/smdb.php
miRBase	The microRNA database. Can be searched by species. The address in the column on the right is for human sequences	http://www.mirbase.org/cgi-bin/mima_summary.pl? org=hsa
snoRNABase	A database of human small nucleolar RNAs	https://www-snorna.biotoul.fr/
GIRNAdb	A database of predicted tRNA genes. Can be searched by species. The address in the column on the right is for human sequences	http://gtmadb.ucsc.edu/genomes/eukaryota/Hsapi19/
IncRNAdb	A reference database for IncRNAs known to be functional	http://www.lncrnadb.org/

جدول ۲

غنی از C است.

مىشوند.

۳۲- توالیهای DNA ماهواره در مناطق پری سانترومریک و سیانترومری نیز می توانند رونویسی شیوند که در پاسخ به تنشهای سلولی مانند شوک گرمایی، قرار گرفتن در معرض مواد شیمیایی خطرناک و فلزات سنگین رخ می دهد.

DNA رونوشتهای RNA میتوانند از توالیهای DNA تکراری پشت سرهم در هتروکروماتین ذاتی ایجاد شوند مانند RNA تلومری یا TERRA در فاز GI چرخه تولید می شود و حاوی تکراریهای ساب تلومریک و تکرارهای هگزانوکلئوتید



# Table 9.13 Major classes of high-copy-number tandemly repeated

ilass <sup>a</sup> and ubclasses	Size or sequence of repeat unit	Major chromosomal location(s)
ATELLITE DNA <sup>b</sup> arrays often > 100 kb)		
α (alphoid DNA)	171 bp	Centromeric heterochromatin of all chromosomes
β (Sau3A family)	68 bp	Notably the centromeric heterochromatin of 1, 9, Y, and the five acrocentric chromosomes <sup>C</sup>
Satellite 1	25-48 bp (AT-rich)	Centromeric heterochromatin of most chromosomes and other heterochromatic regions
Satellite 2	Diverged forms of ATTCC/GGAAT	Most, possibly all, chromosomes
Satellite 3	ATTCC/GGAAT	Short arms of the five acrocentric chromosomes <sup>C</sup> and heterochromatin on 1q, 9q, and Yq12
DYZ19	125 bp	Yq11; comprising around 400 kb
DYZ2	AT-rich	Yq12; higher periodicity of ~2470 bp
MINISATELLITE DNA (arrays 0.1–20 kb)		
Telomeric minisatellite	TTAGGG	All telomeres
Hypervariable minisatellites	9-64 bp	All chromosomes, associated with euchromatin, notably in sub-telomeric regions
MICROSATELLITE DNA (arrays <100 bp)	Often 1–4 bp	Widely dispersed throughout all chromosomes

جدول ۳

SVA Reapat -۳۳ تکرارهای ترکیبی از توالیهای شــبیه ALU، SINE-R (حاوی env و LTR) است که این دو عنصر توسط VNTR از هم جدا شدهاند و SVA به عنوان سومین ترانس پوزون انسانی قابل انتقال و فعال است.

# فصل فصل کروموزومها و تقسیم سلولی

بگذارید فرض مسلم نگیریم که تمام زندگی بیشتر در چیزی است که معمولاً بزرگ تصور می شود تا اینکه معمولاً در چیزی باشد که معمولاً کوچک تصور می شود.

ويرجينيا ولف

در سطح مولکولی یا تحت میکروسکوپی، DNA به عنوان الگوی اصلی که طرح کلی شکل گیری و حفظ یک ارگانیسی را ارئه می دهد، مطرح می شود. DNA به شکل «کروموزومها» بسته بندی می شود و در یک سطح بسیار ساده کروموزومها به صورت زنجیره های طولانی محکم و پیچیده ای از ژنها هستند. برخلاف DNA کروموزومها می توانند در طول تقسیم سلولی، با استفاده از یک میکروسکوپ نوری، به صورت ساختارهای رشته مانند یا اجسام رنگین مشاهده شوند. کلمهٔ کروموزوم از کلمهٔ مانند یا اجسام رنگین مشاهده شوند. کلمهٔ کروموزوم از کلمهٔ یونانی کروم بیمعنی رنگ و زوم بیمعنی جسم آمده است یونانی کروم بیمعنی رنگ و زوم بیمعنی جسم آمده است

سندرم CHARGE: C: کلوبومای چشمی (حالتی که در آن بافت طبیعی چشم و یا قسمتهای اطراف چشم در بدو تولد دچار نفص باشد و این اختلال قبل از تولد نوزاد ایجاد میشود.) H: نقایص قلبی A: آترزی بینی (انسداد و باریکی راه تنفسی را گویند) R: تاخیر در رشد G: اختسلالات ادراری و E: ناهنجاری گوش و ناشنوایی.

کروموزومها عامل تمایز یک گونه از سایر گونهها میباشند وامکان انتقال اطلاعات ژنتیکی را از یک نسل به نسل بعد فراهم می کنند. رفتار آنها در تقسیم سلول سوماتیک در میتوز تضمین می کند که هر سلول دختری کل مجموعه ژنتیکی خود را حفظ کند. به طور مشابه، رفتار کروموزومها در هنگام تشکیل گامت در میوز، موجب می شود که هر تخمک و اسپرم بالغ واجد مجموعه منحصربه فردی از ژنهای والدی باشد. کروموزوم ها، به معنای

واقعی کلمه وسیلهای هستند که تولیدمثل و بقای گونهها را تسهیل میکنند.

مطالعهٔ کروموزومها و تقسیم سلولی به عنوان «سیتوژنتیک» نامیده می شود. پیش از دههٔ ۱۹۵۰، به طور نادرستی تصور می شد که هر سلول انسانی ۴۸ کروموزوم دارد و تعیین جنسیت انسان از روی تعیداد کروموزومهای ۲ موجود در هنگام لقاح صورت می گیرد. در پی توسعه تکنیکهای قابل اعتمادتر برای مطالعه کروموزومهای انسان در سال ۱۹۵۶، تعداد صحیح کروموزوم در انسانها ۴۶ تعیین شد (فصل ۱). وجنسیت مردانه با یک کروموزوم ۲، علی رغم تعداد کروموزوم ۲ موجود در هر سلول، کروموزوم ۲ میشود. بعلاوه دریافت شد که ناهنجاریهای ساختاری و تعدادی کروموزوم به طور جدی موجب بر هم زدن رشد و نمو طبیعی، می شوند.

جدول ۱-۳ تحولات تکنیکی که از سال ۱۹۵۰ رخ دادهاند و نیز دانش فعلی ما را در مورد سیتوژنتیک انسانی نشان میدهد.

# کروموز ومهای انسانی

#### مورفولوژي

در سطح زیر میکروسکوپی، کروموزومها حاوی یک مجموعه بسیار پیچیدهای هستند وازسوپر کویل یا ابرمارپیچهای DNA تشکیل شدهاند وبه شکل شبکه محکم سلنوئیدی دیده میشوند. در زیر میکروسکوپ الکترونی میتوان کروموزومها را با ظاهری نسبتاً نامنظم و کروی مشاهده کرد (شکل ۱-۳). اگرچه اکثر دانش ما در مورد ساختار کروموزوم، بهوسیلهٔ میکروسکوپ نوری کسب میشود. رنگهای خاصی به صورت انتخابی توسط نوری کسب میشوند و با آنها میتوان هر کدام از کروموزومها را جداگانه شناسایی کرد.کروموزومها طی فاز تقسیم هنگامی که بیشترین فشردگی را دارند و ژنهای تشکیل دهنده آنها دیگر بیشترین فشردگی را دارند و ژنهای تشکیل دهنده آنها دیگر



دول ۱۳۳۱ توسعه روشهای سیتوژنتیکی			
نمونههای کاربردی	توسعه	483	
تعداد کرومــوزوم ۴۶ تعیین شــد (۱۹۵۶) و	روشهای قابل اطمینان بسرای آمادهسازی کروموزومی نواربندی کروموزومی گیمسا نمایش ژن شناسایی ناحیه مناسی ناحیه پریدسازی کروموزومی حذف المالی المالی ترجا فلوتورسنت درجا المالی سریع اینترفازی برای سندروم شناسایی سریع مقایسهای میبریداسیون CGH (CGH کروموزومی مقایسهای کروموزومی کروموز	(۱۹۶۰) مشخص شد. ۱۹۷۰ داون (۱۹۹۴) کارپوتایے طیفی)	
که موجب تشخیص ژن آن شد (۲۰۰۴).			

قابل رونویسی نیستند،به خوبی قابل مشاهده میباشند.

در این مرحله هر کروموزوم را می توان به صورت دو رشتهٔ یکسان مشاهده کرد که تحت عنوان کروماتید یا کروماتیدهای خواهری شناخته می شود. که نتیجهٔ همانندسازی DNA، در مرحلهٔ کراستز) چرخهٔ سلولی می باشد. این کروماتیدهای خواهری در یک فشردگی اولیه موسوم به سانترومر، بهم متصل شده اند. سانترومرها از چند صدکیلوباز DNA تکراری تشکیل شده اندو مسئول حرکت کروموزومها در هنگام تقسیم سلولی هستند. هر سانترومر کروموزوم به دو بازوی کوتاه و بلند تقسیم می شود که به ترتیب با حروف و (کوچک = petite) و p (بزرگ = grande

انتهای هر بازوی کروموزومی،به تلومر معروف است. تلومرها در انسداد انتهای کروموزمها و حفظ یکپارچگی ساختاری

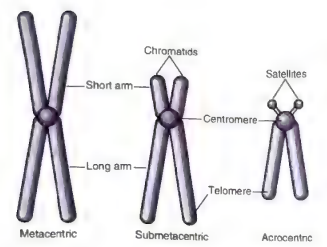
آنها نقش حیاتی دارند. تلومرها در طول تکامل بسیار حفاظت شده هستند و در انسان از چندین تکرار پشت سر هم متعدد از توالی T TAGGG تشکیل شده اند.در طول همانندسازی DNA، توالی T TAGGG تشکیل شده اند.در طول همانندسازی T TAGGG آنزیمی معروف به تلومراز 'Telomerase' پایانهٔ '5 مربوط به رشتهٔ بلند را جایگزین میکند در غیر اینصورت، کروموزومها به طور تصاعدی کوتاه میشوند تا زمانیکه به یکطول بحرانی برسد که در این حالت سلول دیگر نمیتواند تقسیم شود ودر نتیجه روند پیری آغاز میشود. این روند در واقع بخشی از روند طبیعی پیری سلول است که در آن اکثر سلولها قادر به انجام تقسیم، بیش از محروها افزایش فعالیت تلومراز به عنوان امل حیات طولانی مدت و غیر طبیعی سلول سرطانی محسوب میشود.

از نظر مورفولوژیکی (ریخت شناسیی) کروموزومها با توجه به موقعیت سانترومر طبقه بندی می شوند اگر سانترومر در موقعیت مرکزی قرار داشته باشد، کروموزوم متاسانتریک، اگر سانترومر انتهایی باشد کروموزوم آکروسانتریک و اگر سانترومر در موقعیت حد واسط باشد، کروموزوم سابمتاسانتریک است (شکل ۳–۲). کروموزومهای آکروسانتریک گاهی دارای زائدههای ساقه مانند هستند، که ماهواره نامیده می شود که موجب تشکیل هستک در سلولهای در حال استراحت اینترفازی می شوند و حاوی نسخههای متعدد تکراری از ژنهای RNA ریبوزومی هستند.

#### طبقمبندي

هـر يـک از کروموزومها عـلاوه بر موقعيت سـانترومر، از نظر طـول نيز با هم تفاوت دارند. براسـاس ۳ پارامتر: طول، محل سـانترومر و وجود يا عدم وجود ماهوارهها، پيشگامان اوليه سيتوژنتيک اکثر کروموزومها را از هم شناسايي کردند و يا دست کـم آنها را بر مبناي مورفولوژي کلي بـه زير گروههاي ۸ تا ۵ دسـتهبندي کردند. (۹. کا ۵. کل ۲۰ از ۲۰ در انسان، هستهٔ سلول طبيعي دسـتهبندي کردند. (۳. کا ۵. کا ۳. کا ۱۵۰ کا کا کروموزوم اسـت کـه از ۲۲ جفت اتوزوم و یک جفت کروموزوم جنسـي ۲۲ در ماده و ۲۲ در نر تشکیل شده اند. یک عضـو از هر يـک از اين جفتها از یکی از والدین گرفته شـده است. سلولهای سوماتیکی حاوی یک مجموعه دیپلوئیدی یعنی اسپرم شـامل ۴۶ کروموزوم است، در صورتی که گامتها (یعنی اسپرم و تخمک) حاوی یک مجموعه دیپلوئیدی یعنی و تخمک) حاوی یک مجموعه هاپلوئیدی یعنی ۳۲ کروموزومی و تخمک) حاوی یک مجموعه هاپلوئیدی یعنی ۳۲ کروموزومی هسـتند. اعضـای یک جفت کرومـوزوم به عنـوان هومولوگ

# فصل ۳: کروموزومها و تقسیم سلولی



شکل ۳-۲ ریختشناسی کروموزومها کروموزومها از لحاظ موقعیت سانتروم، به صورت متاسانتریک، ساب متاسانتریک یا اکروسانتریک طبقهبندی میشوند

X ولی جنس ماده دارای دو کروموزوم جنسی X میباشد. در انسانها و اکثر پستانداران، هر دو جنس نر و ماده، دارای دو کروموزوم جنسی هستند. XX در ماده و XX در مذکر. کروموزوم Y بسیار کوچکتر از X است و تنها حامل چند ژن با اهمیت عملکردی میباشند که مهم ترین آنها ژن رمز گذاری کننده فاکتور تعیین کننده بیضه یا SRY میباشد. ژنهای دیگر کروموزوم Y نقش مهمی در حفظ اسپرماتوژنز دارند.

در زنان هر تخمک حاوی یک کروموزوم X است در حالیکه در مردان هر اسپرم حامل یک کروموزوم X یا یک کروموزوم Y است. از آنجا که احتمال لقاح اسپرم دارای کروموزوم X یا اسپرم دارای کروموزوم Y با تخمک تقریبا یکسان است، شمار حاملگیهای دختر و پسر تقریبا یکسان است. اگرچه نوزادان پسر کمی بیشتر از نوزادان دختر متولد میشوند. اما در دوره کودکی و بزرگسالی نسبت جنسیتی برابر ۱:۱ میباشد. فرایند تعیین جنسیت با جزئیات در فصل ۹ بررسی میشود.

# روشهای آنالیز کروموزوم

تاسال ۱۹۵۶ اعتقاد بر این بود که هر سالول ۴۸ کروموزوم دارد،تا هنگامی که تجیو و لوان براساس مطالعات خود، دریافتند که سلول طبیعی سوماتیکی انسان تنها ۴۶ عدد کروموزوم دارد. روش به کار رفته توسط آنها، اکنون با کمی تغییر درآزمایشگاههای سیتوژنتیک،به طور گسترده جهت تجزیه و تحلیل ترکیب کروموزومی یک فرد مورد استفاده قرار می گیرد و کاریوتایپ نامیده می شود. این اصطلاح همچنین برای توصیف یک فتومیکروگراف(تصویر برداری) از کروموزومهای



شکل ۲-۳ میکروگراف الکترونی کروموزومهای انسانی که سانترومرها و کروماتیدهای مشخص را نشان میدهد (با احترام از پروفسور Harriston et al. Cytogenet cell بازنشر شده از S.Karger basel) با اجازه ناشر (S.Karger basel)

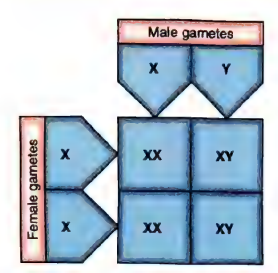
(همساخت) شناخته می شوند.

توسیعه روشهای نواربندی کروموزوم، شناسیایی بسیار دقیق کروموزومهای منفرد و تشخیص ناهنجاریهای جزئی کروموزومها را امکانپذیر نموده است.

این تکنیک همچنین آشکار نموده است که گروماتین، ترکیبی از DNA و پروتئینهای هیستونی که کروموزومها از آنها تشکیل شده اند میباشد و در ۲ شکل اصلی وجود دارد. یوکروماتینها که در رنگ آمیزی بهصورت روشن بوده و شامل ژنهایی که بهطور فعالانه بیان میشوند، هستند. در مقابل هتروکروماتین که به صورت تیره، رنگ میشوند وبه طور عمده از ADNAهای غیرفعال، فاقد بیان و تکراری ساخته شده است.

#### کروموز و**مم**ای جنسی

گروموزومهای X و Y، به علت نقش حیاتی آنها در تعیین جنسیت به عنوان کروموزومهای جنسی شناخته می شوند. کروموزوم X در ابتدا به دلیل مبههم بودن عملکرد آن، بدین نام معرفی شد. زیرا مشخص شد که این کروموزوم در برخی از حشرات در بعضی از گامتها حضور و در برخی دیگر از حشرات حضور ندارد. در این حشرات نر تنها دارای یک کروموزوم جنسی



شکل ۳-۳ مربع پانت تشان دهنده ترکیب کروموزومهای جنسی درگامتهای مذکر و مونث.

فرم یک کاریوتایپ ایدهآل شماتیک بهنام ایدیوگرام نمایش داده شود (شکل ۳-۶). هر جفت کروموزوم همولوگ را میتوان به طور مستقیم زیر میکروسکوپ و یا با استفاده ازیک سیستم تهیه عکس از کروموزومهاو مرتب کردن آنها به شکل کاریوگرام مشاهده کرد (شکل ۳-۷).

#### سيتوژنتيک مولکولی

# هیبریدسازی فلوئورسنت درجا (FISH)

این روش براساس توانایی منحصربهفرد بخشی از DNA تکرشتهای (پروب) در اتصال به توالی هدف مکمل آن برروی یک کروموزوم متافازی، هسته اینترفازی یافیبرکروماتیسنی توسیعه یافته است.در هیبریسدسازی فلورسانت درجا (FISH) پروب DNA با یک رنگ فلوئورسینت نشاندار میشود، که بعد از هیبریداسیون با نمونهٔ بیمار، امکان مشاهدهٔ ناحیهٔای که در آن هیبریداسیون رخ داده را با استفاده از یک میکروسکوپ فلورسانت ایجاد میکند. FISH بهطور گستردهای برای اهداف تشخیصی بالینی در طی ۳۰ سال گذشته مورد استفاده قرار گرفته است و انواع مختلفی از پروبها وجود دارند که ممکن است در این روش به کار برده شوند.

# انواع متفاوت يروبهاي FISH

پروبهای سانترومری این پروبها حاوی توالیهای DNAی تکراری هستند که در درون و یا اطراف سانترومر یک کروموزوم خاص، یافت می سود. آنها پروبهای اصلی مورد استفاده برای تشخیص سریع FISH اینترفازی سندرمهای آنیوپلوئیدی شایع (تریزومی ۱۲، ۱۸ و ۲۱) بودند که با استفاده از نمونه تشخیصی

یک فرد که به صورت استاندارد چیده شدهاند، استفاده می شود. آماده سازی کروموزوم

از هر بافت دارای سلولهای زنده وهسته دار که میتواند تقسیم شود جهت مطالعهٔ کروموزومهای انسانی میتوان استفاده کرد. معمولا از لنفوسیتهای سیستم گردش خون محیطی استفاده میشود، اگرچه میتوان برای تجزیه و تحلیل کروموزومی نمونهها را از پوست، مغز استخوان، پرزهای کوریونی یا سلولهای مایع آمنیوتیک (آمنیوسیتها) به آسانی تهیه کرد.

در مورد خـون محیطی (وریدی)، یـک نمونه را به حجم کمی از محیط کشـت مغذی حاوی مادهٔ فیتوهماگلوتینین اضافه می کنند که باعث تحریک لنفوسیتهای T به انجام عمل تقسیم می شود. سـلولها در شرایط استریل در دمای ۳۲°C برای حدود ۳ روز کشـت داده شده، تاسلولها تقسیم شوند. سپس به محیط کشت کلشی سین اضافه می شود. این دارو خاصیت بسیار مفیدی در جلوگیری از تشکیل رشتـههای دوک دارد. در نتیجه تقسیم سـلولی را در مـرحلهٔ متافاز متوقف می کند یعنی زمانی که کروموزومها دارای حداکثر فشـردگی هستند و بنابراین بهراحتی قابل رؤیت می باشند. سپس محلول نمکی هیپوتونیک اضافه شده که موجب لیزشدن سلولهای خونی (RBC) وهمچنین منجر به گسترش کروموزومها می شـود. سپس کروموزومها بر روی یک گسترش کروموزومها می شدود. سپس کروموزومها بر روی یک راسـلاید تثبیت (فیکس) شده و با روشی ساده جهت انجام آنالیز، رنگآمیزی می شوند (شکل ۴–۳).

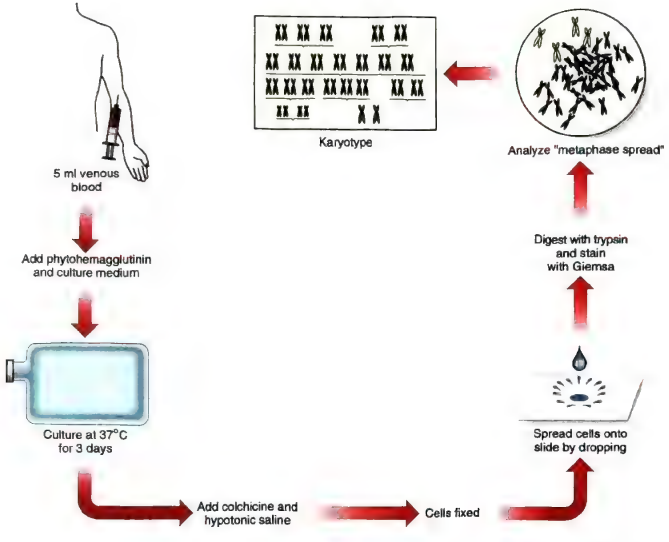
# نواربندی <mark>کروموز</mark>ومی

چندین روش مختلف رنگ آمیزی میتواند جهت شناسایی کروموزومهای منفرد استفاده شـود اما رایجترین آنها نواربندی G (گیمسا) اسـت. در این روش ابتدا کروموزومها را با تریپسین تیمار میکنند که پروتئین آنها دناتوره شـود. سپس با یک رنگ متصل شـونده به DNA بهنام گیمسا، رنگ آمیزی انجام میشود. هر کروموزوم الگوی مشـخص وقابل تکـراری از نوارهای تیره وروشن میدهد. (شکل ۵-۳).

نواربندی G تجزیه و تحلیل کروموزوم، با کیفیت بالا با تقریباً حدود ۵۰۰–۴۰۰ نسوار، در هر مجموعه هاپلوئیدی را ارائه می دهد. هر یک از ایدن نوارها به طور میانگیدن، مطابق با kb می دهد. هر یک از ایدن دیگر ۸–۸ (یا به عبارتی دیگر ۸–۸ (mb) می باشند.

#### تجزيه و تحليل كاريوتايپ

الگوی نواربندی هر کروموزوم، خاص است و می تواند به



شکل ۴-۳ مراحل آماده سازی یک کاریوتایپ

پیش از تولد پرزهای کوریونی به کار میبرده میشدند تا هنگامی که این روش با QF-PCR یا واکنش زنجیرهای پلیمراز فلورسنت کمی جایگزین شدند.

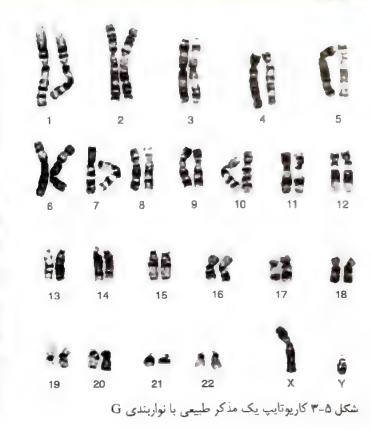
پروبهای توالی منحصربه فرد ویدژه کروموزومی این ها مخصوص یک لکوس منفرد خاص میباشیند که می توانند برای شناسیایی حذفهای تحت میکروسیکوپی و مضاعف شدگی ها (شکل ۳–۸) که باعث ایجاد سیندرمهای ریز حذفی هستند به کار برده شوند. کاربرد دیگر استفاده از پروب FISH اینترفازی برای شناسایی بیان بیش از حد HER2 در تومورهای پستان برای تشخیص بیمارانی است که احتمالا درمان با هرسپتین برای آنان سودمند است.

پروبهای رنگ آمیسزی کل کروموزوم ایسن روش حاوی مخلوطی از پروبها میباشد که از قسمتهای متفاوت یک کروموزوم ویژه حاصل شده است هنگامی که این مخلوط پروبها،

همراه با هم در یک هیبریداسیون منفرد استفاده می شوند، تمام بخشهای یک کروموزوم فلوئورسینت ساطع می کند (به عبارت دیگر کروموزوم رنگ شده است) رنگ آمیزی کروموزومی برای شناسایی بازآراییهای پیچیده مثل جابه جاییهای ظریف (شکل ۱۳۳۹)، و همچنین برای خاستگاه مواد کروموزومی اضافی، مثل مارکرهای کوچک یا حلقههای اضافی فوق العاده مفید می باشد.

#### نامگذاری کروموزومها

بر اساس توافق، هر بازوی کروموزومی به مناطق یا نواحی تقسیم می شود، و هر ناحیه نیز به نوبهٔ خود به باندهایی طبقه بندی می گردد که همیشه از محل سانترومر به بیرون شماره گذاری می شود (منظور تلومر است) (شکل -1). یک نقطهٔ مشخص در یک کروموزوم، با شماره کروموزوم، بازو (1 یا 1)، ناحیه و باند (1 یه عنوان مثال 1 (1 (1 )، تعیین می شود. گاهی کلمهٔ ناحیه حذف



می شــود، بنابراین 15q12 به سهولت به صورت باند ۱۲ در بازوی

بلند کروموزوم ۱۵ منسوب می شود.

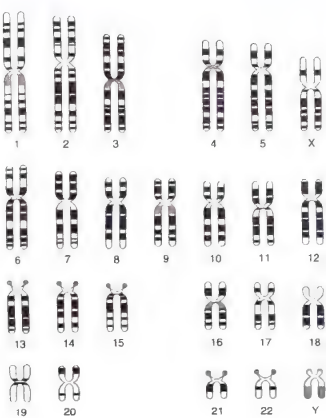
برای توصیف ناهنجاریهای کروموزومی، یک سیستم نامگذاری به شکل اختصاری وجود دارد (جدول ۲-۳). کاریوتایپهای زن و مرد طبیعی بهترتیب ۴۶ XX و ۴۶ XX و میباشد. یک مردی که به سندرم داون در نتیجه تریزومی ۲۱ مبتلا میباشد به ۲۱+XX صورت ۴۷ نشان داده میشود. در حالی که یک زن مبتلا به سندرم فریاد گربه با حذف در بسازوی کوتاه کروموزوم شمارهٔ ۵ به صورت ۴۶ (میبارهٔ ۲۸ به صورت ۲۸ XX,del(5p), ۴۶ نمایش داده میشود. یک گزارش کروموزومیی بهصورت

(p23;q25)(xY,t(2;4)(p23;q25) مردی را نشان میدهد که دارای یک جابه جایـــی دوطرفه در بازوی کوتاه کروموزوم ۲ در ناحیهٔ ۲ باند ۵ می باشد.

# تقسيم سلولى

#### ميتوز

در هنگام لقاح، زیگوت انسان، از یک سلول تشکیل شده است. این سلول سریعا تقسیم شده و در نهایت منجر به ایجاد انسانی بالغ می شود که حدود ۱۰۱۴×۱ ساول دارد. در اغلب

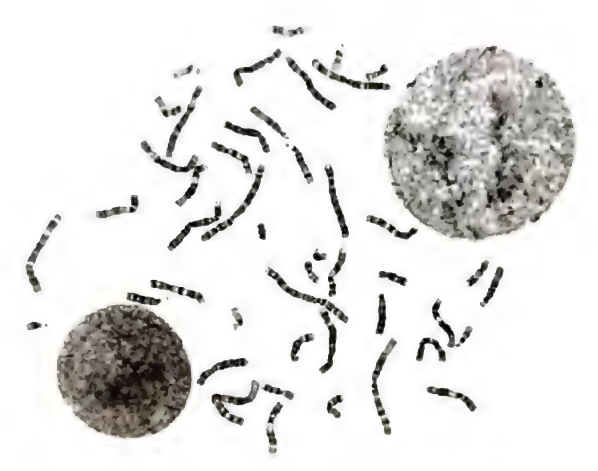


شــکل ۶–۳یک ایدیوگرام نشــان دهنده الگوهای نواربندی هر یک از کروموزومهای منفرد با رنگ آمیزی فلوثورســنت و گیمســا آماده شده است

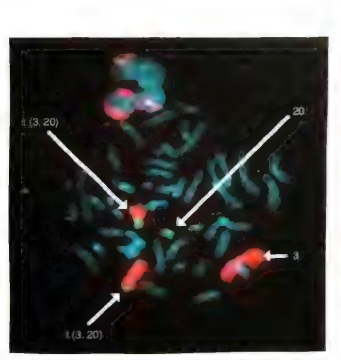
ارگانها و بافتها مانند مغز استخوان و پوست، سلولها در طول زندگی، به تقسیمات خود ادامه میدهند. این فرآیند تقسیم سلول سوماتیک که درخلال آن هسته نیز تقسیم میگردد میتوز نامیده میشبود. در طول تقسیم میتوز هر کروموزوم به دو کروموزوم دختری تقسیم میشود و در میان سلول دختری پخش میشود در نیجهٔ این اتفاق، تعداد کروموزومها در هر هسته بدون تغییرباقی میماند.

پیش از ورود سلول به میتوز، هر کروموزوم از دو کروماتید خواهری یکسان تشکیل شده است که حاصل از همانندسازی DNA در مرحلهٔ S چرخهٔ سلولی میباشد، میتوز فرآیندی است که طی آن هر یک از جفت کروماتیدها جدا شده و به درون سلولهای دختری مجزا، پخش میشوند.

میتوز فرآیندی پیوسته میباشد، که معمولا بین ۱ الی ۲ ساعت طول می کشد. اما برای توصیف بهتر فرآیندهای دخیل در این پدیده، آن را به پنج مرحله مجزا تقسیم مینمائیم. این مراحل عبارتند از پروفاز –پیش متافاز –متافاز –آنافاز و تلوفاز (شکل ۲۱–۳).



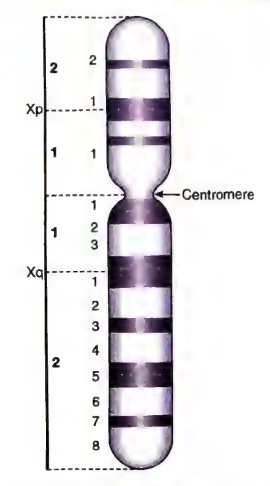
شکل ۷-۳ گستره متافازی با نواربیدی G



شبکل ۲-۹ رنگ امیسزی کرومورومی کیه حابحاتی متعالی را در کروموزومهای ۳ (قرمز) و ۲۰ (سبز) شان میدهد



شکل ۳-۸ تصویر متافازی پروب ناحیه ویلیامــز ELN) Vysis باند کروموزومی ۲۹۱۱٬۲۳ حذف مربوط به سندرم ویلیامز را نشان میدهد. کروموزوم طبیعی ســیگنالهایی برای پروب کنترل (سبز) و پروب ژن ELN (نارنجی) اســت، اما کروموزوم حذف شــده تنها سیگنال پروب کنترل را آشــکار می کند (با احترام از خانم سی دلمژ، آزمایشگاه ژنتیک بریستول، بیمارستان Southmead، بریستول، انگلستان.)



شکل ۱۰–۳ یک کروموزوم xبا نمایش بازوهای کوتاه و بلند که هر یک به نواحی و نوارهایی تقسیم شده اند

#### پروفاز

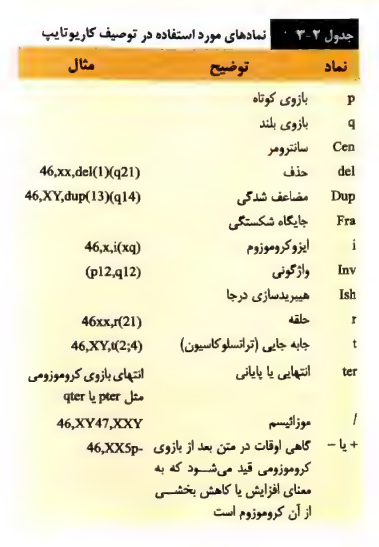
در مرحله اولیه پروفان: کروموزومها متراکم میشوند و تشکیل دوک میتوزی آغازمی شود. در هر سلول دو سانتریول ایجاد میشود. همزمان با حرکت سانتریولهابه سمت قطبهای مخالف سلول، میکروتوبولها نیز بین آنها شکل میگیرند.

#### پرومتافاز (پیشمتافاز)

در مرحله پرومتافاز، غشای هسته شروع به متلاشی شدن می کند در نتیجه به کروموزومها امکان پخش شدن در سلول را می دهد هر کروموزوم از ناحیه سانترومر خود، به دوک میتوزی از جنس میکروتوبول، متصل می گردد.

#### متافان

در مرحله متافاز، کروموزومها دریک ردیف یا سطح استوایی سلول قرار میگیرند و هر کروموزوم به واسطهی سانتریول خود به دوک میکروتوبولی متصل میشود و دوک بالغ شکل میگیرد. در این مرحله کروموزومها دارای حداکثر فشردگی بوده و بنابراین به راحتی قابل مشاهده میباشند. هر کروموزوم از نظر شکل شبیه



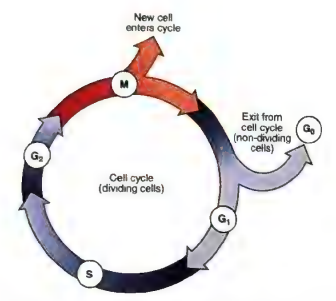
حرف x میباشد زیرا کروماتیدهای هرکروموزوم به صورت طولی از هم جدا شده اند اما تا زمانیکه هنوز تفکیک نشده باشند از محل سانترومر بههم متصل باقی ماندهاند.

#### آنافاز

در مرحله آنافاز، سانترومر هر کروموزوم، از طول تقسیم میشوند و هر میشوند و هر کدام به قطبهای مخالف سلول کشیده میشوند.

#### تلوفاز

در تلوفاز، کروماتیدها، که اکنون کروموزوم مستقل واجد یک مارپیچ دورشتهای منفرد هستند، به طور کامل از هی جدا شده و دو گروه کروموزومهای دختری، هر کدام در یک غشای هستهای جدید، قرار می گیرند. در این مرحله سیتوپلاسیم سلولی نیز تقسیم می شود (سیتوکینز) و در نتیجه دو سلول دختری جدید که هر کدام حاوی یک ست کامل کروموزومی دیپلوئید می باشند، تشکیل می شود.



شکل  $^{-1}$  مراحل چرخه سلول  $^{-1}$  و  $^{-1}$  اولین و دومین مرحله استراحت در اینترفاز میباشند  $^{-1}$  مرحله همانند سازی  $^{-1}$  است و  $^{-1}$  میتوز است

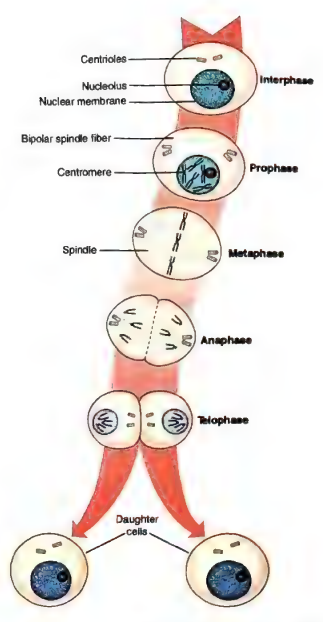
می شود. این امر منجربه تشکیل دو کروماتید می شود که هر کروموزوم شکلی شبیه X را نشان می دهد.

فرآیند همانندسازی معمولاً در نقاط متعددی بر روی کروموزوم شروع می شود (فصل ۲). همانندسازی جفت کروموزوم های همولوگ معمولاً به صورت هماهنگ، رخ می دهد با این حال همواره همانندسازی یکی از کروموزوم های ۱٪ با تأخیر صورت می گیرد (فصل ۹). این کروموزوم ۱٪ غیروفعال می باشد که کروماتین جنسی یا به اصطلاح جسم بار barr body را تشکیل می دهد، که می توان طی اینترفاز در سلول های سوماتیک فرد مؤنث مشاهده کرد. مطالعه این کروموزوم یک روش نامطلوب برای تعیین جنسیت بود که با آنالیز سلول های بدست آمده از برای تعیین موکوس دهانی اسسمیر دهانی انجام می شد. اینترفاز طی فازنسبتا کوتاه G2 تکمیل می شود و در آن کروموزومها شروع به متراکم شدن می کنند تا برای تقسیم میتوز بعدی آماده شوند.

#### ميوز

میوز فرآیند تقسیم هسته میباشد که در طی آخرین مرحله تشکیل گامت اتفاق میافتد. میوز با میتوز از سه جهت تفاوت اساسی دارد.

۱. میتوز موجب می شود که هر سلول دختری، دارای یک مجموعه کروموزومی دیپلوئید کامل (۴۶) باشد اما در میوز تعداد کروموزومهای دیپلوئید نصف می شود به طوری که هر گامت بالغ، یک مجموعه هاپلوئید ۲۳ کروموزومی را دریافت می کند.



شکل ۱۱-۳؛ نمایی از مراحل تفسیم میتوز

#### چرخۀسلولی

فاصلهٔ بین میتوزهای متوالی، اینترفاز چرخه سلولی نامیده می شود (شکل ۱۲-۳). این مرحله در تقسیم سریع سلولی بین ۱۶-۲۴ ساعت طول می کشد. اینترفاز با فاز G1 (فاصله= Gap=G ساعت طول می کشد. اینترفاز با فاز G1 (فاصله= و شروع می شود که در آن کروموزومها نازک و طویل هستند. این فاز از چرخه سلولی از نظر مدت زمان، بسیار متغیر است و عامل تنوع زمانی در بین جمعیتهای مختلف سلولی می باشد. سلولهایی که تقسیم در آنها متوقف شده است مانند نورونها معمولاً در این مرحله متوقف شده و عنوان شده است که وارد مرحله غیرچرخهای که به عنوان G0 شناخته شده، می شوند.

به دنبال فاز G1، مرحلهٔ S رخ میدهد (سنتز =S) که در آن DNA همانندسازی میکند و کروماتین هر کروموزوم تکثیر

۲. میتوز، در سلولهای سوماتیکی و همچنین در طول تقسیمات اولیه سلولی در هنگام تشکیل گامتها، رخ میدهد اما میوز فقط در تقسیم پایانی گامتها و جهت بلوغ آنها، انجام میشود. ۳. میتوز به صورت یک فرایند تک مرحلهای رخ میدهد اما میوز را میتوان به عنوان دو تقسیم سلولی به نامهای میوز I و II در نظر گرفت که در هر کدام از مراحل همانند میتوز شامل مراحل پروفاز، آنافاز و تلوفاز، است (شکل ۳–۱۳).

#### ميوز آ

گاهی به این نوع تقسیم، تقسیم کاهشی، میگویند زیرا در اولین تقسیم میوز تعداد کروموزومها نصف میشود.

پروفاز I در این مرحله کروموزومهایی که وجود دارند از نظر طولی، به شکل دو کروماتیدی هستند که از ناحیه سانترومر بههم متصل میباشند. در کروموزومهای همولوگ بهجز کروموزومهای X و Y در میاوز مردان بین کروماتیدهای غیرخواهری؛ یعنی بین کروماتیدهای هر یک از جفت کروموزوم همولوگ، تبادل قطعات کروماتیدهای میافتد. این تبادل قطعات همولوگ بین کروماتیدها، در نتیجه فرآیندی تحت عنوان کراسینگ اور یا نوترکیبی رخ میدد. اهمیت کراسینگ اور، در آنالیز پیوستگی و محاسبهٔ خطر در فصلهای بعد بررسی میشود. (فصل ۷).

در طی پروفاز I در فرد مذکر، جفت شدن بین بخشهای هومولوگ کروموزومهای X و Y در نوک بازوهای کوتاه آنها رخ می دهد که این مناطق از هرکروموزوم به مناطق شبه آتوزومی pseduautosomal نامیده می شود (فصل  $\mathcal{S}$ ). مرحلهٔ پروفاز میوز I نسبتاً طولانی است و به  $\mathcal{S}$  زیر مرحله تقسیم می گردد.

لپتوتن در این مرحله کروموزومها هنگامی که شروع به متراکم شدن میکنند، قابل مشاهده میشوند.

زیگوتین کروموزومهای همولوگ مستقیما به واسطه فرایندی به نام سیناپس در مقابل هم ردیف میشوند و در نقاط متعددی کروموزومها در طول یکدیگر توسط ساختارهای رشتهای تحت عنوان کمپلکس سیناپتونمال به یکدیگر متصل میشوند.

پاکی تن هر جفت از کروموزومهای همولوگ بهنام بیوالانت Bivalant به طور محکم به یکدیگر فشرده می شوند. کراسینگ اور نیز رخ می دهد که در طی آن در بین کروماتیدها نواحی همولوگ DNA، مبادله می شوند.

دیپلوتن در این مرحله، شروع جدا شدن کروموزومهای همولوگ نوترکیب از یکدیگر اتفاق میافتد اما در نقاطی که کراسینگاور روی داده متصل باقی میماند. این نقاط به عنوان

کیاسما شناخته می شـوند. به طور متوسط کروموزومهای کوچک، متوسط و بزرگ به ترتیب دارای یک، دو و سه کیاسماتا هستند ودر مجموع در هر میوز و در هر گامت، ۴۰ رویداد نوترکیبی رخ می دهد. دیاکینز همزمان با نزدیک شـدن کروموزومها به حداکثر فشـردگی خود، جداسـازی جفت کروموزومهای همولوگ، از یکدیگر،ادامه می یابد.

متافاز I غشای هستهای ناپدید می شودو کروموزومهادر سطح استوایی سلول، جایی که به دوک متصل اند، قرار می گیرند. مانند متافاز میتوز

آنافاز I کروموزومها، از هم جدا شده و با انقباض دوک به سمت قطبهای مخالف سلولی کشیده میشوند.

تلوفاز I هر مجموعه از کروموزومهای هاپلوئید کاملا از هم جداشده و به سمت دو قطب مخالف سلولی میروند و دو گامت دختری به نام اسپرماتوسیت یا اووسیت ثانویه شکل می گیرد.

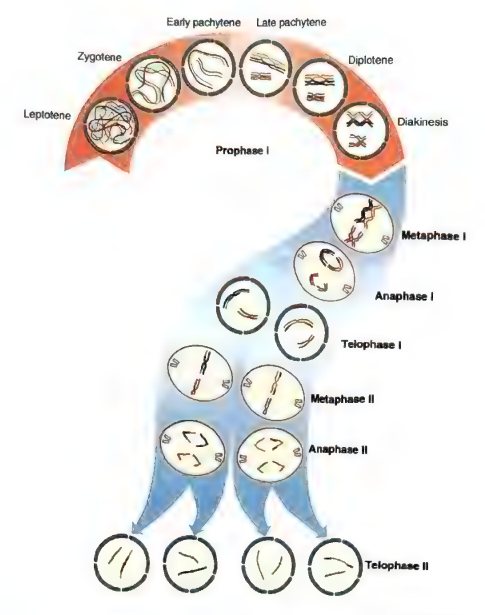
میوز II این تقسیم، اساساً مشابه یک تقسیم معمولی میتوز است. هر کروموزوم که به صورت یک جفت کروماتید میباشد، در طول سطح استوایی سلول قرار میگیرد و سپس بهصورت طولی جدا میشود که در نتیجه دو گامت دختری جدید با نامهای اسپرماتید و یا تخمک، تشکیل میشود.

#### نتايج ميوز

هنگامی که از لحاظ تولیدمثل و بقای گونهها مورد توجه قرار گرفته میشود میوز دو هدف عمده را فراهم می کند. اول این که نصف شدن تعداد کروموزومهای دیپلوئیدی را تسهیل می کند و از این رو هر زاده نصف مجموعه کروموزومی خود را از هریک از والدین دریافت می کند. و دوم این که این تقسیم پتانسیل فوق العاده ای برای تنوع ژنتیکی دارد. این امر با ۲ شیوه حاصل می شود:

۱. زمانی که بی والانتها در خلال پروفازمیوز I از هم جدا وبه طور مستقل از هم عمل می نمایند. این رخداد با قانون سوم مندل سازگار است (فصل ۱)، در نتیجه هر گامت مجموعهای انتخابی از کروموزومهای والدی را می گیرد. احتمال این که هر دو گامت از یک فرد از نظر کروموزوم دقیقا مشابه باشد یک در ۲۳۳ یا حدود یک در ۸ میلیون است.

۲. در نتیجه کراسینگ اور، هر کروماتید معمولاً حاوی نسبتهایی از DNA مشتق شده از کروموزومهای همولوگ هر دو والد خواهد بود. یک کروموزوم بزرگ بهطور معمول، دارای سه یا چند قطعهٔ متناوب با منشاء والدی مختلف میباشد.



شکل ۱۳-۳ مراحل میوز،

بنابراین احتمال این که هریک از دو گامت دارای ژنوم یکسانی باشند بسیار اندک خواهد بود. این نوع پراکندگی DNA به درون گامتهای متفاوت، گاهی به عنوان برخوردن یا تلاطم ژنی (gene shuffling)

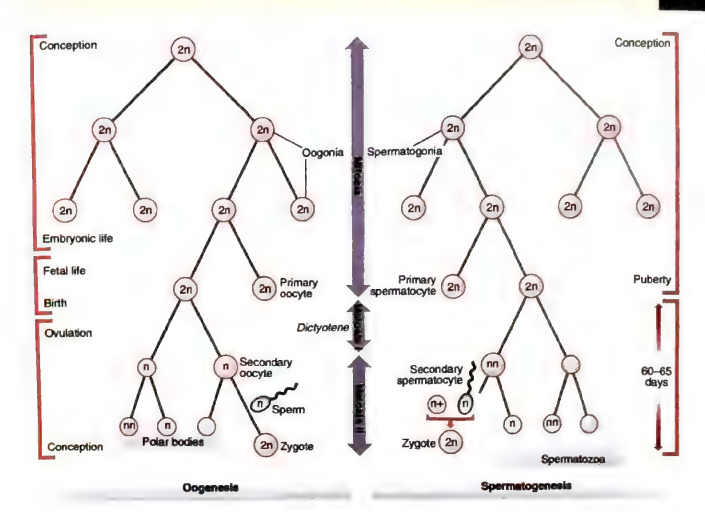
### كامتوژنز

فرآیند گامتوژنز، تفاوتهای اساسی در مردان و زنان نشان میدهد (جدول ۳–۳) و درصورت بروز خطا در مراحل گامتوژنز، پیامد بالینی کاملاً واضح و مشخصی ایجاد میشود.

#### تخمكرايي يا اووژنز

تخمکهای بالغ، توسط یکسری مراحل پیچیده و حدواسط از اووگونیها خود نیز از سلولهای زایشی اولیه، طی فرآیندی، شامل ۳۰-۲۰ تقسیم میتوز که در

تفاوت در گامتوژنز در مردان و زنان		جدول ٣-٣ 😁 🤏
زنان	مردان	
اوائل زندگی رویایی	بلوغ	أغاز
۱۰-۵۰ سال	۶۵-۶۵ روز	مدت
YT-	۳۰-۵۰۰	تعداد میوزها در تشکیل
		كامتها
۱ تخمک ۲۰ جسم	۴ اسپرماتید	تولید گامت در هر میوز
قطبي		
۱ تخمک در هر	۲۰۰–۲۰۰ میلیون	تعداد كامتها
اسیرم در هر انزال		
چرخه قاعدگی		



شکل ۱۴-۳- مراحل اسپرماتوژنز و اووژنز. n= عدد هاپلوئید میباشد

چند ماه ابتدایی دوره رویانی رخ میدهد، منشاء میگیرند. با کامل شدن مراحل رویانی، در ماه سوم زندگی درون رحمی، اووگونی شروع به بلوغ به صورت اووسیتهای اولیه کرده و وارد تقسیم میوز می شوند. در هنگام تولد، تمامی اووسیتهای اولیه وارد مرحله توقف بلوغ به نام دیکتیوتن dictyotene شده، تا هنگام تخمکگذاری که میوز I تکمیل، و یک اووسیت ثانویه شکل بگیرد، در این مرحله می مانند. این سلولها بیشترین سیتوپلاسم را دریافت می کنند. ساول دختری دیگر در نتیجه اولین تقسیم میوز، به طور عمده شامل یک هسته می باشد و به عنوان جسم قطبی شناخته می شود. سپس میوز II آغاز می گردد که در آن لقاح می تواند رخ دهد. نتیجه دومین تقسیم میوز تشکیل یک جسم می تواند رخ دهد. نتیجه دومین تقسیم میوز تشکیل یک جسم قطبی دیگر می باشد (شکل ۱۳–۳).

این احتمال وجود دارد که فاصلهٔ بسیار طولانی بین شروع اولین میوز و تکمیل آن یعنی تا ۵۰ سال یا بیشتر وجود داشته باشد. که علت، افزایش بروز ناهنجاری های کروموزومی در فرزندان مادران مسن ترنیز میباشد. اثرات تجمعی (ساییدگی و پارگی) براووسیت اولیه طی فاز دیکتیوتن احتمالابه مکانیسمهای

تشکیل و ترمیم دوک، آسیب رسانده و موجب عدم تفکیک صحیح کروموزومی (non-disjunction) میشود (فصل ۲).

#### اسير ماتوڙ نز

درمقابل، اسپرماتوژنز یک فرآیند نسبتاً سریع و بامدت زمان میانگین ۶۰-۶۰ روز میباشد. در هنگام بلوغ، اسپرماتوگونیها که قبلاً بهطور تقریبی حدود ۳۰ تقسیم میتوزی را گذراندهاند، شروع به بالغ شدن به صورت اسپرماتوسیتهای اولیه کرده و وارد میوز ۱ شده و بهصورت اسپرماتوسیتهای ثانویهٔ هاپلوئیدی ظهور می بابند. سپس این سلول ها، دومین تقسیم میوزرا برای تشکیل اسپرماتید انجام می دهند سهس اینها بدون تقسیم سلولی، به اسپرماتوزوئیدهای بالغ (اسپرماتوزوا) تبدیل می شوند. در هر انزال، بین ۲۰۰-۱۰۰ میلیون اسپرماتوزوئید بالغ وجود دارد.

اسپرماتوژنز یک روند پیوسته است و شامل تقسیمات میتوزی زیادی حدود ۲۵-۲۰ تقسیم در هر سال میباشد در نتیجه اسپرمهای بالغ تولید شده از یک مرد ۵۰ ساله یا مسن تر به خوبی قادر است صدها تقسیم میتوز را پشتسر میگذارد.

تاثیر سن پدر روی جهشهای غالب جدید، به این مفهوم است که بسیاری از جهشها بنه عنوان خطای تکثیر DNA در ضمن میتوز اتفاق میافتد.

#### ناهنجاريهاي كروموزومي

بیماریهای خاصی که به علت ناهنجاریهای کروموزومی ایجاد می شوند، در فصل ۱۷ مورد بررسی واقع شده آند و در این بخش به بررسی انواع متفاوت ناهنجاریها که ممکن است رخ دهد، پرداخته می شود. این نوع ناهنجاری ها را می توان به انواع ناهنجاری های ساختاری ، گروه سومی نیز شامل ترکیبات متفاوت کروموزومی در دو یا تعداد بیشتری از رده سلولی تقسیم کرد (کادر ۱۳۰۱).

#### ناهنجار يهاي تعدادي

ناهنجاریهای تعدادی شامل کاهش و یا افزایش یک یا چند کروموزوم میباشد که بهنام آنیوپلوئیدی<sup>7</sup> شناخته میشود. یا اضافه شدن یک یا چند مجموعه هاپلوئیدی کروموزومی میباشد، که بسه آن پلیپلوئیدی<sup>7</sup> گویند. از دست دادن یک کروموزوم منفرد منجر به مونوزومی<sup>6</sup> میگردد، و اضافه شدن یک یا دو کروموزوم همولوگ بسه ترتیب به عنوان تریزومی<sup>7</sup> یا تترازومی<sup>7</sup> در نظر گرفته میشود.

#### تريزومي

وجود یک کروموزوم اضافی را تریزومی یا سهتایی مینامند.
علت اکثر موارد سندرم داون، حضور یک کروموزوم ۲۱ اضافی
میباشد (تریزومی ۲۱)، از این رو سندرم داون اغلب تحت عنوان
تریزومی ۲۱ شناخته میشود. سایر تریزومیهای اتوزومی که با
بقاء تا زمان تولد سازگارند عبارتند از سندرم پاتائو (تریزومی ۱۳) و
سندرم ادوارد (تریزومی ۱۸) (فصل ۱۷) میباشند. اکثر موارد سایر
تریزومیهای آتوزومال منجر به سقط جنین در اوایل حاملگی
میشود، یک یافته رایج در سقطهای خود به خودی سه ماهه
اول تریزومی ۱۶ میباشد. حضور یک کروموزوم جنسی اضافی

فقط دارای اثرات فنوتییی خفیفی است (فصل ۹).

# کادر ۱-۴ 🦟 انواع ناهنجاریهای گروموزومی

أنيوپلوئيدي منوزومي تريزومي تتراپلوئيدي پلى پلوئيدى تريپلوئيدي تترابلوئيدي ساختاري جابه جایی دوطرفه رابرت سونی*ن* حذفها درجها وازكونيها یاراسائتریک پری سائتریک حلقهما ايزوكروموزوم ها

تعدادي

رده سلولی مختلف (میکسوپلوتیدی)

موزائیسم کایمریسم

تریزومی ۲۱ معمولاً به علت نقص در جدایی یکی از جفت کروموزومهای همولوگ در آنافاز مادری میوز I رخ می دهد این نقص در جداسازی بی والانتها، عدم تفکیک آنام دارد. به ندرت تریزومی ها در اثر عدم تفکیک در میوز II ممکن است اتفاق بیفتد که علت آن نقص در تفکیک کروماتیدهای خواهری از هم می باشد. در هر صورت، گامت دو کروموزوم همولوگ (دیزومی) را دریافت می کند و در صورت لقاح، یک حاملگی تریزومی ایجاد می شود (شکل ۱۵–۳).

منشاء عدم تفکیک پیامدهای عدم جدایی در میوز I و میوز II در کروموزومهای موجود در گامت، متفاوت است. یک خطا در میسوز I به گامتی منجر می شدود که دارای هر دو همولوگ متعلق به یک جفت کروموزوم است در مقابل، عدم تفکیک در میوز II سبب می شود گامتی با دو نسخه از یکی از همولوگهای یک جفت کروموزوم تشکیل شود. مطالعات انجام شده با استفاده از مارکرهای میاک میتلا به این مارکرهای میتلا به این مین میتلا به این میتلا به میتلا به میتلا به مین میتلا به میتلا

<sup>1-</sup> numerical

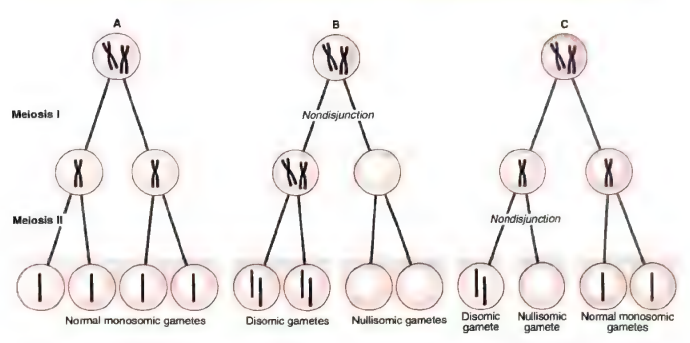
<sup>2-</sup> structural

<sup>3-</sup> Ancuploidy

<sup>4-</sup> polyploidy

<sup>5-</sup> monosomy

<sup>6-</sup> trisomy 7- tetrasomy



شکل ۱۵-۳ جدایی یک جفت منفرد از کروموزوم در میوز A: میوز طبیعی :B عدم تفکیک (جدایی) در میوز I و :Cعدم تفکیک(جدایی) در میوز II

تریزومی اتوزومی، کرومیوزوم اضافی خود را در نتیجه عدم تفکیک صحیح کروموزومی، در طی یکی از تقسیمات میسوزی مادری، کسیب کردهاند (جدول ۴-۳). عدم تفکیک میتواند در اوایل تقسیم میتوز در زیگوت در حال رشد، رخ دهد، که موجب حضور دو یا چند ردهٔ سلولی، مختلف میشود به این پدیده موزائیسم (mosaicism) گویند.

علت عدم جدایی علت عدم تفکیک نامشخص میباشد، اما مطلوب ترین توضیح مربوط به اثــر سن مادر روی اووسیتهای اولیهای میباشــد کــه میتوانند تا بیش از ۵۰ ســال، در حالت بی تحرک، معلق باقی بمانند (فصل ۳). براســاس مدارک موجود، بین افزایش ســن مادر و افزایش میزان بروز سندرمهای داون در بین فرزندان، ارتباط وجود دارد (جدول ۱۷–۴ فصل ۱۷ را ببینید). تاثیر ســن مادر، بر روی تریزومیهای ۱۳ و ۱۸ نشان داده شده است.

مشخص نیست که چگونه و یا چرا افزایش سن مادری، عدم تفکیک کروموزومی را مستعد می کند. اگرچه تحقیقات نشان می دهد که فقدان نوتر کیبی در پروفاز میوز I زمینه رابرای عدم تفکیک بعدی را مستعد می سازد. این تعجب آور نیست زیرا کیاسماتا که بعد از نوتر کیبی شکل می گیرند، مسئول نگهداری جفت کروموزومهای همولوگ در کنار هم می باشند تا زمانی که در دیاکینز از هم تفکیک شوند. بنابراین عدم شکل گیری کیاسماتا، به هر جفت همولوگ امکان جدا شدن زود هنگام را می دهد و سپس به طور تصادفی در سلول های دختری جدا می شوند. نوتر کیبی در زنان قبل از تولد اتفاق

دول کے ۳۰ منشـــا والدینـــی خطـــای میوزی کـــه منجر به انیوپلونیدی شده است

(%)مادری	(%) پدری	ناهنجاري كروموزومي
٨۵	10	تریزومی ۱۳
۹.	١٠	تریزومی ۱۸
۵۶	۵	تریز <b>ومی</b>
۲.	٨٠	X.67
۹۵	۵	*YXXX
۵۵	40	*YXXY
•	1	YXX Y

میافتد اما عدم تفکیک در هر زمان بین ۵۰–۱۵ سال پس از آن رخ میدهد. این نشان میکند که حداقل دو فاکتور در ایجاد عدم جدایی، دخیل باشند: فقدان نوترکیبی بین کروموزومهای همولوگ در تخمدان جنین و ناهنجاری در شکلگیری رشتههای دوک بعد از چندین سال.

#### مونوزومي

فقدان یک کروموزوم واحد را مونوزومی مینامند. مونوزومی برای یک اتوزوم تقریباً همیشه کشنده است. فقدان کروموزوم X با ۲ موجب ایجاد کاریوتایپ ۴۵, X میشود و باعث ایجاد سندرم ترنر میشود (فصل ۱۷). همانند تریزومی، مونوزومی نیز در اثر عدم تفکیک صحیح درمیوز، رخ میدهد. چنانچه یک گامت

دو نستخه از یک کروموزوم همولوگ را دریافت کند (دیزومی)، گامت دختری دیگر فاقد نستخه ایی از همان کروموزوم میباشد (نولیزومی)، مونوزومی همچنین میتواند در اثر، از دست رفتن یک کروموزوم هنگام حرکت به قطبین سلول در در آنافاز نیز ناشی شود. این پدیده را تاخیر آنافازی گویند.

#### يلى پلوئيدى poly ploidy

سلولهای پلیپلوئیدی حاوی چندین مجموعه هاپلوئیدی از کروموزومها میباشند. مانند حضور ۶۹ کروموزوم در تریپلوئیدی و ۹۲ کروموزوم در تتراپلوئیدی، در انسان در اغلب موارد حاصل از سقطهای خودبه خودی، تریپلوئیدی مشاهده میشود، اما تا اواسط حاملگی به ندرت بقا رخ میدهد. تنها تعداد کمی تریپلوئیدی زنده گزارش شده است ولی همه آنها کمی پس از تولد فوت کرده اند.

تریپلوئیدی می تواند در اثر نارسایی در تقسیم میوز دربلوغ یک تخمک یا اسپرم، رخ دهد که به عنوان مثال منجر به بقای جسم قطبی یا تشکیل اسپرم دیپلوئید می شود. اگر تریپلوئیدی در اثر لقاح یک تخمک با دو اسپرم ایجاد شود، این حالت تحت عنوان دی اسپرمی dispermy شناخته می شود. در صور تیکه تریپلوئیدی ناشی از حضور یک مجموعه کروموزوم اضافی پدری باشد (به مفهوم آنکه منشاء کروموزوم تخم فقط پدر باشد م)، جفت معمولا متورم می شود، که به آن تغییرات هیداتیدیفرم گویند، (فصل ۹).

درمقابل، هنگامی که منشا تریپلوئیدی از مجموعه کروموزومهای اضافی مادری باشد، جفت معمولاً کوچک است. تریپلوئیدی اغلب به سقطهای خودبه خودی زودهنگام منجر میشود (شکل ۱۶–۳). تفاوت بین تریپلوئیدی، ناشی از حضور کروموزومی اضافی از طرف پدری یا مادری مدارکی را جهت اثرات اپی ژنتیک و اثر منشاء والدی در رابطه با ژنوم انسان، ارائه میدهد. این بحث با جزئیات بیشتر در فصل ۶ بررسی میشود.

#### ناهنجارىهاى ساختارى

بازآراییهای ساختاری کروموزومی، ناشی از شکستگی و اتصال مجدد کروموزوم، با پیکر بندی متفاوت میباشد. که این فرآیندها می توانند متعادل یا نامتعادل باشد. در بازآرایی متعادل مجموعی کروموزومی کامل بوده بدین مفهوم که هیچ ماده ژنتیکی کاهش و یا افزایش ندارد. در نتیجه بازآراییهای متعادل بهطور کلی بدون ایجاد مشکل هستند، به استثنای موارد کمیابی که در آنها یکی ازنقاط شکست سبب آسیب به یک ژن عملکردی مهم می شود. با این وجود حاملین بازآراییهای متعادل، اغلب

در معرض خطر ایجاد فرزندی با مجموعه کروموزومی نامتعادل میاشند.

در بازآرایی کروموزومی غیرمتعادل، مجموعه کروموزومی مقادیر نادرستی از مواد ژنتیکی را دارد و اثرات بالینی آن معمولا جدی می باشد.

#### جابه جایی ها

نشاندهنده تريبلوئيدي است

به انتقال مواد ژنتیکی از یک کروموزوم، به کروموزوم در اثر دیگر جابهجایی متقابل یا دوطرفه در اثر شکست هر دو کروموزوم، رخ میدهد و طی آن با تبادل قطعات بین دو کروموزوم، دو کروموزوم مشتق شده جدید ایجاد میشود. جابهجایی روبرتسونینی، نوع خاصی از جابه جایی متقابل است که نقاط شکستگی روی سانترومر دو کروموزوم آکروسانتریک و یا در نزدیکی آن، واقع شده است (شکل ۱۷–۳).

جابهجاییهای متقابل جابجاییهای متقابل به شکستن حداقل دو کروموزوم همراه با تبادل قطعات گویند. معمولاً تعداد کروموزومهای همان ۴۶ عدد باقی میماند، و اگر اندازه قطعات مبادله شده تقریبا یکسان باشد، یک جابهجایی متقابل را فقط با مطالعهٔ جزئیات نواربندی کروموزومی یا FISH می توان شناسایی کرد (شکل ۳-۹). به طور کلی جابهجاییهای متقابل، منحصر به یک خانوادههای خاص هستند. به دلایلی ناشناخته، یک جابهجایی

<sup>1 2 3 4 5

17</sup> K) 13 14 15 16 17 18

19 20 21 22 X Y

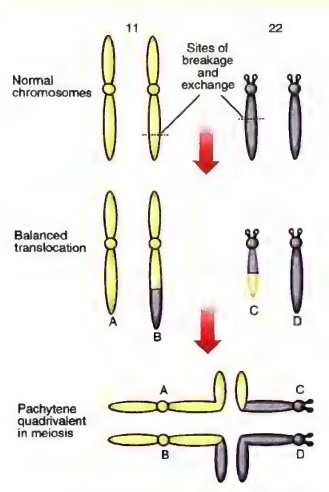
20 21 22 X Y

21 22 X Y

<sup>2-</sup> translocation

<sup>3-</sup> Reciprocal translocation

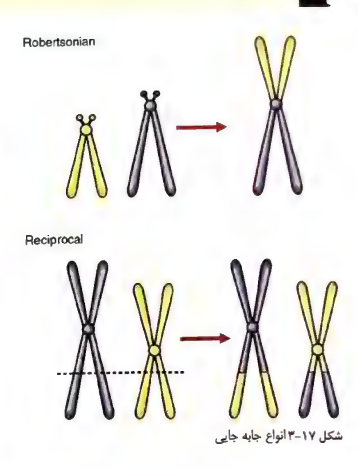
<sup>1-</sup> anaphase lag



شکل ۱۸–۳نمایش اینکه چگونه یک جابجایی متقابل متعادل در گیر در کروموزومهای ۲۱و۲۲ به تشکیل کوادری والنت پاکی ن میوز I منجر میشود. کوادری والت جهت حفظ و بقای جفت شدن همولوگها میباشد.

و یا با جابه جایی متعادل خواهد بود. اگر چنانچه کروموزومهای مجاور با هم تفکیک شوند، این رخداد بدون استثناء منجر به ایجاد گامتی دارای یک مجموعه کروموزومی نامتعادل خواهد شد. به عنوان مثال در شکل ۱۸–۳، اگر گامت، کروموزوم طبیعی ۱۱ (A) و کروموزوم مشتق شده ۲۲ (C) derivative (C) به ارث ببرد، پس از لقاح جنینی که برای بخش دیستال بازوی بلند کروموزوم ۲۲ دارای مونوزومی و برای بخش دیستال بازوی بلند کروموزوم ۱۱ دارای حالت تریزومی است، به وجود می آید.

جدایی ۳:۱ احتمال دیگر این است که، سه کروموزوم به یک گامت و تنها یک کروموزوم به گامت دیگر برود، چنانچه مطابق مثال در شکل ۱۸–۳ کروموزومهای ۱۱ (A)، ۲۲ (D) و کروموزوم مشتق شده (۲۲(C) با هم وارد یک گامت شوند و پس از وقوع لقاح، این گامت موجب ایجاد جنین تریزومی برای بخش موجود در کروموزوم ۲۲ مشتق شده، است؛ در برخی مواقع به این حالت،

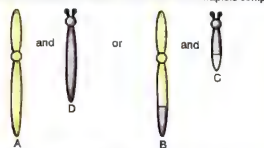


متقابــل متعادل خاص، کــه در آن بازوهای بلنــد کروموزومهای ۱۱ و ۲۲ درگیر میباشــند نســبتاً رایج است. طور کلی میزان بروز جابهجاییهای متقابل در جمعیت عمومی بهطور تقریبی ۱ در ۵۰۰ است.

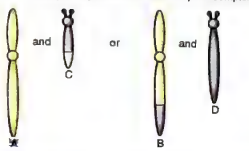
جدایی در میوز درجابه جایی متقابل متعادل رفتار کروموزومها طی میوز حائز اهمیت است، زیرا هنگام جدایی می توانند سبب تولید کروموزوم غیرمتعادل عمدهای شوند. این فرایند می تواند سبب سقط زودرس جنین و یا تولد یک نوزاد، با ناهنجاریهای متعدد شود. در این موارد مشکلات در میوز بوجود می آیند زیرا کروموزومهای درگیر در جابه جایی نمی توانند به طور طبیعی باهم جفت شوند و بی والانت را تشکیل دهند. در عوض آنها یک مجموعه ای که تحت عنوان چهارگانه پاکی تن (quadrivalent در این زمینه آن است که هر کروموزوم با ناحیه همولوگ خود، در جهارگانه پاکی تن جفت می شود.

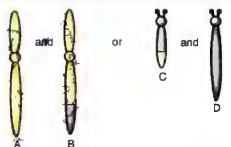
جدایی ۲:۲ تفکیک کروموزومهای چهارگانه در مراحل بعدی میوز I به چندین روش،می تواند صورت گیرد (جدول ۵-۳). اگر کروموزومهای متناوب به هر گامت وارد شوند، گامت یک ست هاپلوئیدی به جابجایی متعادل یا نرمال را دریافت خواهد کرد (شکل ۱۹-۳) و با عمل لقاح، جنین حاوی کروموزومهای نرمال

# Pachytene quadrivalent



2 Adjacent-1 segregation yields unbalanced haploid complement





شکل ۱۹-۳ الگوی تفاوت تفکیک ۲:۲ که می تواند در ساختار چهارگانه یاکی تن در شکل ۱۸-۳ ایجاد شود.

بازوهای بلند آنها رخ میدهد (شکل ۱۷-۳). این پدیدهٔ ادغام سانترومری نامیده میشود. طی آن بازوهای کوتاه هر کروموزوم حذف مى شود كه از نظر باليني فاقد اهميت است زيرا اين قسمت تنها حاوی ژنهای RNA ریبوزومی می باشد، که چندین کپی از این ژنها در دیگر کروموزومهای آکروسانتریک، وجود دارد. تعداد کلی کروموزومها به ۴۵ عدد کاهش می یابد. به دلیل این که هیچ حذف یا اضافه شدن مواد ژنتیکی مهمی وجود ندارد، از لحاظ عملکردی این جابجایی یک باز آرایی متعادل می باشد. میران بروز کلی جابجایی رابرت سوئین در جمعیت عمومی تقریباً ۱ به ۱۰۰۰ است. که راییج ترین آن، ادغام بازوهای بلند

مدول ۵-۳ الگوهای جداسازی یک جانه هایی متقابل

تركيب كروموزومي	تفکیک	الگوى تفكيك
در گامت ها	كروموزومها	
		7:7
نرمال	A+D	متناوب
جابه جایی متعادل	В+С	
نامتعادل، سيب ايجاد	B+D يا A+C	مجاور-۱ (سانترومرهای
منوزومسی و تریزومی		غیر همولوگ با هم تفکیک
نسیی در تخم میشود.		شوند)۔
	C+D یا A+B	مجاور-۲ (سانترومرهای
		همولوگ باهم تفکیک شوند)
		T:1
نامتعادل، سيب ايجاد	A+B+C	سه کروموزوم
تریزومیی در تخیم	A+B+D	
مىشود.	A+C+D	
	B+C+D	
نامتعادل، سبب ايجاد	A	یک کروموزوم
منوزومسی در تخسم	В	
مىشود.	C	
	D	

تریزومی سه گانه ، گفته میشود. تجربه نشان داده است که با این جابه جایی متقابل خاص، تریزومی ســه گانه برای کروموزوم مشتق شده ۲۲، تنها فراوردهٔ نامتعادل دارای قابلیت زنده ماندن است. تمامي الگوهاي ديگر تفكيك نامناسب كروموزومها، منجر به سقط زودهنگام حاملگی میشوند. البته تریزومی سه گانه برای کروموزوم مشتق شده ۲۲، یک بیماری جدی است که طی آن کودکان مبتلا، دارای ناهنجاری مادرزادی چند گانه و مشکلات شدید یادگیری میباشند.

خطرات در جابهجاییهای متقابل هنگام مشاوره با حامل جابه جایی متعادل، ضروری است که بازآرایی خاصی در نظر بگیریم تا تعیین شود که آیا می تواند منجر به تولد یک نوزاد غیرطبیعی شود، يا خير. اين خطر معمولاً بين ١-١٠% ميباشد؛ و براي حاملان جایه چایی 22;11، خطر نشان داده شده در حدود ۵% میباشد.

جا**نه جایی رابر تســونین** جابجایی روبرتســونی در نتیجهٔ شکست دو کروموزوم آکروسانتریک (کروموزومهای ۱۳، ۱۴، ۱۵، ۲۱، ۲۲) در محل سانترومر و یا مجاور آن و سیس، ادغام

<sup>1-</sup> tertiary trisomy

کروموزومهای ۱۳ و ۱۴ (۱۴q ۱۳q) میباشد.

تفکیک در میسوز همانند جابهجایسی متقابسل، اهمیت جابهجاییهای روبرت سونین، به رفتار آنها طی میوز بستگی دارد. به عنوان مثال یک ناقل جابهجایی 14q 21q میتواند گامتهای زیر را تولید نماید (شکل ۲۰–۳):

۱. یک دسته کروموزومی طبیعی (یک کروموزوم ۱۴ طبیعی و یک کروموزوم ۲۱ طبیعی).

۲. یک دسته کروموزومی متعادل (یعنی یک کروموزوم با جابه جایی 14q 21q).

۳. یک دسته کروموزومی نامتعادل (واجد یک کروموزوم دارای جابهجایی و یک کروموزوم ۲۱ طبیعی). این وضعیت در جنین لقاح یافته سندرم داون رخ می دهد.

۴. یک دسته کروموزومی نامتعادل (دارای یک کروموزوم ۱۲ طبیعی و فاقد کروموزوم ۲۱).

ه یک دسته کروموزومی نامتعادل (دارای یک کروموزوم ۲۲ طبیعی و فاقد کروموزوم ۱۴).

ح یک دسته کروموزومی نامتعادل (واجد یک کروموزوم دارای جابهجایی و یک کروموزوم ۱۴ طبیعی).

سه ترکیب آخر، منجر به تشکیل زیگوت هایی به ترتیب با مونوزومی ۲۱، مونوزومی ۱۴ و تریزومی ۱۴ میشود. تمامی این زیگوتها دارای قدرت بقا پس از اوایل حاملگی نمیباشند.

سندرم داون حاصل از جابهجایی اهمیت ویژه جابهجاییهای رابرتسونین این است که آنها می تواند زمینهٔ ساز تولد نوزادانی با سندرم داون باشند که در آنها جنین دو کروموزوم ۲۱ نرمال (هر کدام از یک والد) بعلاوه ی یک کروموزوم حاوی جابهجایی با کروموزوم ۲۱ را به ارث می برد (شکل ۲۱-۳). سندرم داون حاوی جابجایی ۲ الی ۳ درصد موارد را در بر می گیرد. وپیامدهای بالینی آن دقیقا همان موارد مشاهده شده در تریزومی ۲۱ حقیقی بالینی آن دقیقا همان موارد مشاهده شده در تریزومی ۱۲ حقیقی میباشد، با این وجود برخلاف تریزومی ۲۱، اگر یکی از والدینِ فرزندی که به دلیل جابجایی، به سندرم داون مبتلا میباشد، حامل بازآرایی متعادل باشد، برای داشتن فرزندان مبتلای دیگر دارای خطر نسبتاً بالایی است.

در نتیجه اهمیت انجام آنالیز کروموزومی در کودک مبتلا به سندرم داون نه تنها در تأیید تشخیص، بلکه در شناسایی کودکانی با یک جابهجایی نیز نقش دارد. بهطور تقریبی در دو سوم بچههای مبتلا به سندرم داون، جابهجایی به صورت یک پدیده نوا در فرد رخ می دهد، اما در یک سوم دیگر، یکی از والدین حامل جابجایی

است، امکان ناقل بودن سایرخویشاوندان نیز وجود دارد. بنابراین تلاش برای شناسایی تمام حاملان بـالغ حاوی جابه جایی یک خانواده نیـز ضروری است که میتواند خطرات احتمالی بعدی را برای فرزندان آینده معین کند این رویکرد گاهی به عنوان ردیابی یا تعقیب جابهجایی، نامیده میشود.

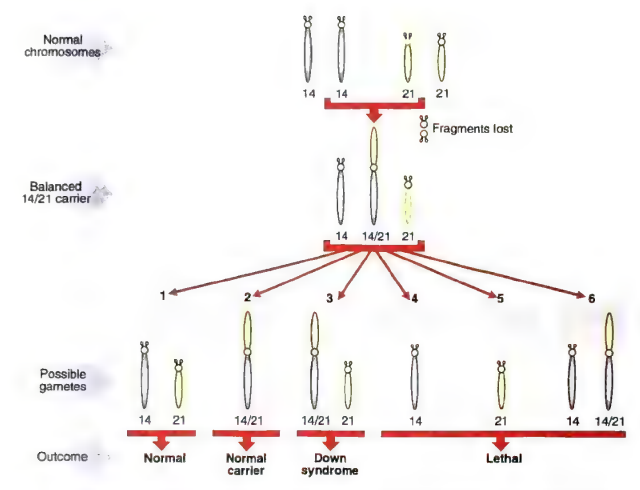
میزان خطر در جابه جایی (ترانس لو کاسیون های) رابرت سونین بررسی ها نشان دادهاند که زن ناقل جابه جایی رابرت سونین بررسی ها نشان ۱4q 21q تقریبا به احتمال ۱۸۰ خطر داشتن فرزندی با سندرم داون دارد در صورتی که این احتمال خطر برای مردان ناقل ۳–۱% است. لازم به ذکر است که توجه به ناقل بد اقبال جابه جایی رابرت سونین ۱2q 21q نیز اهمیت دارد. در این حالت تمامی گامت ها برای کروموزوم ۲۱ نولی زومی یا دایزومی می باشند. در نتیجه تمام بارداری ها یا به سقط خود به خود کودکی یا تولد کودکی با سندرم داون منتهی خواهند شد. این حالت یک وضعیت بسیار نادر می باشد که در آن، فرزندان با احتمال بیش از می باشند که هر دو برای یک بیماری اتوزومی غالب یکسان، می باشند که هر دو برای یک بیماری اتوزومی غالب یکسان، هموزیگوت هستند و مبتلا به یک ناهنجاری جهش ژنی یکسان هموزیگوت هستند و مبتلا به یک ناهنجاری اتوزومی مناوب، مانند ناشنوایی حسی عصبی، می باشند.

#### حذفها (Deletions)

یک حذف ، از دست رفتن بخشی از یک کروموزوم می باشد و منجر به مونوزومی برای آن قطعه از کروموزوم می گردد. یک حذف بسیار بزرگ معمولاً با بقا تا پایان بارداری ناسازگار بوده و به عنوان یک قاعده کلی هر حذفی که موجب فقدان بیش از ۲% کل ژنوم هاپلوئید شود نتایج کشندهای در برخواهد داشت.

اکنون حذفها در دو سطح تشخیص داده می شوند. یک حذف کروموزومی بزرگ را می توان زیر میکروسکوپ نوری رؤیت کرد. از جمله چنین سندرمهای حذفی شامل ولف هیرشهورن wolf-Hirshhorn و فریاد گربه می باشند که به ترتیب از دست رفتن ماده ژنتیکی از بازوهای کوتاه کروموزومهای ۴ و ۵ می باشد. (فصل ۱۷). اخیرا شناسایی ریزحذفهای تحت میکروسکوپی به کمک علم سیتوژنتیک پرومتافاز با حد تفکیک بالا و توسط مطالعات FISH صورت می گیرد و مثال این ریز حذفها شامل سندرمهای پرادرویلی و آنجلمن می باشند.

<sup>1-</sup> denovo



شکل ۲۰–۳ ایجاد جابجایی q۲۱q Robertsonian و الگوهای احتمالی کروموزومی گامتهای که میتوانند در میوز تولید شوند

#### درجها (insertions)

یک درج هنگامی اتفاق می افتد که قطعه ای از یک کروموزوم به درون کروموزوم دیگر وارد شود. اگر ماده وارد شده از جای دیگری از کروموزوم دیگر آمده باشد، کاریوتایپ متعادل است. در غیر این صورت، یک درج، یک مجموعه کروموزومی نامتعادل را بوجود می آورد. افراد ناقل یک باز آرایی درجی – حذفی متعادل احتمال ۵۰ درصدی خطر برای تولید گامت نامتعادل دارند زیرا تفکیک تصادفی کروموزوم در میوز موجب می شود ۵۰ درصد گامتها که حذف یا درج ولی نه هر دو را به ارث می برند.

# واژگونیها

واژگونی inversion، بازآرایی دارای دو شکست که دریک کروموزوم منفرد میباشد و در آن، موقعیت یک قطعه وارونه میشود. اگر قطعه وارونه شده شامل سانترومر باشد آن را یک وارونگی پریسنتریک مینامند (شکل ۲۲–۳ الف) و اگر تنها یک بازوی یک کروموزوم را درگیر کند به آن وارونگی پاراسسنتریک

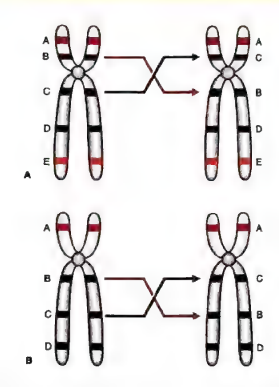


شکل ۲۱-۳ رنگ امیزی کروموزومی نشان دهنده جابجایی رابرت سوئین ۱۴q۲۱q در کودک مبتلا به سندرم داون. کروموزوم ۲۱ به رنگ آبی و کروموزوم ۱۴ به رنگ زرد نشان داده شده است

گویند (شکل ۲۲–۳ ب).

واژگونی ها، بازآرایی های متعادل هستند که ندرتا مشکلاتی در حاملین آنها رخ می دهد. مگر اینکه یکی از نقاط



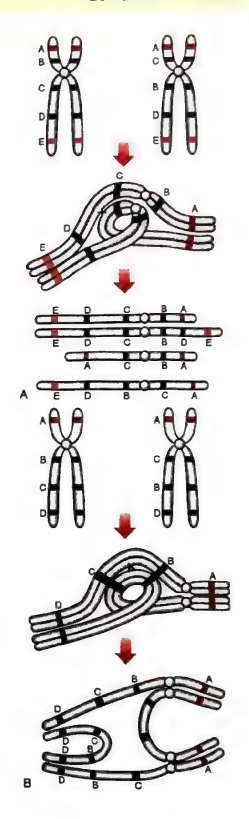


شکل ۲۳-۳ مکانیسم ایجاد کرموزوم نامتعادل نوترکیب از وارونگیهای الف) پری سانتریک و ب) پاراسنتریک ایجاد شده توسط کراسیگ اور در یک حلقه وارونگی

کروموزومی برجستهای در فرزندان و پیامدهای بالینی مهم شوند. تفکیک در میوز

واژگونیهای پریستتریک فردی ناقل یک واژگونی پریسنتریک می تواند گامتهای نامتعادل را تولید کند، اگر که یک کراسینگاور درون قطعهٔ وارونه شده در طی میوز I اتفاق بیوفتد، و یک حلقه وارونه شکل بگیرد تا کروموزومها بتوانند جفت شدن همولوگها را در سیناپس، حفظ کنند. برای یک وارونگی پریسنتریک کراسینگاور درون حلقه منجر به دو کروموزوم نوترکیب خواهد شد، یکی واجد مضاعف شدگی قطعهٔ وارونه نشدهٔ دیستال (دور) و حذف انتهای دیگر کروموزوم، و دیگری آرایش مخالف آن را دارد (شکل ۲۳–۱۳ الف).

اگر یک واژگونی پریسنتریک فقط قسمت کوچکی از طول کلی یک کروموزوم را در بربگیرد، در نتیجه در طی وقوع کراسینگ اور در درون حلقه، قطعات مضاعف شده و حذف شده نسبتاً بزرگ خواهند بود. هرچه این قطعهها بزرگتر، احتمال اثرات آنها روی جنین بیشتر بوده و موجب سقط میشوند. برای یک واژگونی بزرگ پریسنتریک، قطعات مضاعف شده و حذف شده نسبتاً کوچک خواهند بود به طور که احتمال بقای جنین تا زمان تولد و پس از آن از آن بیشتر میشود. بنابراین به طور کلی هرچه تولد و پس از آن از آن بیشتر میشود. بنابراین به طور کلی هرچه



شکست به یک ژن مهم آسیب وارد کرده باشد. یک واژگونی پریسانتریک در کروموزوم ۹، بهصورت یک واریانت ساختاری شایع یا پلیمرفیسم اتفاق میافتد که به عنوان هترومورفیسم نیسز میباشد و فاقد اهمیت عملکردی میباشد. با این وجود، سایر واژگونیها هرچند که هیچ یک از مشکلات بالینی را در ناقلین متعادل ایجاد نمیکنند اما میتوانند منجر به عدم تعادل

# فصل ۳: کروموزومها و تقسیم سلولی

اندازهٔ یک واژگونی پریسنتریک بزرگتر باشد احتمال این که باعث تولد نوزادی غیرطبیعی شود بیشتر است.

نتایج حاصل از مطالعات نشان داده است که چنانچه واژگونی پیشتر منجر به تولد یک کودک غیرطبیعی شده باشد ناقل یک واژگونی پـریسنتریک متعادل خطر تقریبا حدود ۱۰–۵%

بــرای داشتن فرزندی نامتعادل با قدرت بقا دارد و میزان خطر ۱% بیشــتر اسـت، اگر واژگونی به دلیل سابقه سقط مکرر تایید شده باشد.

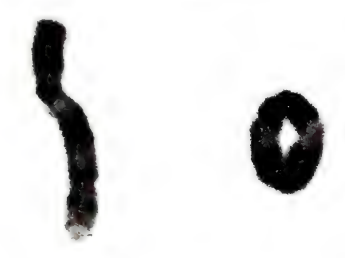
واژگونی پاراستنریک یک کراسینگاور رخ دهد این امر منجر واژگونی پاراستنریک یک کراسینگاور رخ دهد این امر منجر به کروموزومهای نوترکیبی خواهد شد که یا آسانتریک یا آسانتریک یا آسانتریک که باید به طور دقیق به عنوان قطعات کروموزومهای شناخته شوند، نمی توانند وارد تقسیم میتوز شوند بنابراین زنده ماندن جنینی با چنین بازآرایی بسیار غیرمعمول است. کروموزومهای دی سانتریک در طی تقسیم سلولی به صورت ناپایدار هستند و بنابراین غیرمحتمل است که با بقای جنین سازگار باشند. بنایسراین به طورکلی در وارونگی پاراسنتریک سازگار باشند. بنایسراین به طورکلی در وارونگی پاراسنتریک والدی متعادل بسیار احتمال تولد بچهای غیرطبیعی اندک است.

#### كروموزومهاي حلقوي

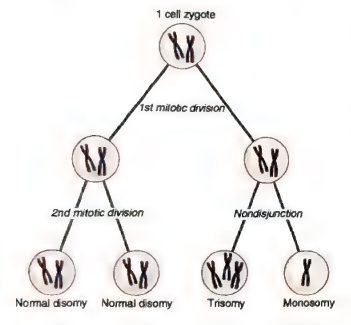
یک کرومسوزوم حلقوی هنگامی شکل می گیرد که یک شکستگی در هر بازوی یک کروموزوم ایجاد شود و دو انتهای چسبنده در بخش مرکزی بوجود آمده که بهصورت حلقه بههم می پیوندند (شکل ۲۴-۳). دو قطعهٔ کروموزومی دیستال، از بین می روند بنابراین اگر کروموزوم در گیر یک اتوزوم باشد، اثرات حاصله معمولاً بسیار جدی است.

کروموزومهای حلقوی اغلب در میتوز ناپایدارند، پس به طور معمول یک کروموزوم حلقوی تنها در بخشی از سلولها یافت میشود. سایر سلولهای فرد بهدلیل فقدان کروموزوم حلقوی معمولاً مونوزومی دارند.

ایزوکروموزومها در یک ایزوکرومسوزوم، حذف یک بازو همراه با مضاعفشدگی بازوی دیگر میباشد. محتمل ترین توضیح برای تشکیل یک ایزوکروموزوم آن است، که سانترومر به جای آنکه به صورت طولی تقسیم شود عرضی تقسیم میگردد رایج ترین ایزوکروموزوم متشکل از دو بازوی بلند کروموزوم کا است. این مورد بیش از ۱۵% موارد سندرم ترنر را تشکیل میدهد (فصل ۱۷).



شکل ۲۴-۳ بخشی از یک کاریوتایپ نمایان گر یک کروموزوم ۹ حلقوی



شکل ۲۵-۳ موزاییسم سوماتیکی در نتیجه عدم جدایی میتوزی رخ داده است.

# موز ائیسموکایمریسم(میکسوپلوئیدی=پلوئیدیمخلوط) *موزائیسم*

موزائیسم را می توان به صورت حضور چند رده سلولی حاوی ساختار ژنتیکی متفاوت در یک فرد یا بافت درنظر گرفت که از یک زیگوت منفرد مشتق شده است یعنی منشاء ژنتیکی یکسانی دارند. موزائیسیم کروموزومی معمولاً درنتیجه عدم تفکیک در تقسیم میتوزی رویان اولیه ایجاد می شود که موجب حضور بیش از یک رده سلولی در رویان می گردد برای مثال، اگر دو کروماتید یک کروموزوم شیمارهٔ ۲۱ دردومین تقسیم میتوزی یک زیگوت

انسانی ازیک دیگر جدا نشوند (شکل ۲۵–۳)، ایسین امر منجر به تشکیل یک تخم چهار سلولی، حاوی دو سلول با ۴۶ کروموزوم، یک سلول با ۴۶ کروموزوم (تریسزومی ۲۱) و یک سلول با ۴۵ کروموزومی ۴۵ کروموزومی ۴۵ کروموزومی امی شود. سلول ۴۵ کروموزومی احتمالاً زنده نمی ماند و بنابراین انتظار می رود که رویان حاصله برای تریزومی ۲۱ تقریباً ۳۳% موزائیسم را نشان دهد. موزائیسم، مسئول ۲–۱% تمام مواردبالینی شناسایی شده سندرم داون می باشد.

موزاییسیم می تواند در سیطحی مولکولی نیبز رخ دهد، اگرجهشی جدیدی در یک تقسیم سلولی سوماتیکی یا دودمان زایشی اولیه ایجاد شود (فصل ۶)، احتمال موزائیسم دودمان زایشی و یا گنادی در هنگام مشاوره والدین کودکی که مبتلا به بیماری هایی مانند دیستروفی عضلانی دوشین که تنها فرد بیماردرخانواده است مطرح می باشد.

#### کایمریسم (دورگی)

به حضور همزمان دو یا چند رده سلولی دارای ساختار ژنتیکی متمایز در یک فرد، کایمریسم گویند و سلولها از بیش از یک زیگوت مشتق شدهاند. یعنی منشا ژنتیکی سلولها متفاوت است. واژهٔ کایمر (chimera) از نام یک هیولای افسانهای یونانی گرفته شده که سر یک شیر، بدن یک بز و دم یک اژدها را دارد. انسانهای کایمر دو نوعاند: کایمرهای دو اسپرمی وکایمرهای خونی

کایمرهای دو اسبپرمی این کایمرها حاصل لقاح مضاعف میباشند که در آن دو اسپرم متفاوت از نظر ژنتیکی دو تخمک را بارور می کنند و دو تخم حاصله برای شکل گیری یک جنین در مرحله بعد باهم ادغام می شوند. اگر دو تخم دارای جنسیت متفاوت باشند جنین کایمرمی تواند تبدیل به فردی با هرمافرودیسم حقیقی و با کاریوتایپ XX/XY شود. اکنون موشهای کایمر در آزمایشگاه تولید وبرای مطالعهٔ انتقال ژن استفاده می شود.

کایمرهای خونی کایمرهای خونی در نتیجهی تبادل سلولها بوسیله جفت در رحم بین دوقلوهای ناهمسان ایجاد میشود. برای مثال ۹۰% سلولهای یک دوقلو میتواند دارای کاریوتایی XY با گلبولهای قرمزی که عمدتاً گروه خونی B را

نشان می دهند باشند، در حالی که ۹۰% سلول های دوقلوی دیگر دارای یک کاریوتایپ XX همراه با گلبول های قرمزی که عمدتاً گروه خونی A را نشان می دهند، است. ازمدت ها قبل مشخص شده وقتی گوساله های دوقلوی دارای جنس مخالف هم تشکیل می شوند، گوساله ماده ممکن است دستگاه تناسلی مبهم داشته باشد. این حالت در گوساله ماده معروف به فری ماتین است و به این علت می باشد که اجزاء xy از طریق ارتباط عروق جفت ها در رحم کسب می شوند و اندام مذکر به دلیل تماس با هورمون های مذکر شکل می گیرد.

#### 

- ۱- کاریوتایپ طبیعی انسان متشکل از ۴۶ کروموزوم شامل ۲۲ جفت اتوزوم و یک جفت کروموزوم جنسی XX در زنان و XX در مردان میباشد.
- ۲- هـر کروموزوم یـک بازوی کوتـاه (p) و یک بـازوی بلند (p) دارد کـه در ناحیه سـانترومر بههم متصل شـدهاند. کروموزومها بـا استفاده از کشت سلول آنـالیز میشوند و با روشهای رنگ آمیزی خاص، الگوی نواربندی خاصی را میتواندر آنها تعیین کرد. فنون سـیتوژنتیک مولکولی از قبیل هیبریداسیون فلئورسنت درجا (FISH)، را میتـوان برای تشـخیص ناهنجاریهای کروموزومی ظریف استفاده کرد.
- ۳- طی میتوز در تقسیم سلول سیوماتیکی، دو کروماتید خواهری هر کروموزوم با رفتن یک کروماتید بههر سیلول دختری از هم جدا میشیوند. در طول میوز که در خلال مرحلهٔ پایانی گامتزایی رخ میدهد، کروموزومهای همولوگ جفت شیده، قطعات را میادله میکنند و سیس به طور مستقل به گامتهای بالغ دختری تفکیک میشوند.
- ۴- ناهنجاریهای کروموزومی می توانند به صورت ساختاری یا تعدادی باشند. ناهنجاری های عددی شامل تریزومی و پلی پلوئیدی هستند. در تریزومی یک کروموزوم اضافی منفرد وجود دارد که معمولاً به علت عدم تفکیک در اولین یا دومین تقسیم میوزی است. در پلی پلوئیدی سه یا تعداد بیشتری مجموعه هاپلوئید به جای مجموعه دیپلوئیدی طبیعی وجود دارد.
- ۵- ناهنجاریهای ساختاری شامل ترانسلوکاسیونها (جابه جاییها)، وارونگیها، درجها، حلقهها و حذفها هستند. جابه جاییها می توانند متعادل یا نامتعادل باشیند. ناقلین جابه جاییهای متعادل در خطر داشیتن فرزندانی با بازآراییهای نامتعادل می باشیند؛ این فرزندان معمولاً به طور جسمی و ذهنی معلول هستند.

# فصل ۳: کروموزومها و تقسیم سلولی

#### نكات بيشتر بدانيم از مبحث سيتوژنتيك

- ۱. فیتو هماگلوتینین سبب تحریک تقسیم لنفوسیتهای T می شود.
   ۲. نواربندی Q جهت تایید حضور Y یا مطالعه مناطق پلی مرف ناحیه پری سانترومر کروموزوم ۱ و ۱۶ و بخش دیستال کروموزوم Y مناسب است.
- ۳. بخش دیســتال کروموزوم ۲ فلورســانت ترین ناحیه در ژنوم انسان است.
  - ۴. Q باندینگ امروزه با FISH جایگزین شده است.
- ه توار بندی R که الگوی معکوس باندینگ Q و G را دارد حهت ارزیابی تلومرها W است.
- ۶ نواربندی C مناطق هتروکروماتین سانترومری و مناطق پلی مرف در کروموزومهای ۲٫۱٫۹٫۱۶ را رنگ میکند.
- ۷. نواربندی CBG جهت تععین حضور کروموزم دی سانتریک از دی سانتریک کاذب و برای مطالعه کروموزوم مارکر و انواع پلی مرف مناسب است.
- ۸ رنگ آمیزی Cd فقط سانترومرهای عملکردی را رنگ می کند و برای مطالعه بازآرایی رابرت سـونین و کروموزوم حلقوی و نشانگر مناسب است.
- ۹. رنگ آمیسزی NOR بسرای رنگ آمیسزی کروموزومهای آکروسانتریک که حاوی مناطق ژنهای rRNA هستند استفاده می شود. رنگ نیترات نقره یا NOR باندینگ فقط کروموزمهای آکروسانتریک که ژنهای rRNA از نظر رونویسی فعال باشند را رنگ می کند. این رنگ آمیزی برای شناسسایی کروموزوم مارکر و باز آرایی یا پلی مرفیسن کروموزومهای آکروسانتریک مفید است.
- ۱۰ درنگ آمیزی DAP1/DA جهت شناسایی بازارایی کروموزوم ۱۵ و مطالعه کروموزوم مارکر حاوی ماهواره استفاده می شود و بین مناطق ماهواره هریک از کروموزوهای آکروسانتریک می تواند تفاوت قائل شود.
- ۱۸در ترزومی ۱۶ محدودیت رشد داخل رحمی همیشه وجود دارد و فراوانترین آنیوپلوئیدی در سقطهای خودبخودی است.
- ۱۲. فراوانترین آنیوپلوئیدی آتوزومی تریزومی ۲۰ است که پیش از تولد قابل تشخیص است اما در نوزادان زنده بسیار نادر است.
- ۱۳- تنها منوزومی آتوزمی گزارش شده مونوزومی ۲۱ و ۲۲ موزائیک است. منوزومی ۲۱ محدودیت رشد داخل رحمی دارد.
- ۱۴. در مورد تریپلوئیدی اگر منشا کروموزوم ضافی از مادر باشد آن را دایژنیک گویند که جفت کوچک و فیبروتیک است و

- جنین ماکروسفال میباشد. در ۷۰ % موارد تریپلوئیدی منشا کروموزوم اضافی از پدر است که آن را دی آندریک گویند که سبب تشکیل مول ناقص شده و جفت بزرگ و کیستیک میباشد و جنین دارای اندازه نرمال و میکروسفال است.
  - ۱۵. تریپلوئیدی ارتباطی با سن مادر ندارد.
- ۱۰.اکثر تریبلوئیدیها از نوع دی آندریک هستند و به ترتیب شیوع XXY>XXX>XYY است و بقای تریبلوئیدی دایژنتیک بیشتر از دی آندریک است.
- ۱۷.سندرم پالیستر کیلیان از حضور ایزوکروموزوم برای کل بازوی کوتاه کروموزوم ۱۲ گزارش میشــود و همگی آنها موزائیک هستند و سن بالای مادر مطرح است.
  - ۱۸.ایزو کروموزومها در فیبروبالاست پوست پایدارتر هستند.
- ACR.19ها (تکرارهایی با نسخه کم) طول ۱۰ تا ۵۰۰ کیلوباز دارند و بیش از ۹۵ درصد تشابه در توالی دارند و در کل ژنوم توزیع شدهاند و ترجیحا درون نواحی پری سانترومری کروموزومها قرار دارند. مکان و اندازه و جهت گیری ACRها و تعداد وقایع نوترکیبی بین آنها، سبب نوترکیبی همولوگ غیر آللی کروموزومهای همولوگ) میشود.
- ۲۰.علاوه بر اینکه LCRها به عنوان سوبسترایی برای نوترکیبی بسیاری از بارآراییهای کروموزومی عمل می کند، تکرارهایی با کپی بالا مانند ALU و یا ماهواره نیز در ایجاد این بازآراییها نقش دارند.
- ۲۱.رویداد نوترکیبی غیر آللی بین کروموزومی که ناشی از توالی DNA ماهوارهایی با کپی بالا و یا سایر تکرارهای مجاور قرار گرفته درون بازوی کوتاه کروموزوم آکروسنتریک است مسئول برخی از ترانس لوکاسیون رابرت سونین میباشد.
- ۲۷.رویدادهای نوترکیبی توسط توالیهای DNA ماهواره مسئول واژگونی عودکنندهایی است که در برخی از نواحی هتروکروماتین درون ناحیه پروگزیمال بازوی بلند کروموزوم ۹ میباشد.
- چنگال همانند سازی DNA رشته پیرو از الگوی اصلی خود جدا میشود و با استفاده از نقاط کوچک دارای همولوژی در جای دیگر همان کروموزوم، کروموزوم همولوگ و یا کروموزوم غیرهمولوگ و یا کروموزوم میشود آغاز میکند. این فرایند سبب باز آرایی پیچیده میشود که مسبب حذف و مضاعف شدگی است و این حذف و مضاعف شدگی ها

درون قطعات غیر مضاعف و غیرتریپلیکیت پراکنده هستند. مضاعف سازی ژن PLP1 که با بیماری پلزئوس مرزباکر در ارتباط است و مضاعف شدگی غیرعودشونده FoSTeS با بیماری پوتوکی – لوپسکی مرتبط است در نتیجه FoSTeS است.

۲۴.ناهنجاری عددی کروموزومها منشا مادری و ۷۵% بازآرایی ساختاری منشا پدری دارند و گامتوژنز مرد نسبت به اووژنز حساسیت بیشتری به موتاژنها دارد.

۹۰.۲۵% ترانس لوکاسیون رابرت سونین غیر همولوگ و ۸۰% حذف انتهایی بازوی کوتاه کروموزوم ۱، چندین ایزوکروموزوم اضافی و کروموزوم مضاعف شده معکوس عمدتا در گامتوژنز مونث شکل می گیرد.

۲۶.به استثنای کروموزوم ناپایدار میتوزی مانند حلقه یا کروموزوم دی سانتریک، باز آرایی ساختاری کروموزومها به ندرت در فرم موزائیک دیده می شوند و بسیاری از بازآرایی ساختاری طی میوز شکل می گیرد.

۲۷.برخــی از کروموزومها مانند ۱۶ و ۱۹ به نــدرت در بازآرایی ساختاری نامتعادل شرکت میکنند.

۲۸. حـــذف بخش بزرگی از بازوی کوتـــاه کروموزوم ۴ و ۵ و کل بـــازوی کوتاه کروموزوم ۱۸ ناهنجاریهـــای عود کننده ایی هســـتند که در میان نوزادان با بدشکلی ماژور یا بزرگ دیده میشود. حذف بازوی کوتاه ۱۷ و ۱۹ ندرتا یا هرگز در متولدین زنده دیده نشد است.

۲۹.رایج ترین کروموزوم دی سانتریک به دنبال تراس لوکاسیون رابرت سونین مشتق ایجاد شده اند و نوتر کیبی درون یک حلقه واژگونی پاراستتریک میتواند سبب شکلگیری کروموزوم دی سانتریک شود. در ورتیکه یک سانترومر فعال و سانترومر دیگر غیر فعال باشد آن را دی دی سانتریک کاذب گویند.

۳۰ نئوسانترومرها مشابه سانترومرهای مرسوم داری یک فرورفتگی اولیه هستند به استثنای CENPB آنها نیز به پروتئینهای سانترومری مشابه وصل می شوند این نواحی با رنگهای مختص کروماتین سانترومری واکنش نشان نمی دهند و با پروب FISH مخصوص نواحی سانترومرها هستند و نمی گیرند و فاقد توالی DNA مرتبط با سانترومرها هستند و در حقیقت نئوسانترومرها ساختار ثانویه تشکیل شده توسط در حقیقت نئوسانترومرها کروموزومی را وادار می کنند به عنوان نئوسانترومر عمل کند.

۳۱.مکانیسمهای ایجاد ایزوکروموزوم (شکل ۱):

۳۲. اکثر ایزوکروموزومها منشا مادری دارند که در اکثریت افراد دارای کروموزوم اضافی عدم تفرق صحیح پیش از تشکیل ایزوکروموزوم رخ داده است.

۳۳. کروموزوم حلقه ۱۳ و ۱۸ رایج است. (بر اساس جرسن) رایج ترین حلقه بر اساس جـورد ۱۴ و ۲۲ و طبق امری ۲۱ است.

۳۴. کمتر از ۱% کروموزوم حلقوی ارثی هستند و در ۹۰ % موارد مادر والد حامل است.

۳۵. حاملین ترانس لوکاسیون (۱۱:۲۲) از لحاظ ظاهر طبیعی هستند اما مستعد ابتلا به سرطان پستان میباشند.

۲.در حدود ۹۵ % موارد ترانس لوکاسیون رابرت سونین بین کروموزومهای غیر همولوگ رخ میدهد و در میان این گروه جابجایی (۱۳:۱۴) که ۷۵% ترانس لوکاسیون رابرت سونین غیر همولوگ و (۱۴:۲۱) ۱۰% ترانس لوکاسیون رابرت سونین غیر همولوگ را شامل میشود که عمدتا طی اووژنز رخ میدهند. این کروموزومها حقیقتا دی سانتریک هستند ولی دو سانترومر ادغام شده و به عنوان یک سانترومر عمل میکنند.

۳۷ ترانس لوکاسیون رابرت سونین همولوگ بسیار نادر هستند و عمومت تک سانترومری میباشند و برخی از آنها پس از میتوز تشکیل شده اند.

۳۸.مطالعات نشــان داده اســت که برای ایجاد رابرت ســونین همولوگ هیچ ترجیح والدی وجود ندارد.

۳۹. تریزومی ۲۲ که به دنبال ترانس لوکاسیون رابرت سونین رخ میدهد بسیار نادر است

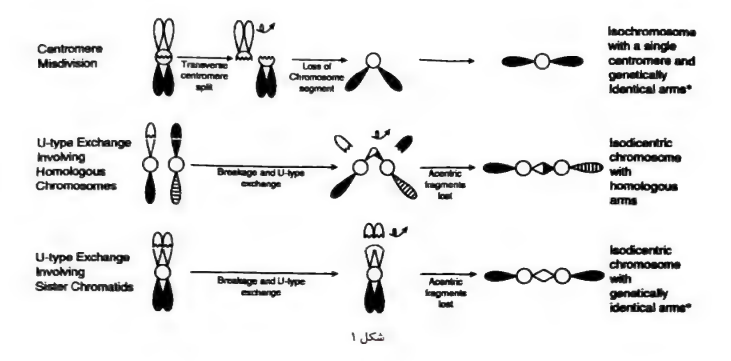
۴۰در ارتباط با ترانس لو کاسیون رابرت سونین احتمال دیزومی
 تک والدی یا UPD مطرح است که عمدتا مربوز به ترانس
 لو کاسیون رابرت سونین ۱۴ و یا ۱۵ است.

۴۱. ناقلین مونث حامل جابجایی رابرت سونین نسبت به سایر همتایان خود گامت نامتعادل بیشتری تولید می کنند.

۴۲. ترانس لوکاسیون پرشی یا Ju ..ping translocatin به مفهوم آن است که بخیشی از یک کروموزوم دهنده به دو یا چند جایگاه دریافت کننده در طی چندین دور تقسیم سلولی میتوزی جابجا میشود. و پرش کروموزومی عموما طی گامتوژنزرخ میدهد

۴۳ درج شدگیها بازآراییهایی هستند که سه نقطه شکست .۴۳ جهت ایجاد آنها رخ داده است. اگر میوارد کروموزومی به

# فصل ۳: کروموزومها و تقسیم سلولی



شود را intra chrosomal گویند.

کروموزوم دیگر وارد شـود آن را inter chromosomal و اگر بخش درج شده به قسـمت دیگری از همان کروموزوم وارد

•	
•	

# فصل ع

# نقشهبرداری و شناسایی ژنهای ناهنجاریهای تکژنی

بسیاری از سیاستمداران در حال آگاه شدن میباشند، که در واقع برای جلوگیری از شدرایط ناتوان کننده و مادامالعمر معلولین پول صرفهجویی میشود، زیرا آنها به پول زیادی نیاز دارند.

در اروپ ازمانی یک بیماری را به عنوان بیماری نادر در نظر می گیرند که که کمتر ار ۱ در ۲۰۰۰ نفر به آن مبتلا باشد. در ایالات متحده این تعریف به صورت این است که کمتر از ۲۰۰۰۰ آمریکایی در هر زمانی به آن مبتلا باشدند. پیش بینی شده است که بیش از ۶۰۰۰ بیماری نادر وجود دارد و معنی آن این است که بطور کلی بیماریهای نادر غیرمعمول نیستند واز هر ۱۷ نفر ۱ نفر از جمعیت اروپایی مبتلا به این بیماریها هستند. که بیش از ۸۰% آنها مربوط به اختلالات ژنتیکی میباشد. درصد باقیمانده توسط عفونتها – آلرژیها و عوامل محیطی رخ میدهد.

شناسایی ژن مربوط به یک ناهنجاری تکژنی (مونوژنیک)،
بهعلاوهٔ درخواست تشخیص بالینی فوری، درکی از مبانی تکوینی
آسیبشناسی بیماری و چشماندازی از مداخلههای درمانی احتمالی
را، فراهم خواهد کرد. در حال حاضر مبانی مولکولی برای تقریباً
۵۰۰۰ فنوتیپ بیماری شناخته شده است و شناسایی ژنهای دخیل
در بیماریهای تک ژنی به سرعت در حال افزایش است.

اولین ژنهای شناسایی شدهٔ بیماری انسانی، بر مبنای اصول بیوشیمیایی بودند که تخلیص و توالی یابی فراوردهٔ ژنی آنها ممکن بسود. پیشرفت در تکنیکهای DNA نوترکیب در دههٔ ۱۹۸۰، راهکارهای نقشهبرداری فیزیکی را فراهم ساخت و منجربه روش تازهای بهنام کلونسازی موضعی شد. این تکنیک شناسایی یک ژن را صرفاً برمبنای جایگاه آن، بدون هییچ آگاهی قبلیای از عملکرد آن، توصیف میکند. موفقیتهای اولیه قابل توجه در این زمینه، شناسایی ژن دیستروفین (که در بیماری دیستروفی عضلانی فیبروز دوشین دچار جهش شده است)، ژن تنظیمی داخل غشایی فیبروز

جدول روزهای تاریخی جهت شناسایی ژنهای ایجاد کننده ایماری

مثالهاي عملكردي	استراتژی	سال
موتاسيون ژن DMD که سبب	بيماران با اختلالات	1946
دیستروفی عضلانی دوشن شده	كروموزوم	
،حسأ		
موتاسیون CFTR که سبب بیماری	نقشه كشى پيوستگى	١٩٨٩
سیستیک فیبروزیس شده ا <del>ست</del>		
تشـخیص ژن عامل بسـیاری از	نقشه کشی اتوزیگوسیتی	199.
بیماریهای مغلبوب اتوزومی در		
شجرمهای با ازدواج خویشاوندی		
موتاسیون PAX3 که سیب سندرم	مدلهای حیوانی	1997
واردنیرگ است.		
افزایش تکرارهای سه تایی که	کلونینگ سریع توسعه	
سبب آتاکسی مخچهایی نخاعی	تکرارهای سه تایی	
نوع ۸ شده است.	1 1 1 m	
موتاسيون DHOD که سيب	توالىيابي اكزوم	1.1.

کیستی و ژن رتینوبلاستوما بودند. بیماران دارای ناهنجاریها یا بازآراییهای کروموزومی معمولا سرنخهای مهمی را در مورد ناحیه احتمالی ژن مرتبط با یک بیماری فراهم کرده اند (جدول ۴–۱).

سندرم میلر شده است.

در دههٔ ۱۹۹۰ یک مجموعهٔ وسیع ژنومی از میکروساتلیتها با تقریباً یک مارکر (نشانگر) در هر ۱۰ سانتی مورگان (cM) ساخته شد. امکان تکثیر این ۳۵۰ مارکر با واکنش ژنجیرهای پلیمراز (PCR) فراهم شده و مطالعات نقشهبرداری ژنتیکی را که منجر به شناسایی هزاران ژن شد را تسهیل کردند. این روش، با ریزآرایههای DNA یا تراشههای ایلیمورفیسم تک نوکلئوتیدی

(SNP) جایگزین شده است. اگرچه SNPها اطلاعات کمتری را نسبت به میکروساتلیتها ارائه میدهند اما می توان SNPها را به طور خود کار مورد شهارش قرار داد. اکنون از لحاظ تجاری ریزآرایه هایی برای چندین میلیون SNPی براکنده در سراسبر ژنوم، در دسترس میباشند.

مرحلهٔ مشترک برای تمام روشها، در شناسایی ژنهای بیماری انسانی، رسیدن به یک ژن کاندید است (شکل ۱-۴) ممکن است ژنهای کاندید از مدلهای حیوانی بیماری انسانی و یا از لحاظ همانندی یا با یک ژن انسانی پارالوی (مثلاً در جایی کے خانوادہ های چندژنی وجود دارند.) یا با یک ژن ارتولوی در گونهٔ دیگر، تعیین شـوند. اکنون که توالییابی ژنوم انسانی کامل شده، امکان یافتن ژنهای بیماری جدید از راه جستجو در سراسر پایگاههای اطلاعاتی ژنتیکی (یعنی silico in) نیز وجود دارد.

پیشرفتهای اخیر در تکنولوژی توالی یابی بدین معنا هست که در حال حاضر توالى يابى اگزوزوم (آناليز توالىهاى كدكننده ي كل ژنهای شناخته شده) و یا حتی توالییابی کل ژنوم نقشههای عملی برای تعیین ژنهای عامل بیماری میباشند که با تعیین موتاسیون عامل، در یک خانواده با چندین اعضای مبتلا صورت می گیرد. در نتیجه، به طور چشمگیری مقیاس زمانی برای شناسایی ژنهای بیماری انسانی از یک دوره زمانی سالیانه (برای مثال، جستجو برای ژن فیبروز کیستی در دههٔ ۱۹۸۰) به چند هفته و حتی چند روز کاهشیافته است، هماکنون که توالی ژنوم انسانی در پایگاههای اطلاعاتی همگانی در دسترس میباشد

### تعیین مستقل از مکان ژنهای عامل بیماری در انسان

پیش از آن که تکنیکهای نقشهبرداری ژنتیکی ابداع شوند، نخستین ژنهای بیماری انسانی از راه شناخت محصول پروتئینی أنها، شناسایی میشدند. این روش بهویژه برای اختلالاتی با اساس بيوشيميايي راهكاري موفق بود

### کلونسازی عملکردی (اصولی)

کلونسازی عملکردی شناسایی یک ژن بیماری انسانی را از راه شناخت محصولات پروتئینی آن توصیف میکند. می توان از روى توالى أمينو اسيدى يك پروتئين پروبهاى اليگونوكلئوتيدى ساخت که به عنوان پروبهایی برای غربالگری کتابخانههای DNA مکمل (cDNA) عمل کنند. رویکرد دیگر تولید یک آنتی بادی برای آن پروتئین است که برای غربالگری یک کتابخانه بیانی cDNA استفاده می شود.

#### استفاده از مدلهای حیوانی

تشخیص ویژگیهای فنوتیپی در یک ارگانیسم مدل مثل موش که مشایه موارد مشاهده شده در افراد مبتلا به یک بیماری ورائتے باشند، احتمال ایس را که کلون سازی ژن بیماری در ارگانیسم مدل بتواند منجربه شناسایی سریعتر ژن مسئول بیماری در انسانها شود، مطرح میسازد. مثالی از این روش، نقشهبرداری ژن مسئول بیماری توارثی پیگمانتاسیون (رنگدانهای) و ناشنوایی روی بازوی بلند کروموزوم شمارهٔ ۲ انسان بود که بهعنوان سندرم واردنبرگ شاخته می شود. این ناحیه از کروموزوم شمارهٔ ۲، همولوژی زیادی را با ناحیهای از کروموزوم شمارهٔ ۱ موش نشان میدهد که در آن ژن مسئول موتانت (نوع جهشیافته) رنگی موشی به نام sploteh (لکه لکه ای) می باشد. این تشابه را سین تنی آ می نامند. نقشه برداری ژن موشی Pax3 در این ناحیه، که کدکنندهٔ یک فاکتور رونویسی بیان شده در سیستم عصبی در حال رشد است، این ژن را به عنوان یک ژن کاندید موضعی برای بیماری پیشنهاد کرد. نظر برر این بود که ناهنجاری های رنگدانهای می توانند برمبنای این که ملانوسیتها (که در آنها سنتز ملانین رخ میدهد) ازسلولهای ستیغ عصبی مشتق میشوند، ناشی شده باشند. شناسایی جهشهایی در ژن PAX3 در همولوگ انسانی، آن را بهعنوان ژن مسئول سندرم واردنبرگ تأیید کرد.

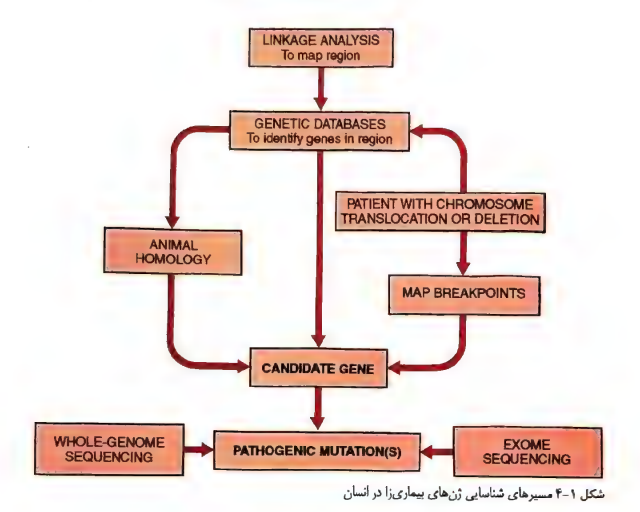
### نقشـهبرداری ناهنجاریهای حاصل از تکـرار سـه نوكلئوتيدي

تعداد رو به رشدی از بیماریهای انسانی مربوط به تکرارهای سه نوکلئوتیدی هستند (جدول ۵-۲)، و بهخصوص در این مورد می توان افزایش تکرارهای CAG در بیماری هانتینگتون و بسیاری از اشکال آتاکسی نخاعی-مخچهای را مثال زد که باعث مقادیر افزایش بافته پلی گلوتامات می شود. روشی برای جستجوی توسیعه های تکرار سیه نوکلئوتیدی جدید در DNA ژنومی گرفته شده از بیماران مبتلا، ابداع شده است. این روش منجر به شناسایی موفقیت آمیز به یک تکرار افزایش یافته CTG در بیماران مبتلا به آتاکسی نخاعی-مخچهای تیب ۸ شد.

### كلونسازي موضعي

کلون سازی موضعی، شناسایسی یک ژن بیماری را از روی مكانش در ژنوم انسان، بدون شاخت قبلی عملكردش صورت

waardenburg syndrom



میگیرد. این مفهوم همچنین به صورت علیم ژنتیک معکوس ٔ توصیف می شود زیرا مستلزم روشی برخلاف روش کلون سازی عملکردی است که در آن پروتئین نقطهٔ آغاز آنالیز است.

### آناليز پيوستگى

نقشه برداری ژنتیکی یا آنالیز پیوستگی، برمبنای فاصله ژنتیکی است که برحسب سانتی مورگان (cM) اندازه گیری می شوند. یک فاصلهٔ ژنتیکی (IcM) فاصلهٔ بین دو ژن است که ۱% نوترکیبی نشان می دهند یعنی این دو ژن در ۱% میوزها باهم بهارث نمی رسند و CM تقریباً برابر با یک مگاباز (یک میلیون باز) است. آنالیز پیوستگی اولین مرحله کلون سازی موضعی است که فواصل ژنتیک را برای آنالیز بیشتر توضیح می دهد.

آنالیز پیوستگی را میتوان برای یک خانوادهٔ بزرگ منفرد یا برای چندین خانبواده اجرا کرد اگرچه این کار بر این فرض استوار است که هیچ هتروژنی (ناهماهنگی) ژنتیکی وجود ندارد. استفاده از نشانگرهای ژنتیکی واقع در سراسر ژنوم به عنوان یک

پویش یا اسکن وسیع ژنومی توصیف می شود. در دههٔ ۱۹۹۰، پویشهای وسیع ژنومی از نشانگرهای میکروساتلیتی استفاده کردند (یک مجموعه تجاری حاوی ۳۵۰ مارکسر رایج بود) ولی امروزه ریزآرایه ها (میکرواوری) چندین میلیون SNP را با قدرت آماری بالا آنالیز می کند.

نقشهبرداری اتوزیگوسیتی (همچنین بهنام نقشهبرداری هموزیگوسیتی نیز شاخته میشود.) شاکلی قدرتمند از آنالیز پیوستگی مورد استفاده در نقشهبرداری ناهنجاریهای مغلوب اتوزومی در شجرهنامههای نَسبی (همخون یا با ازدواج خویشاوندی) است. اتوزیگوسیتی زمانی اتفاق میافتد که اعضای مبتلای یک خانواده در لوکوسهای ویژهای هموزیگوت هستند زیرا آنها دارای یک جد مشترک یکسان هستند.

در میانه سال ۱۹۸۰، پیوستگی سیستیک فیبروزیس (CF) با کروموزوم ۷ بهوسیلهٔ آزمایش تقریباً ۵۰ خانوادهٔ سفید پوست و با صدها مارکر DNA معین شد. این ژن در ناحیهای شامل ۵۰۰ kb بیسن مارکرهای MET و D7S8 در باند کروموزومی 32-7q31 نقشه برداری شدند، یعنی زمانی که مشخص شد که اکثر

<sup>1.</sup> reverse genetics

کروموزومهای CF واجد مجموعه ویروهای از آللها برای این دو نشانگر بودند (هاپلوتایپهای مشترک) و این مارکرها تنها در ۲۵% کروموزومهای غیر CF این دو نشانگر یافت شدند. این یافته بهصورت عدم تعادل پیوستگی توصیف می شود و یک جهش شایع به علت اثر 'founder (بنیان گذاریا موسس) را پیشنهاد می کند (فصل ۷).

مطالعات نقشه برداری فیزیکی گسترده نهایتاً منجر به شناسایی چهار ژن در درون فاصلهٔ ژنتیکی تعیین شده توسط آنالیز پیوستگی شد و در ۱۹۸۹ یک حذف سه جفت بازی درون ژن گیرندهٔ داخل غشایی فیبروز کیستی (CFTR) پیدا شد. این جهش حذف فنیل آلانیان ۵۰۸ (p.Phe508del) در تقریباً ۷۰% کروموزومهای غیر CF وجود داشت کروموزومهای خیر CF وجود داشت که با فراوانی ناقلین ۱ در ۲۵ سفید پوستان مطابقت دارد.

#### آناليز كانتيگ

هدف از آنالیز پیوستگی، کاهش ناحیهٔ پیوستگی تا حد ممکن به جهت شناسایی یک ژن کاندید است. مرحلهٔ بعد از این کار، پیش از انتشار توالی ژنوم انسان، ساختن یک کانتیگ بود. این کانتیگ شامل یک سری از قطعات همپوشان از DNA کلون شده است که نمایانگر کل ناحیهٔ کاندید شده میباشد. سپس این قطعات کلون شده برای غربالگری کتابخانههای DNA در جستجو برای جزایر CpG (که معمولاً نزدیک به ژنها قرار گرفتهاند)، برای زوبلات (انتخاب برمبنای حفاظت شدگی تکاملی) و برای بهدام انداختن اگزون (exon trapping) (برای شناسایی نواحی کدکننده از طریق جایگاههای پردازش کارکردی) استفاده شدند. نیاز به کلون کردن ناحیه مورد سبب ایجاد عبارت استفاده شدند. نیاز به کلون کردن ناحیه مورد سبب ایجاد عبارت

#### ناهنجارىهاى كروموزومي

گاهی اوقات افرادی با ناهنجاریهای تک ثنی تشخیص داده شدهاند که دارای ناهنجاریهای ساختاری کروموزومی نیز هستند. اولین نشانه اینکه ژن مسئول دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) واقع بر بازوی کوتاه کروموزوم X، به واسطه شناسایی تعدادی از زنان مبتلا به DMD بود که واجد یک بازآرایی کروموزومی

بین یک کروم\_وزوم اتوزوم و یک ناحیهٔ ویژه از بازوی کوتاه یکی از کروموزومهای X آنها میباشد. جداسازی کلونهای DNA دربرگیرنده ناحیهای از کروموزوم X حامل بازآرایی منجر شد در یکی از زنها اطلاعات نقشهبرداری ژنی مفصل تر حاصل شود و در نهایت منجر به کلون کردن ژن DMD یا دیستروفین شد.

همزمان با این مشاهدات، مردی با سه بیماری وابسته به کزارش شد: DMD، بیماری گرانوماتوز مزمن و رتینیت پیگمنتوزا گراوه شدنه کسلود شبکیه). این مرد همچنین دارای یک گروه خونی غیرمعمول وابسته به X در گلوبولهای قرمز خود بود که به عنوان فنوتیپ مکلود شیناخته می شود. پیشنهاد شد که او می تواند واجد حذفی در تعدادی از ژنها به انضمام ژن DMD می تواند واجد حذفی در تعدادی از ژنها به انضمام ژن که امروزه به صورت «سیندرم ژنی مجاور » به کار می برند. آنالیز مشتمل بر جزئیات کروموزوم پرومتافازی این حالت را تایید کرد، DNA گرفته شده از این فرد در مقادیر بسیار زیاد جهت هیبریداسیون رقابتی مجدد تحت شرایط ویژه استفاده شد و همراه با افراد واجد چندین کروموزوم X به جهت غنی کردن توالیهای DNA که آن مرد کروموزوم X به جهت غنی کردن توالیهای که آن مرد کروموزوم یا به این روش اصطلاحاً تکنیک باز اتصالی افزایش یافته فنولی یا PERT می گویند که جداسازی کلونهای DNA داوی بخشهایی از ژن DMA را ممکن ساخت.

#### ژنهای کاندید

جستجوی پایگاههای اطلاعاتی برای ژنهایی که دارای عملکرد احتمالی درگیر در بیماریزایی یک ناهنجاری توارثی هستند نیز می تواند آنچه را که به عنوان ژنهای کاندید شناخته می شود، پیشنهاد دهد. چنانچه یک بیماری برای یک ناحیه کروموزومی خاص نقشه برداری شده باشد، هر ژنی که در آن ناحیه نقشه برداری شود، یک ژن کاندید موضعی می باشد. ممکن است اطلاعات مربوط به الگوی بیان ژن، زمان بندی آن و توزیع بافتی و انواع سلولی نیز مطرح کند که یک ژن یا ژنهای کاندید موضعی خاص، با احتمال بیشتری مسئول ویژگیهای فنوتیپی دیده شده در افراد مبتلا به یک ناهنجاری تکژنی ویژه هستند. تعدادی از برنامههای کامپیوتری توسعه یافته اند که می توانند پایگاههای اطلاعاتی توالی توالی با طالاعاتی توالی مسئول و همچنین می توانند توالی های در زمای شناخته شده جستجو کنند و همچنین می توانند توالی های

۱. اثر founder یا بنیان گذار = اختلالات ژنتیکی خاصی می توانند در جمعیتهای ویژه ای نسبتاً شایع باشند، که می تواند بدین جهت باشد که تمامی افراد جمعیت از تعداد کمی افراد جمعیت از تعداد کمی افراد جمعیت از تعداد کمی افراد اجدادی منشاه گرفته اند که یک یا چند نفر آنها دارای یک اختلال خاص بودهاند.
۲. contig = تقشه یک کروموزوم به فرم نشان دهندهٔ نواحی ای از آن، که باهم هم پوشانی دارند نقشه همای contig مهم اند زیرا توانایی مطالعه قطعهٔ کامل و اغلب بزرگی از ژنوم را فراهم می کنند (م).

<sup>4.</sup> Retinitis pigmentosa

<sup>5.</sup> Mcleod

<sup>6.</sup> contiguous gene syndrome

<sup>7.</sup> reassociation

<sup>8.</sup> phenol enhanced reassociation technique

### فصل ٤: نقشهبرداری و شناسایی ژنهای ناهنجاریهای تکژنی

DNA مختص تمام ژنها، مثل نقاط حفاظت شده اتصال اینترون – اگزون، توالیهای پروموتر، جایگاههای پلیآدنیلاسیون و چهارچوب خوانش باز (ORFs) را نیز بیابند

شناسایی یک ژن مشابه با یک ژن شناخته شدهٔ مسبب یک ناهنجاری وراثتی تشخیص داده شده می تواند آن را به عنوان یک ژن کاندید احتمالی بــرای سایر نــاهنجاری وراثتی دارای فنوتیپ مشابه پیشــنهاد کند. برای مثال شناسایی جهشهایی در ژن کانکســین ۲۲۶ (که برای یکی از پروتئینهایی رمز می کند که اتصالات منفذ دار را بین سـلولها میسـازند) که مسبب اختلال شنوایی حسی عصبی یا ناشنوایی میباشد منجر به شناسایی سایر کانکسـینهای مسئول اختلال شـنوایی وراثتی یا ناشنوایی شده است.

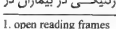
### آرُ مایشـات تأییدی که یـک ژن کاندید همان ژن بیماری است

یافتن جهشهای از دست دادن عملکرد یا جهشهای مختلف چندگانهٔ که باعث یک فنوتیپ می شوند مدرکی متقاعدکننده را فراهم می آورد که یک ژن بالقوه کاندید، (در واقع) در ارتباط با یک بیماری است. برای مثال در نبود اطلاعات عملکردی در اثبات تأثیر جهش p.Phe508del بر روی پروتئین عملکرد، تأیید این که جهشهایی در ژن P.CFTR مسبب فیبروز کیستی بودهاند توسط جهش بی معنی P.Gly542X امکان پذیر شد.

تایید بیشتر به اینصورت حاصل شد که ژن کاندید در بافتهای مربوطه در مراحل مرتبط تکوینی بیان میشود. تهیه یک مدل حیوانی ترانسژنیک بهوسیله وارد کردن هدفدار جهش درون ژن همولوگ در سایر گونهها که اشکال فنوتیپی مشابه با موارد مشاهده شده در افراد مبتلا به ناهنجاری را نشان میدهد و یا برگشت فنوتیپ طبیعی توسط ترانسفکسیون آژن طبیعی به داخل یک رده ساولی، مدرک نهایی را دال بر این که ژن کاندید و ژن بیماری یکی بوده و یکسان هستند، فراهم می کند.

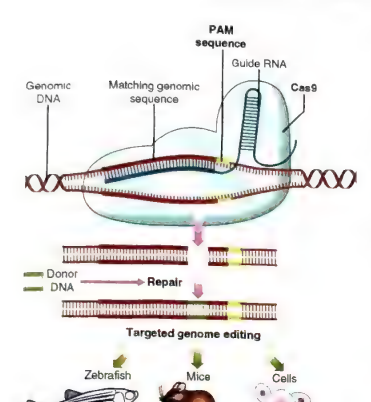
تولید حیوانات ترانســژنیک زمانبر و پرهزینه اســت، ولی 

CRISPER/CAS9 جدید بهنام 
CRISPER/CAS9 (خوشــهای منظم تکراری کوتـاه و پالیندرومیـک) یک ابزار 
قدرتمنــدی جهت بررســی موتاســیون ژنتیکــی در بیماران در



- 2. connexin 26
- 3. nonsense
- 4. transfection: ازاد. م DNA الوده كردن يك سلول با

5. Cluster regularly interspaced short palindromic repeat



شــکل ۲-۴، تصویر شــماتیک ویرایش ژنــوم با اســتفاده از فن آوری .CRISPR/Cas9 برای مطابقت با ناحیه .CRISPR/Cas9 برای مطابقت با ناحیه ژنومی مورد نظر طراحی شده اســت. مولکول gRNA برای هدف قرار دادن توالی ژنومی حدود ۱۹ تا ۲۳ جفت باز در ســمت ۵ توالی NGG راتوالی (Tas9) طراحی شــده، این gRNA نوکلئــاز Cas9 را به محل مورد نظر جذب می کند و دو رشــته را به کار می گیرد (با قیچی نشــان داده می شــود). توالی DNA دهنده از طریق تعمیر وابسته به همولوژی وارد توالی هدف شــده است. از فناوری CRISPR/Cas9 می توان برای تولید ســلولهای اصلاح شده انســانی و یا باکتریایی جهت مطالعات آزمایشگاهی in vitro یا طیف وسیعی ازمدلهای مختلف حیوانی برای بررسی شرایط in vitro استفاده کرد.

سیستمهای سلولی یا مدلهای حیوانی است (شکل ۲-۴). این سیستمهای سلولی یا مدلهای حیوانی استفاده می کند که به سیستم از یک RNA راهنما (gRNA) استفاده می کند که با gRNA وسیله توالیهای مکمل (بخشهایی از توالی هدف که با Cas9 بخت شده استفاده می کند تا شکست دو رشتهای در "gRNA (DSB) انجام شود. به این مفهوم که gRNA با توالی هدف خود جفت شده و نوکلثاز (به این مفهوم که gRNA با توالی هدف خود جفت شده و نوکلثاز cas9 از محل اتصال سبب شکست DNA دو رشته ایی می شود م) (این DSBها می توانند برای برخی از توالیهای خاص از طریق مکانیستمی که با سیستم ترمیمی شباهت دارد (ترمیم به واسطه مکانیستمی که با سیستم ترمیمی شباهت دارد (ترمیم به واسطه مکانیستمی که با سیستم ترمیمی شباهت دارد (ترمیم به واسطه

<sup>6</sup> DSB. Double Strand Breaks

همولوژی) جهت ایجاد تغییرات خاص استفاده شوند.) به وسیله ریزتزریق RNA سنتز شده و توالی DNA دهنده به زیگوت موش امکان ایجاد مدلهای موشی دارای یک جهش ژنی خاص در مدت چند ماه وجود دارد.

### پروژهٔ ژنوم انسان

### آغاز و سازماندهی پروژهٔ ژنوم انسان

مفهوم نقشهای از ژنوم انسان، خیلی وقت پیش در سال ۱۹۶۹ توسط ویکتور مک کیوسیک (شکل ۵–۱)یکی از پدران بیان گذار علم ژنتیک بالینی پیشنهاد شد. کارگاههای نقشهبرداری ژن انسان بهطور منظم از سال ۱۹۷۳ برای تلفیق دادههای نقشهبرداری، برگزار شدند ایدهٔ پروژهٔ ژنوم انسانی از جلسه ایی در سال ۱۹۸۶ ناشی شد. پروژهٔ ژنوم انسان در ۱۹۹۱ با بودجهٔ تخمینی سالانهٔ ۷/۲ بیلیون دلار آمریکا آغاز شد. بهزودی سایر کشورها، بهویژه فرانسه، انگلستان و ژاپن، پروژه را با برنامههای عظیم ملی ژنوم انسانی خودشان دنبال کردند و متعاقباً تعدادی از سایر کشورها به آنها پیوستند. این پروژههای ملی جداگانه همگی توسط سازمان ژنوم انسان (HUGO) هماهنگ شد و یک سازمان بین المللی تقویت همکاری بین دانشجویان ژنوم نیز ایجاد شد.

ضمن این که هدف کلیدی پروژهٔ ژنوم انسانی توالییابی همهٔ ۱۰ × ۳ جفت باز ژنوم انسان بود، این هدف فقط یکی از شش هدف اصلی تحقیقات انجام شده در پروژهٔ ژنوم انسان بود.

### توالى يابى ژنوم انسان

اگرچه بهنظر میرسد که توالییابی کل ژنوم انسان هدف اصلی و بدیهی پروژهٔ ژنوم انسان باشد، اما در اصل این طرح پیشنهادی آنطور که بهنظر میرسید ساده نبود. ژنوم انسان شامل قطعات بزرگی از DNA تکراری است که اغلب از نظر تکنیکی به سختی کلون و توالییابی میشوند. بهعالاوه جمعآوری دادههای مربوط به توالی کل ژنوم، اتلاف وقت بهنظر میرسد، زیرا تنها بخش ناچیزی ازژنوم از توالیهای بیانشونده یا ژنهایی تشکیل شدهاند که بیشترین اهمیت زیستشناختی و پزشکی را دارند، علاوه بر این بزرگی جنبه توالییابی کل ۱۰۰ ×۳ جفت باز ژنوم انسان طاقتفرسا بهنظر میرسید. با فنآوری توالییابی متداول، یعنی روشهایی که در اوایل دههٔ ۱۹۹۰ بکار میرفت، تخمین زده شد که یک نفر کارشناس آزمایشگاه بتواند تا تقریباً ۲۰۰۰ جفت باز را در هر روز توالییابی کند.

پروژههای درگیر در توالییابی سایر ارگانیسمهایی با ژنومهای

کوچکتر نشان داد که چقدر کار موردنیاز است و این که چگونه سرعت تهیه کردن دادههای توالییابی با توسعه فنآوریهای جدید DNA افزایش یافت. برای مثال در کوششهای اولیه برای تهیهٔ اطلاعات توالی ژنوم مخمر، با همکاری بینالمللی ۳۵ آزمایشگاه در ۱۷ کشور از سال ۱۹۸۹ تا ۱۹۹۵ استفاده شد تا تنها ۲۰۰۰ ۳۱۵ جفت باز از کروموزوم شمارهٔ ۳، یعنی یکی از ۱۶ کروموزوم مخمر که باهم ۱۴ میلیون جفت باز ژنوم مخمر را تشکیل میدهند، توالییابی شد. با این وجود، پیشرفتها در فنآوریهای DNA باعث شد که تا اواسط ۱۹۹۵ بیش از نیمی از ژنوم مخمر توالییابی شود و توالی ژنومی کامل آن سال بعد گزارش شد.

پیشرفتهای بیشتر در فنآوری توالی یابی DNA منجر به انتشار (چاپ) توالی کامل نماتود سنورابدیتیس الگانس در ۱۹۹۸ و ۵۰ میلیون جفت باز توالی DNA کروموزوم شاماهٔ ۲۲ انسان در انتهای ۱۹۹۹ شد. به عنوان نتیجهٔ این پیشرفتهای تکنیکی، پیشنویس کار توالی یابی که ۹۰% ژنوم انسان را پوشش می داد در فوریهٔ ۲۰۰۱ منتشر شد. توالی اتمامیافته (با پوشش بیش از در فوریهٔ ۲۰۰۷ منتشر شد. توالی اتمامیافته (با پوشش بیش از در پتجاهمین جشن سالگرد کشف مارپیچ دو رشتهای DNA در پتجاهمین جشن سالگرد کشف مارپیچ دو رشتهای ۲۰۰۰ ژن اعلام شد. هم اکنون محققان به کاتالوگ کامل ۲۰۰۰۰ ژن دسترسی دارند و توالی ژنوم انسان تحقیقات پزشکی زیستی را برای دهههای پیش رو پشتیبانی خواهد کرد.

#### مسائل اخلاقی، قانونی و اجتماعی پروژهٔ ژنوم انسان

پیشرفتهای سریع در علم و کاربرد پیشرفتهای حاصل از پروژهٔ ژنوم انسان، مسائل اخلاقی پیچیدهای را هم برای فرد و هم برای جامعه مطرح کرده است. این مسائل کسانی را درگیر می کند که رابطهٔ مستقیم و کارکردی با قضیه دارند مانند کسی که اطلاعات ژنتیکی را در اختیار دارد و باید با توجه به محرمانه بودن و رازداری آنها را کنترل کند؛ کسی که مجاز به دسترسی به آنها است و چگونگی دسترسی او؛ این که آیا این اطلاعات باید توسط کارفرماها، مدارس و غیره مورد استفاده قرار گیرند؛ تأثیر روحی-رانی و بدنامیهای بالقوه اجتماعی در افرادی که دارای نتیجه آزمایشات ژنتیکی مثبت میباشند و همچنین از آزمایشات ژنتیکی مثبت میباشند و همچنین از آزمایشات ژنتیکی میباشند و همچنین از آزمایشات ژنتیکی میباشند و همچنین از آزمایشات ژنتیکی میباشند و امکان بهبود ژنتیک در درمان اختلالات و می توان از ژن درمانی و امکان بهبود ژنتیک در درمان اختلالات و بیماریهای ژنتیکی و ناتوانیهایی که ژنتیکی هستند استفاده کرد بیماریهای ژنتیکی و ناتوانیهایی که ژنتیکی هستند استفاده و آخرین

<sup>1</sup> nematode caenorhabditis elegans

### فصل ٤: نقشهبرداری و شناسایی ژنهای ناهنجاریهای تکژنی

مورد استفاده از تکنولوژی ژنومیک و ژنتیک جدید در موارد تجاری که وابسته با حفظ حق مالکیت و ثبت اختراع میباشد.

#### تكامل بيوانفورماتيك

براي موفقیت کلي پروژه ژنوم انسان وجود بیوانفورماتیک ضروری بود. این یک علم میان رشته ای است که توسعه روش هـا و ابزارهایی برای درک اطلاعات بیولوژیکی میباشد. بيوانفورماتيك مسئول استقرار امكانات جهت جمع آوري، طبقهبندی، سازماندهی، تفسیر، تجربه و تحلیل و برقراری ارتباط دادهها در پروژهها در جامعه بزرگ علمی میباشد. برای هر فرد درگیر در هر جنبه پروژه ژنوم انسان حیاتی است که به داده و اطلاعات به دست آمده از آن دسترسی سریع و آسان داشته باشد. انتشار این اطلاعات از طریق برقراری تعداد زیادی از پایگاههای الکترونیکی قابل دستیابی در شبکه گسترده جهانی در اینترنت (پیوست در آخر کتاب) در معرض استفاده همگان قرار گرفت. این موارد شامل پایگاههای اطلاعاتی پروتئین و توالی DNA (برأى مثال Gene Bank و EMBL)، اطلاعات ژنومي تفسير شده (مانند Ensembl و بیوانفورماتیک ژنومی UCSC و کاتالوگ بیماریهای وراثتی در انسان (توارث مندلی online در انسان یا OMIM) می باشد.

### ژنومیکس مقایسه *ای* ا

علاوه بر پروژهٔ ژنوم انسان، پروژههای ژنومی جداگانهای بسرای تعدادی از دیگر گونهها یا همان ارگانیسههای مدل وجود دارند. اینها شامل ارگانیسههای متنوع پروکاریوتی از قبیل باکتری دراند. اینها شامل ارگانیسههای متنوع پروکاریوتی از قبیل باکتری و coli.E و هموفیلوس آنفلوآنزا و بهعلاوه ارگانیسههای یوکاریوتی از قبیل ساکارومایسس سرویزیه (مخمر)، ۲. الگانس (کرم پهن)، در ورژوفیلا ملاتوگاستر (مگس میوه)، موس موسکلوس (موش)، راتوس نروژیکوس (رت) ماهی بادکنکی بشه و ماهی گورخری هستند. پروژه ژنومیک مقایسهای بسیاری از ژنهای جدید را هشخص کرده است و در پروژه ژنوم انسان اهمیت حیاتی دارد زیرا فشه برداری همولوگهای انسانی آن میتواند ژنهای جدیدی را برای بیماریهای وراثتی در انسان معین کند.

### ژنومیکس عملکردی (کارکردی)

دومین مسیر اصلی که در آن ارگانیسمهای مدل ثابت کردند

- 1. Comparative Genomics
- 2. Mus musculus
- 3. Rattus norvegicus
- 4. Fugu rubripes rupripes (puffer fish)
- 5. Zebrafish

که در پروژهٔ ژنوم انسان ارزشمندند بهوسیلهٔ فراهم کردن ابزاری در تعقیب بیان ژنها و عملکرد فرآوردههای پروتئینیشان در رشد طبیعی و همین طور عدم عملکرد آنها در بیماریهای وراثتی بود. این روند را اصطلاحا ژنومیکس عملکردی میخوانند.

#### فراتر از پروژه ژنوم انسان

هدف از ژنومیک عملکردی برای درک بهتر و ایجاد ارتباط بین ژنوم ارگانیسیم و فنوتیپ آن میباشد، که رویکردهای ممکن بسیار متفاوتی برای آن وجود دارد، بطور مثال توانایی در ایجاد موتاسیونهای هدف در ژنهای خاص منجر به تولید حیوانات مدل میشود که جهت مطالعه اساس تکوینی بیماریزایی برپایه اختلالات ارثی انسانی به کار میرود و این آزمایش کاملاً امنیت دارد و در ژن درمانی و سایر شیوههای درمانی به کار میرود. ژنومیک عملکردی شامل تعدادی از اومیکها (omics) است مانند ترانسکریپتومیکس (علم بیان ژن)، پروتئومیکس (بیان پروتئون) و متابولومیکس (برسی متابولیسم) میباشد.

فعالیت و بیان ژنهایی که قابلیت سنتز پروتئین را دارند براساس رگولوم ٔ تنظیم می شود. عناصر DNA شامل نواحی تنظیمی (پروموتور – افزاینده ها و بازدارنده ها) به همراه نواحی ساختاری کروماتین و هیستون های تغییر یافته می باشد. هدف پروژه بین المللی ۲ ENCODE شناسایی تمام عملکرد DNA ژنومی در نواحی کدکننده و غیرکدکننده می باشد. در سال ۲۰۱۲ حدود برامتی تعنان بیولوژی ژنوم و تحقیقات ژنوم در مجله نیچر به چاپ رسید. برطبق گزارشات منتشر شده بیش از ۸۰% از ژنوم انسان در تنظیم بیان ژن کارایی دارد و نواحی غنی از GWAS در داخل نواحی غیر کد کننده عملکردی قرار دارند.

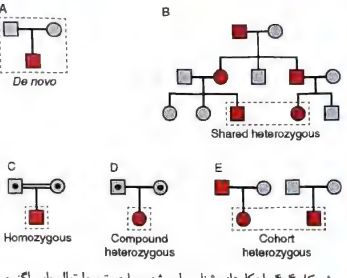
درک بهتر بین ژن و تنوع DNA زمانی به وجود می آمد که پروژه بررسی بیان ژنوتیپ- بافیت در ۴۰ بافت مختلف بر روی ۹۰۰ اهداکننده عضو انجام گرفت. که نتایج حاصل از این طرح نشان داد که پارامترهای مختلفی می تواند بر روی یک بافت و یا محدوده بافتی اثر بگذارد و یا گروهی از پارامترها می توانند بر روی چندین بافت اثر بگذارند اما درجه تغییر این پارامترها در بافتهای مختلف متفاوت است.

### شناسایی علت اختلالات تک ژنی به وسیله توالی یابی نسل بعد

تکنولوژی جدید توالی یابی (فصل ۵) انقلابی در شناسایی

<sup>6.</sup> regulome

<sup>7.</sup> Encgleopedia of DNA Element

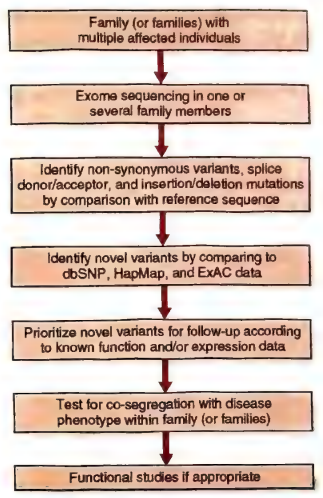


شکل ۴-۴؛ راهکارهای شناسایی ژن بیماری توسط توالی یابی اگزوم یا توالی یابی ژنوم، ناحیه های نقطه چین قرمز رنگ نشان دهنده افراد درون شجره نامه است که نمونه های آنها توسط توالی یابی اگزوم یا ژنوم تجزیه و تحلیل میشوند. (A) تجزیه و تحلیل تریو یک بیمار مبتلا و والدین سالم غیر خویشاوند او برای تشخیص جهشهای هتروزیگوت جدید (B) روش پیوند از ترتیب دو فرد با حداکثر فاصله خویشاوندی دریک شبحره نامه غالب برای شناسایی واریانتهای هتروزیگوت مشبرک حاوی جهش بیماری زا (C) تجزیه و تحلیل یک پروباند در شبحره نامه با از دواج فامیلی برای شناسایی جهشهای هموزیگوت در ثنی واقع در ناحیهای هموزیگوت (C) تجزیه و تحلیل یک پروباند متولد شده از والدین سالم و غیر خویشاوند برای شناسایی جهشهای هموزیگوت افراد مبتلای غیر خویشاوند برای شناسایی جهشهای هموزیگوت در ناحیه و تحلیل کوهورت مترکب در یک ژن منفدرد. (E) تجزیه و تحلیل کوهورت افراد مبتلای غیر خویشاوند که فنوتیپ مشخصی را با هم به اشتراک دارند برای شناسایی جهشهای هتروزیگوت در یک ژن یکسان.

جهشهای حذفی -درجی در نواحی کد کننده که نزدیک به ۵۰۰۰۰ ژن بودند در این دو جفت خواهر و برادر مبتلا شناسایی شد. سپس به وسیله دو پایگاه داده dbSNPs, HaPMaP واریانتها فیلتر شدند و واریانتهای جدید در کمتر از ۵۰۰ ژن حاصل شد. که با آنالیز دادههای تلفیقی از این چهار فرد مبتلا مشخص شد ژن DHODH دارای دو الل جهش یافته در هیر یک از چهار فرد دارای اختلال وجود دارد.

قبل از انجام توالی یابی اگزومی برای شناسایی علت اختلالات تک ژنی باید استراتژی مناسب با ساختار شجرهنامه، انتخاب acase (افراد مبتلا) برای توالی های اگزومی و نوع توارث اهمیت دارد (شکل ۵-۴).

استراتژی بسیار موفقیتآمیز «آنالیزتریو» برای تشخیص جهشهای هتروزیگوتی از نو۲ است که باعث کاهش شایستگی



شکل ۳-۴۰ استراتژی شناسایی ژن بیماری با استفاده از توالی یابی اگزوزوم

بیماری ژنتیکی انسانی به وجود آورده است. از سال ۲۰۱۰، تعداد بیماریهای ژنتیکی براساس دانستههای مولکولی از ۲۷۰۰ به مدید از ۵۰۰۰ نوع بیماری افزایش یافته است. ماهانه ۱۰ نوع جدید از این قبیل بیماریها به این لیست اضافه میشود. که پیشبینی میشود تعداد باقی مانده بیماریهای تک ژنی نیز تا آینده نزدیک مشخص خواهند شد.

### توالییابی اگزومی

یکی از اولین موفقیتهای صورت گرفته از تکنولوژی نسل بعد برای شناسایی بیماریهای ژنتیکی مربوط به توالی یابی اگزومی میباشد (شکل ۴-۴) پژوهشگران به واسطه این تکنولوژی توانستند جهش در ژن DHODH را در سندروم میلر شناسایی کنند. تقریباً ۱۶۴۰۰۰ ناحیه شامل اگزونها و نواحی حفاظت شده پیرایش (که به طورکامل شامل ۳۷ میباشد) در دو جفت خواهر و برادر مبتلا و پروباند دو خانواده دیگر توالی یابی شد. براین اساس واریانتهای ناهمسان جایگاه پیرایش دهنده – گیرنده و

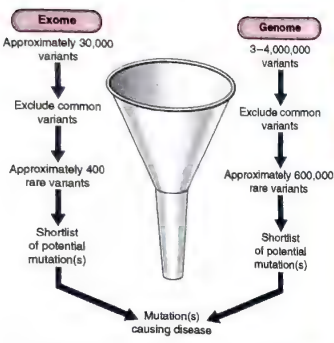


هتروزیگوت از نو اختلالات تکوینی شناسهایی جهتههای هتروزیگوت با بیماری شارکوت ماری توث استفاده از آنالیز پیوستگی با توالییابی (DYNC1H1)

در خویشاوندان دور در یک شجره غالب توالییابیی پروبانه در یک شجره غالب خویشاوندی جهت تشخیص موتاسیون نوتروپنی (دریک بیمار) هموزیگوت هموزیگوت مرکب در تشخیص سندرم میلر و سندرم میلر و سندرم موتاسیونهای هتروزیگوت مرکب در تشخیص خانواده با ازدواج غیر خویشاوندی توالییابی کوههورت در افراد مبتلا با سندرم کابوکی

فتوتيپ معين

بقای بیولوژیکی میشود (در این اختلالات یا سن افراد به باروری نمی رسد یا قادر به باروری نیستند.) ژنوم فرد مبتلا با والدین غیرمبتلا و غیرخویشاوند توالی یابی می شود و واریانتها جهت شناسایی هتروزیگوتهای بالقوه جداسازی میگردد. واریانتهای بالقـوه مضر و هتروزیگوت فقط در افراد پروباند معین شـوند. اگر نمونههای والدی در دسترس نباشد میتوان از آنالیز کوهورت استفاده کرد تا افراد بیمار غیر خویشاوند که فنوتیپهای معینی را نشان مىدهند، شناسايى شوند. اين فنوتيپها نتيجه موتاسيون **هتروزیگوت در یک ژن هستند. در شبجره نامه غالب با چندین** بیمار می توان از آنالیز پیوستگی بهره برد تا توالی یابی جهت تعیین واریانتهای هتروزیگوت مشترک حاوی موتاسیون بیماریزا در دو فرد مبتلا با حداکثر رابطه خویشاوندی انجام شود. با توجه به اینکه هر فردی به طور بالقوه حدود ۱۰۰ واریانت زیان آور کدکننده پروتئین را دارد، دو عضو مبتلای خانواده با فاصله چهار تقسیم میوز توالی پایی شدند و حدود ۱۲ واریانت ژنی حاصل شد. توالی یابی یک فرد مبتلا برای شناسایی اختلالات مغلوب که علت آن جهشهای هتروزیگوت مرکب است می تواند انجام شود. برای شجره نامههای خویشاوندی، توالی یابی یک فرد بیمار، بسیاری از موتاسیونهای هموزیگوت را در ژنهایی که در جایگاه هموزیگوت



شکل ۵-۴ فیلتر کردن واریانتهای شناسایی شده توسط توالی یابی اگزوم و ژنوم برای شناسایی جهشهای بیماری زا که عامل بیماری نادر هستند

قرار گرفته اند مشخص کند. کاربرد این تکنیک منجر به شناسایی صدها ژن جدید عامل بیماری میشود (جدول ۲-۴).

پس از انتخاب تعدادی بیمار مناسب برای توالی یابی ژنوم و اگزوم، مرحله حیاتی بعدی جداسازی واریانتهای شناسایی شده است که لیست کوتاهی را که شامل علت موتاسیونهای ژنتیکی میباشد، باقی بماند این لیست متکی به بیوانفورماتیک است که انتخاب واریانتها بر طبق اثر عملکردی میباشد و حذف واریانتهای رایج با استفاده از شبکه اطلاعاتی عمومی می باشد. هنگامیکه توالی یابی نسل بعد انجام میشود حجم و پیچیدگی تولید اطلاعات بسیار زیاد می باشد در اینجا بیوانفورماتیک به طور ويژه گسترش يافته است. هزينه انجام توالييابي نسل بعد كمتر است و توالی یابی ژنومی به جای توالی یابی اگزومی امکان پذیر میباشد. توالی یابی ژنومی به زمان و فرایندهای دستی و أزمایشگاهی کمتری نیاز دارد. و میتواند اغلب انواع جهشها را اعم از جهشهای اینترونی، جهشهای تنظیمی و بازآراییهای متعادل کروموزومی را شناسایی کند. به هر حال این تکنیک منجر به افزایش ذخیره دادهها می شود و آنالیز ۳ الی ۴ میلیون واریانت در هر ژنوم در مقایســه با حــدود ۳۰۰۰۰ واریانت در هر اگزوم را انجام میدهد. در حالیکه درک فعلی، از اهمیت بالینی واریانتهای غیر کدکننده (اینترونی) محدود است و تلاشهای تحقیقاتی زیادی در این محدوده متمرکز شده است.

#### مفاهیم بنیادی 🐇 🤝 💮

۱- روشهای مستقل از وضعیت، برای شناسایی ناهنجاریهای تک ژنے عبارتند از: کلون سازی، عمل شناسایی ژن ها از روی شناخت توالی پروتئین و کاربرد مدلهای جانوری.

۲- کلون سازی (همسانه سازی) موضعی، شناسایی یک ژن، برمینای مکان کروموزومی آن را توصیف می کند. ناهنجاری های کروموزومی یـا الگوهـای جانـوری بـا بـرجستهسازی نـواحی کروموزومی ویژهٔ مورد نظر، می تواند به این رویکرد کمک کند. پایگاههای اطلاعاتی ژنتیکی با اطلاعات مربوط به توالی بازی ژنوم انسان، هم اکنون احتمال شناسایی ژن در silico را به عنوان یک واقعیت، تحقق

۳–این تأکید که یک ژن خاص مسئول یک ناهنجاری وراثتی خاص است، می تواند با مطالعات بیان نموی و بافتی، مطالعات کشت سیلولی در خارج از محیط زنده یا واردسازی و تجزیه و تحلیل جهش ها در یک ژن همولوگ (همساخت) در گونهای دیگر، بهدست آید در نتیجه، کالبدشناسی ژنوم انسان، بهطور مداوم در حال روشن تر شدن است.

۴- یکی از اهداف بروژهٔ ژنوم انسان، تعیین توالی ژنوم میباشد. توالی یابی با یک کنسرسیوم ٔ بین المللی در سال ۲۰۰۳، پایان یافت و در نتیجه، شناسایی ژنهای بیماریهای انسانی را آسان تر نمود. ۵- توالی یابی نسـل بعد به روند کشف ژن بیماریهای جدید بسیار سرعت بخشــید و حدود ۸۰ درصد اســاس ژنتیک و تقریبا ۶۰۰۰ اختلال تک ژنی را شناسایی کرده است.

۶- تلاشهای تحقیقاتی بر روی درک نقش DNAهای غیرکدکننده در کنترل بیان ژن تمرکز کرده است و اینکه چطور این DNAها در ایجاد بیماریهای انسانی نقش دارند..

#### 1. Consortium

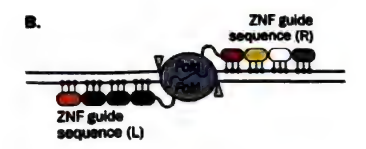
### نكات بيشتر بدانيم استراخان ٢٠١٩

 ترانسفکشن : استفاده از روشهای انتقال شیمیایی یا غیر ویروسی به داخل سلول پستاندار را گویند و در صورت انتقال ویروسی ترانس داکشن گویند. در سیستم باکتریایی ترانی فکشن به معنای گرفتن DNA ویروسی برهنه است در حالیکه انتقال DNA پلاسمیدی یا ژنومی عریان به باکتری ترانس فورماسیون گویند و در سلول پستاندار ترانس فورماسیون به معنای تغییراتی در ژنوم است که سبب سرطانی شدن سلول میشود. (شکل ۱)

از طریق ترانس فورماسیون انکوژنها در سلولهای سالم مى توان أنها را سرطاني كرد و لاين سلول ناميرا ايجاد کرد مثلا بسیاری از لاینهای سلولی نامیرا از طریق انتقال انکوژن متعلق بــه SV40 یعنی large T Ag بزرگ که به P53 و Rb متصل می شود ایجاد شده است. از معایب این

سلولهای نامیرا عدم پایداری ژنوم و آنیوپلوئیدی است.

- جهت ایجاد سلولهای نامیرای یوپلوئید می توان روی ۳. فعالسازی TERT کار کرد
- جهت ویرایش ژن می توان از روش نوتر کیبی همولوگ استفاده کرد که این فرایند اساس کراسینگ اور دارد و در ترمیم چنگال همانند سازی متوقف شده کارایی دارد میزان نوترکیبی همولوگ در پستانداران کم است
- ويرايش ژنوم توسط اندونوكلئازهاى مختص جايگاه داراى یک دومن شکننده DNA و یک دومن ماژولی متصل شونده به DNA نیز انجام میشود. یکی از این اندونو کلئازها انگشت روی است که دارای دومن نوکلئازی اتصال به DNA متفاوت هستند. دومن نوكلتازي آنها از FOKI گرفته میشود که نوکلتازی هست که دومن متصل شونده به DNA و نوکلتازی از هم جدا هستند و دومن متصل شونده به DNA از پیوستن چهار انگشت روی ایجاد شده است. عموما از نوکلئازهای هترودایمر استفاده میشود که هر کدام از دومن متصل شونده به DNA ی آنها توالیهای متفاوتی را میشناسند. توالی شناسایی شونده توالیهایی با اندازه ۱۲ نوکلئوتید هستند که در فاصله ایی نزدیک به داخل ژن قرار گرفته اند. این نوکلئوتیدها به نحوی انتخاب می شوند که درون ژن هدف گیری شونده برای نک اوت شدن باشند. یس از شکست دو رشته ایی در ژن سیستم NHEJ جهت ترمیم فعال میشوداتصال غیر دقیقی که توسط این سیستم ترمیم انجام میشود در میانه ژن سبب غیرفعالسازی ژن می گردد. در واقع استفاده از نوکلئاز انگشت روی جایگزینی برای نوترکیبی همولوگ در موجوداتی است که ES ناپایدار برای ایجاد ناک اوت ژنی میباشد. ایسن روش در ماهی گورخری و رت انجام شده است.



ع از مشکلات نوکلئاز انگشت روی، دشواری ایجاد یک نوکلئاز انگشت روی از طریق ترکیب کردن چند موتیف انگشت روی میباشد همه سه نوکلئوتید احتمال موجود

Program	Features
BLASTN	Compares a nucleotide sequence against a nucleotide sequence database
BLASTX	Compares a nucleotide sequence translated in all reading
	frames against a protein sequence database
BLASTP	Compares an amino acid sequence against a protein sequence database
TBLASTN	Compares an amino acid sequence against a database of nucleotide sequences translated in all reading frames
BLAT	BLAST-like program that offers extremely rapid searching at nucleotide or protein levels against a selected genome
FASTA	Compares a nucleotide sequence or amino acid sequence against, respectively, a nucleotide or protein sequence database
TFASTA	Compares an amino acid sequence against a database of nucleotide sequences translated in all reading frames

شکل ۱

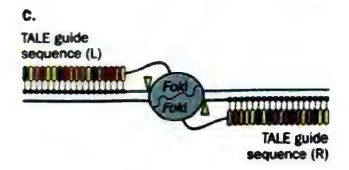
توسط یک موتیف انگشت روی قابلیت شناسایی ندارند که به صورت اختصاصی متصل شوند. و راه حل جایگزین استفاده از روش TALEN است.

TALEN :(Transcription activator like effector روش .V nuclease)

اینها هم نوکلثازهایی با محل برش اختصاصی هستند که از fokl استفاده میکنند. در این سیستم از توالیهای اتصال یابنده به DNA از فاکتور رونویسی برخیی از باکتریهای خاص بیمار کننده گیاهان خصوصا زانتوموناس استفاده میکند.

به این پروتئینها TALEN گویند که دومن اتصال به DNA شامل یکسری توالیهای اسید آمینه ۳۴ تایی پشت سرهم است. هر توالی به یک نوع نوکلئوتید در DNA متصل می سود. تفاوت در ریشههای اسید آمینه ۱۲ و ۱۳ مشخص کننده اتصال اختصاصی آنها به نوکلئوتید خاص است. TALEN ها می توانند در هر توالی می سوند. مصورد نظر برای ایجاد شکست دو رشته ایی طراحی شوند. اتمال همانند نوکلئاز انگشت روی، معمولا در حین شکست، انتهای بیرون زده ۵ ایجاد می کنند اما تفاوت در این است که در DNA آخرین توالی متصل شونده به DNA که به FOK-

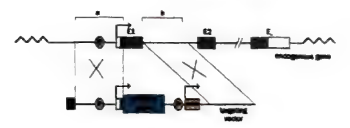
1 متصل شده است به آخرین نوکلئوتید ۵ وصل میشود. اما در انگشت روی این حالت برعکس است یعنی آخرین انگشت روی که به دومن FOK-1 متصل میشود بر روی آخرین نوکلئوتید سمت ۳ است.



تعیین شده به صورت کامل غیر فعال می شدف از پیش تعیین شده به صورت کامل غیر فعال می شدود. هدف از این روش مدل سازی یک بیماری انسانی حاصل شونده توسط از دست رفتن عملکرد می باشد و یا اینکه هدف صرفا ارزیایی عملکرد یک ژن است. توجه به این نکته ضروری است که اگر ژن کوچک باشد همه توالی ژن با توالی DNA خارجی جایگزین می شود اما در صورت بزرگ بودن ژن یک

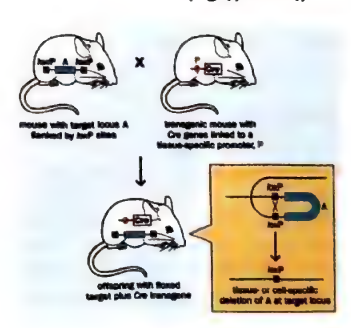
یا چند اگزون ابتدایی بخش ۵ ژن جایگزین می شود که این باعث ایجاد جهش تغییر قالب خواندن می گردد و در نهایت کدون خاتمه زود هنگام ایجاد می شود.

۱۰ بالا که در آن فقسط هدف عدم بیسان و از بین رفتن ژن مورد هدف بسود، در اینجا هدف ان اسست که همزمان با غیرفعالسسازی ژن هدف، یک ژن کزارشگر را تحت کنترل توالی تنظیمی آن ژن بیان کرد، به این مفهوم که یک ژن گزارشسگر مثل GFP یا GFP و یسا YFP را بجای بخش ۵ گزارشسگر مثل Gene Knock In). چون ژن گزارشگر توت کنترل توالی تنظیمی ژن هدف قرار خواهد گرفت از میزان و الگوی بیانی ژن هدف بهره خواهد برد. در برخی موارد به جای ژن گزارشگر از ترانس ژنهای موتان استفاده میشود مثلا یک توالی جهش یافته ی خاص را بجای توالی غیر جهسش یافته وارد ژن می کنیسم و اینجا هدف بررسسی اثرات ژن خاص میباشسد نه صرفا از بین بردن عملکرد ژن هدف گیری شده به طورمثال برای هانتیگتون چنین مدلهایی ساخته اند.



۱۱. روش Tag and exchange: در برخی از موارد هدف از ایجاد موجود ترانس ژن بررسی اثر یک جهش نقطه ایی در ژن هدف میباشد در این روش هدف بهم ریختگی کلی و از بین رفتن کامل عملکرد ژن نیست به همین دلیل از دو دور نوترکیبی استفاده میشدود که به این روش tag and یا برچسب زنی و تبادل گفته میشود. در این رو در دور اول نوترکیبی ژن هدف توسط وارد شدن یک توالی ژن مارکر علامت گذاری شده یا tagging انجام میشود و در دور دوم نوترکیبی توالی برچسب زده شده با ترانس ژن در دور دوم نوترکیبی توالی برچسب زده شده با ترانس ژن

۱۲. غیرفعالسازی مشروط: برخی از ژنها برای حیات لازم هستند و از کاراندازی همولوگ آن سبب مرگ موجود میشود و از کاراندازی هتروزیگوت آنها نیز به واسطه کافی بودن میزان عملکرد یک آلل برای سلولها اثرات فنوتیپی ایجاد نمی کند. در این شرایط تنها راه مطالعه عملکرد این ژنها غیرفعالسازی مشروط آنها میباشد. در این روند تلاش میشود که ژن به گونه ایی طراحی شود تا در بافت یا گروهی از سلولهای هدف و یا در مرحل خاصی از رشد به صورت هموزیگوت غیر فعال شود. برای این کار توالی loxp در دو سیمت ژن هدف گیری شده قرار می گیرد و به این ژنها flox شده یا احاطه شده توسط loxp گفته می شود و توالی های loxp جهت گیری یکسانی دارند. همچنین موش تراریختی تولید میشود که در آنها ژن cre تحت یروموترهایی با تنظیم شوندگی قرار می گیرد. مثلا پروموتر می تواند تنها در مراحل خاصی از زندگی یا در بافت خاص موجود بیان شود. پروموتر می تواند تحت اپراتور tet یا همان tctO باشد که توسط پروتئین مهار کننده Tet به صورت مهار شده می باشد با افزودن دئواکسی سایکلین به آب آشامیدنی در این حالت پروموتر فعال شده ژن cre بیان می شود و ری کامبیناز تولید میشود دو نوع موش ترایخته که یکی حاوی cre و دیگری حاوی loxp میباشد با هم لقاح داده میشوند و فرزندانی که هم ترانس ژن flox را داشته باشد و هم ترانس ژن cre انتخاب شده تا در آزمایشات بعدی که غیر فعالسازی شرطی ژن هدف با فعالسازی ری کامبیناز است، مورد استفاده قرار می گیرد.





## تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی بیماریهای تک ژنی

در تاریخ ژنتیک پزشکی، «نفوذ در ساختار کروموزوم» در اواسط دهه ۱۹۵۰، انقلابی به حساب می آمد. در پنج دههٔ گذشته، فین آوری DNA نه تنها در ژنتیک پزشکی بلکه در قلمروهای بسیاری از دانش زیستی نیز، اثر عمیقی داشته است (کادر ۱-۵). خلاصهای از پیشرفتهای زیستی در جدول ۱-۵ آورده شده است یکی ازانقلابی ترین پیشرفتها که در میانه دهه ۱۹۸۰ رخ داد تکنیکی بود به نام واکنش زنجیرهای پلی مرازی (PCR) که برای تولید مقادیر انبوه قطعات DNA هدف با توالی شیاخته شده کارایی دارد.

### واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR)

از اطلاعات توالی DNA، برای طراحی دو پرایمرا الیگونوکلٹوتیدی (امیلیمــر) دارای طول تقریبی ۲۰ جفت باز که مكمل تواليهاي DNA هدف مي باشند، استفاده مي شود. أولين مرحله در PCR دناتوراسیون DNA دورشتهای با گرما دادن است. سپس پرایمرها، بــه DNA مکمل خود یعنی بــه توالی DNA تكرشيتهاي متصل ميشوند. DNA پليمراز به منظور ساخت DNA مکمل، DNA پرایمر را در حضور داکسی نوکلئوتید ترى فسفاتها (dATP، dCTP، dGTP، dTTP) طويسل مى كند. دناتوراسیون گرمایی DNA دو رشتهای (تازه سنتز شده)، با اتصال توالیهای پرایمر مشابه به DNA تکرشتهای حاصل از این کار، ادامه یافته که منجر به سنتز نسخه های بیشتر DNA هدف خواهد شــد. تقريباً ٣٥-٣٠ چرخهٔ تكرار شدهٔ موفق، منجر توليد بيش از یک میلیون نسـخه (amplicon) از DNA هدف خواهد شـد که برای رؤیت مستقیم رنگ آمیزی با اتیدیوم بروماید با مکانیسم فلورسانس ماورای بنفش کفایت می کند. بدون آنکه نیازی به استفاده از فنون آشکارسازی غیرمستقیم باشد (شکل ۱-۵). از

PCR بیشتر برای تکثیر قطعات DNA تا kb استفاده می شود اگرچه با استفاده از Longe range PCR یا PCR با طیف وسیع امکان تکثیر قطعات DNA طویل تر از ۲۰ kb تا ۳۰ kb وجود دارد. PCR امکان آنالیز DNA از هر منبع سلولی هستهدار را

امکان پذیر میکند. علاوه بر خون، این منابع ساولی می توانند امکان پذیر میکند. علاوه بر خون، این منابع ساولی می توانند شدامل نمونه های باشند که با روشهای کم تهاجمی تر دریافت شدهاند مانند بزاق و یا لایه برداری از سلولهای دهان و نمونه های ذخیره شده پاتولوژیک. همین طور امکان شروع PCR با مقادیر کم DNA در حد یک ساول منفرد مانند انچه در تشخیص ژنتیک بیش از لانه گزینی انجام می شود وجود دارد، در کار با PCR دقت زیادی باید صورت گیرد زیرا DNA متعلق به یک منبع بیرونی آلوده کننده، مثل پوست خراشیدهٔ یک کارمند آزمایشگاه، نیز تکثیر خواهد شد. این اتفاق می تواند باعث نتایج کاذب شود مگر این که مطالعات شاهد برای یافتنن این منبع احتمالی خطا به کار گرفته شود.

مزیت دیگر PCR زمان سریع نمونه ها برای آنالیز است. استفاده از PCR پلیمراز Taq مقاوم به حرات که از باکتری ترموفیلوس آکواتیکوس که به طور طبیعی در چشمههای آب گرم رشد می کند استخراج شده و به این واسطه امکان تکثیر فرآوردههای PCR در عرض چند ساعت، وجود دارد. ابزار و در Realtime PCR این زمان را به کمتر از یک ساعت می رساند و در این تکنیک به واسطه تکنولوژی فلوئورسانس برای آشکارسازی محصولات تکثیر شده طی هر سیکل PCR نیاز به الکتروفورز را برطرف می شود.

### کاربردهای چندشکلی توالی DNA

مقدار زیادی تنوع توالی DNA در ژنوم انسان وجود دارد.

<sup>2.</sup> Buccel Scrapinge

<sup>3.</sup> Thermophilus aquaticus



### کادر ۱-۵. کاربردهای فن اوری DNA

ساختار انقشه برداری اعملکرد ژن ژنتیک جمعیت ژنتیک بالینی تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی تشخیص پیش از تولد تشخیص پیش از ظهور علائم بالینی

تشخیص بیماری و شناخت بیماریزایی آن ژنتیکی

رسیکی

اکتسابی-عفونی،بدخیم

شناسايي ناقلين

بیوسنتز برای مثال: انسولین، هورمون رشد، اینترفرون، ایمنیزایی. درمان بیماری ژنتیکی

> ژن درمانی کشاورز*ی*

برای مثال در تثبیت نیتروژن

دو نوع عمده از آنها، چندشکلیهای تک نوکلئوتیدی (SNPs) و چندشکلیهای طولی DNA تکراری پشتسرهم بسیار متغیر (VNTR) میباشد و اغلب آنها در آنالیز ژنتیکی استفاده میشوند.

### چندشکلیهای تک نوکلئوتیدی (SNP)

تقریباً یکی در هر ۱۰۰۰ باز درون ژنوم انسـان، گوناگونی نشان مي دهد. SNPها فراوان تريين دو اللي ها بوده و در نواحي کد کننده و غیر کد کننده وجود دارند. روش ابتدایی استفاده از SNPها به عنوان مارکر ژنتیکی انالیز پلی مورفیسم طولی قطعات محدود کننده (RFLPF) بود. در سال ۱۹۷۰ میکروارگانیسمهایی شناسایی شدند که دارای آنزیجهایی بودند کمه توانایی برش نو کلئوتیدهای خاصی نزدیک به توالیهای هدف را دارد که در دو رشته DNA این برش را اعمال می کردند. این آنزیمها به دلیل اینکه باعث محدود کردن ورود DNA خارجی به درون باکتریها مى شــوند به أنها آنزيم محدودالاثر گفته شــد انها توالىهاى پالیندرومیک بین چهار تا هشت نوکلئوتید را شناسایی میکنند و برش میدهند توالیهای پالیندرمی توالی یکسانی از نوکلئوتیدها میباشید که بر روی دو رشیته مکمل DNA قیرار گرفته اند و هنگامیکه از یک جهت مثلا ۵ به ۳ خوانده می شود کاملا یکسان هستند. (جدول ۲–۵) هرچه طول توالیهای نوکلئوتیدی مورد شناسایی توسط آنزیم محدودالاثر طویل تر باشد شانس اینکه این

جدول مثالهایی از آنزیمهای محدود کننده با توالی نوکلئوتیدی مورد شناسایی آنها و جایگاه برش آنها

مثالی از کاربودهای ان	پیشرفت	423
اریتروپویتین نوترکیب (۱۹۸۷)	تكنولـوژى DNA	19.4+
انگشست نگاری DNA (۱۹۸۴) و	نوتركب، ساترن	
تعیین توالی ژنوم ویروس ابشتین		
بار (۱۹۸۴)	به روش سنگر	
تشخيص ناهنجارى ژنتيكى	PCR	199.
تعیین توالی ژنوم انسان (۲۰۰۳)	تعیین توالی به روش	Y
	مویینه و فین اوری	
	MICRO ARREY	
برای اولین بار ژنوم مربوط به بیمار	تعيين توالي نسل بعد	7-1-
مربوط به AML توالییابی شد		
(۲۰۰۸) توالی یابی ژنوم انسان با		
قیمت حدود ۱۰۰۰ دلار (۲۰۱۴)		

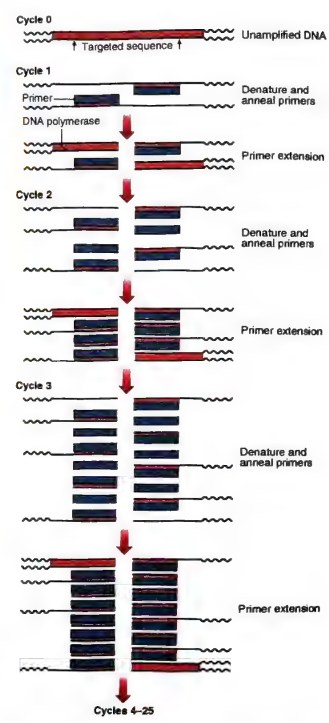
توالی نوکلئوتیدی خاص تکرار شود کمتر است، بنابراین میانگین قطعات DNA ایجاد شده بلندتر خواهد بود.

تا حال بیش از ۳۰۰۰ آنزیــم محدودکننده از باکتریها و میکروارگانیسمهای مختلف شناسایی شده است. اندونوکلئازهای محدودکننده بر اساس باکتری که از آن منشا میگیرند نامگذاری خواهند شد (EcoR1 که اولین اندونوکلئاز محدود کننده تخلیص شده از باکتری اشریشیاکلای بوده است).

جفت بازهای مکمل DNA بدین معناست که آنزیمهای محدودکننده آن را شناسایی و باعث ایجاد شکاف به دو صورت ناصاف و صاف در دو رشته DNA می شود (شکل ۲–۵). هضم DNA از یک متبع خاص با یک آنزیم محدود کننده، به اینصورت است که هر بار که این فرآیند انجام شود همان مجموعه قابل تکرار از قطعات DNA تولید می شود. اگر یک SNP درون توالی شناسایی یک آنزیم محدودکننده قرار گیرد، قطعات DNA تولید شده توسط آن آنزیم محدودکننده، در افراد مختلف متفاوت خواهد بود. این تفاوت را می توان بر اساس تحرک تغییریافته قطعات حاصل از آنزیم محدودکننده در الکتروفورر نی تشخیص خواهد که اصطلاحاً چند شکلیهای طولی قطعات حاصل از آنزیم محدودکننده در الکتروفورر نی تشخیص داد که اصطلاحاً چند که استفاده می شوند. در مطالعات نقشه برداری محدودکننده آن استفاده محدودکننده آن ساترن بلات برای تشخیص هر SNP ما استفاده شد، اما تکنیکهای فعلی تشخیص هر SNP می را ممکن می کند.

<sup>2.</sup> Restriction fragment length polymorphisms

<sup>1.</sup> Hypervariable tandem repeat DNA length (VNTR)

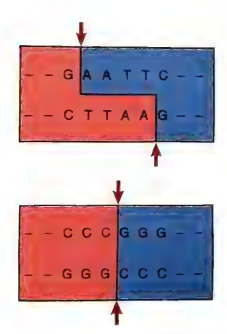


شسکل ۱-۵ تصویر از PCR دناتوراسیون پشت سر هم DNA اتصال پرایمر و همانند سازی همراه دو برابر شدن تعداد قطعات DNA هدف در هر مرحله را نشان می دهد

ایجاد یک نقشه فشرده SNP از ژنوم انسان منجر شده است و به جستجوهای ژنومی برای مطالعات پیوستگی در نقشهبرداری بیماریهای تکژنی و مطالعات همراهی جهت بیماریهای شایع کمک خواهد کرد.

ADL 5.2	Some examples of restriction endonucleases with their nucleotide recognition sequence and cleavage sites
	the same of the sa

		CLEAVAGE SITE	
Enzyme	Organism	5'	3
Bamill	Bacillus amyloliquefaciens H	G-GATCC	
EcoRti	Escherichia coli RY 13	G-AATTC	
Hadill	Haemophilus aegyptius	GG-CC	
Hindii	Haemophilus influenzae Rd	A · AGCTT	
Host	Haemophilus parainfluenzae	GTT-AAC	
Pst	Providencia stuartii	CTGCA-G	
Smal	Serratia marcescons	CCC-666	
Sal	Streptomyces albus G	G-TCGAC	

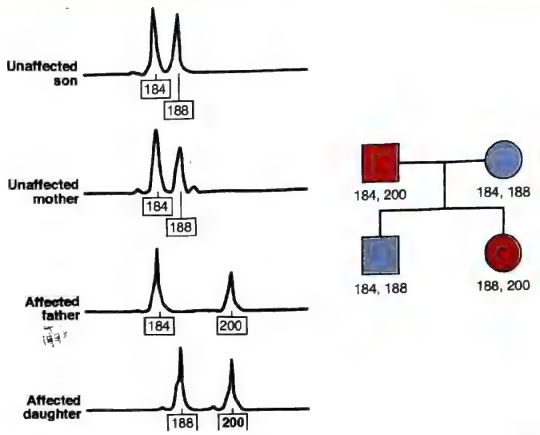


شکل ۲-۵ ایجاد انتهای صاف و چسبنده به وسیله برش محدود کننده DNA دو رشتهای با استفاده انزیمهای ECOR1 ,Smal جایگاههای برش به روی DNA دو رشتهای با فلش مشخص شده است.

### تکرارهای پیاپی با تعداد متغیر (VNTR)

اللها برای هر VNTR بسیار چندشکلی یا پلی مورفیک بوده و مربوط به وجود تعداد متغیری از تکرارهای پیاپی یک توالی DNA کوتاه میباشند که نشان داده شده با یک الگوی هم غالب مندلی به ارث میرسند مزیت استفاده از VNTRها بر SNPها، تعداد زیاد اللها برای هر VNTR در مقایسته با SNPها است که اکثراً دو اللی هستند.

<sup>1.</sup> Variable Number Tanden Repeats



شکل ۳–۵ آنالیز مارکرهای ریز ماهواره چهار نوکلئوتیدی در خانواده مبتلا به یک اختلال غالب از نرم افزار Genotyper برای مشخص کردن اندازه قلههای مربوط به نتایج PCR استفاده شده جفت بازی همراه با الل بیماری در افراد بیمار خانواده تفکیک میشود

#### مينىماهوارهها MINI SATELITES

الک جفریس یک توالی اصلی ۱۰-۱۰ جفت بازی کوتاه را شناسایی کرد که با بسیاری از لوکوسهای بسیار تکراری متنوع و متعدد در سراسر ژنوم انسان همولوژی (تشابه) داشت (فصل ۲). با استفاده از یک پروب واجد تکرارهای پشت سر هم از این توالی اصلی، الگویی از قطعات DNA بسیار متغیر شناسایی میشود. توالیهای تکراری با اندازهٔ متغیر چندگانه که توسط توالی اصلی شناسایی میگردند به عنوان مینی ماهواره ها شناخته میشوند. این مینی ماهواره ها که به شدت چندشکلی بوده و پروفایل منحصر به فرد یک شخص هستند (مگر این که فردی یک دوقلوی همسان فرد یک شخص هستند (مگر این که فردی یک دوقلوی همسان داشته باشد!) به عنوان »اثر انگشت «DNA توصیف میشوند. فن داشته باشد!) به عنوان »اثر انگشت «DNA توصیف میشوند. فن داشته باشد!) به عنوان »اثر انگشت «DNA توصیف میشوند. فن داشته باشد!) به عنوان »اثر انگشت «DNA توصیف میشوند. فن داشته باشد!) به عنوان »اثر انگشت «DNA توصیف میشوند. فن در آزمون تعیین پدر و درای اهداف پزشکی قانونی استفاده شده است.

### النظم المعالمة MICRO SATTELITE

ژنوم انسان دارای تقریباً ۱۰۰–۵۰ هـزار قطعهٔ حاوی تعدادی متغیر از تکرارهای پیاپی دی نوکلئوتیدی CA است که به تکرارهای CA یا میکروساتلایت (ریز ماهوارهها) معروف است

(فصل ۲)، تفاوت در تعداد تکرارهای CA در هر جایگاهی بین افراد، بسیار چندشکلی است و نشان داده شده که این تکرارها به روش مندلی و به صورت همغالب به ارث میرسند. به علاوه، تکرارهای سه نوکلئوتیدی و چهار نوکلئوتیدی بسیار چندشکلی نیز شناسایی شدهاند و می توانند جهت اهداف مشابهی مورد استفاده قرار گیرند (شکل ۳-۵). این ریزماهوارهها می توانند به کمک PCR تجزیه و تحلیل شوند و استفاده از سیستمهای کمک PCR تجزیه و تحلیل با بازده نسبتاً بالایی اشکارساز فلورسانسی نیز تجزیه و تحلیل با بازده نسبتاً بالایی را ممکن می کند. در نتیجه، بررسی میکروساتلایت، به طور را ممکن می کند. در نتیجه، بررسی میکروساتلایت، به طور آمین به می کند. در نتیجه، بررسی میکروساتلایت، به وارد در خواست گستردهای جایگزین انگشتنگاری DNA در موارد در خواست آزمایش تعیین پدر و فرزند و تعیین رابطه دو قلوها (همسان یا غیر همسان) شده است.

#### کاربردهای بالینی ردیابی ژن

اگر ژنی با مطالعات آنالیز پیوستگی، نقشه یابی شده باشد اما تعیین هویت نشده باشد، این امکان وجود دارد که بتوان از نشان گرهای متصل به آن یعنی مارکرهای پیوسته به هاپلوتایپ وابسته به بیماری در یک خانواده استفاده کرد. همچنین ممکن است برای ژنهای شناخته شده هنگامی که جهش خانوادگیای

<sup>1.</sup> DNA finger print

معین نشده باشد، مورد استفاده قرار گیرد. به دلیل کمتر بودن احتمال یافتن SNPهای آگاهیدهنده درون خانوادهها، ریزماهواره (میکروساتلایتها) دقیقاً مجاور ژنی یا داخل ژنی بیشترین استفاده را دارند. شکل ۴-۵ خانوادهای را نشان میدهد که در آن »ردیابی ژنی « برای تعیین خطر ناقل بودن، در غیاب یک جهش معلوم، مورد استفاده قرار گرفته است. چند اشکال در ارتباط با این روش وجود دارد: نوترکیبی بین میکروساتلایت و ژن ممکن است برآورد خطر نادرستی را ارائه دهد، بهعلاوه احتمال ژنتیک هتروژنی (هنگامی که جهشها در بیش از یک ژن باعث بیماری شوند) ژنتیکی نیز باید درنظر گرفته شود.

### تكنيكهاي هيبريداسيون اسيد نوكلئيك

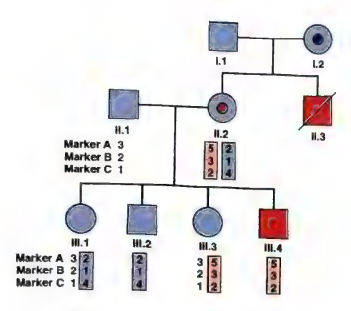
بسیاری از روشهای آنالیز DNA استفاده از پروبهای اسید نوکلئیکی و فرآیند هیبریداسیون اسید نوکلئیک میباشد.

#### پروبهای اسید نوکلئیک

پروبهای اسید نوکلئیک معمولاً توالیهای DNA تکرشتهای هستند که بهصورت رادیواکتیوی یا غیررادیواکتیوی نشــاندار شدهاند و می توانند در تشخیص قطعات DNA یا RNA کے با آنہا تشابه توالی دارند به کار روند پروبهای DNA مى توانند از منابع متنوعى تهيه شوند كه شامل اين موارد هستند: توالی های DNA ژنومی تصادفی، ژنهای ویژه، توالی های cDNA یا توالی های DNA الیگونوکلئوتیدی که به طور مصنوعی برمبنای آگاهی از توالی آمینواسیدی پروتئین تولید شدهاند. یک پروب DNA مى تواند توسط انواعى از فرأيندها، از جمله نشاندار کردن ایزوتویی با 32P و روش غیرایزوتوپی یعنی با استفاده از نوكلئوتيدهاى تغييريافتة واجد مواد فلوروفور (براى مثال فلتورسین [یک رنگ نارنجی با فلورسانس سبز مایل به زرد. م] یا رُدامین [قرمز مایل به زرد تا آبی م]) نشاندار شود. هیبریداسیون یک پروب DNA نشاندار رادیواکتیوی با توالیهای CDNA روی یک فیلتر نیتروساولزی، میتواند توسط خود پرتونگاری (اتورادیوگرافی) تشـخیص داده شود، در حالی که قطعات DNA نشان دار فلورسانسی توسط مجاورت با طول موج مناسبی از نور، تشخیص داده میشوند برای مثال هیبریداسیون فلورسانسی درجا می توان نام برد (FISH) (فصل ۳).

### هیبریدسازی اسید نوکلئیک

هیبریدسازی اسید نوکلئیک شامل مخلوط کردن DNA



شکل ۴-۵انالیز ژنی در خانواده مبتلا به دیستروفی عضلانی دوشن در حالتی که فرد بیمارپروباند HI4 هیچ نوع جهشی پیدا نشده است انالینز مارکرهای A,B,C امکان ایجاد یک هاپلوتایپ را فراهم کرده است هاپلوتایپ مربوط به فرد بیمار به رنگ نارنجی نشان داده شده است در مورد ناقل بودن هر دو خواهر پروباند خطر پیشین پنجاه درصد وجود دارد انالیز ژنی نشان داد که فرد HI1 هاپلوتایپ با خطر کمتر را بیه ارث برده است و احتمالا ناقل آن بیماری نیست اما فرد HI3 هاپلوتایپ با خطر بایک ماپلوتایپ با خطر بایک دوست و احتمالا دامل ایست و بنابراین احتمالا حامل دیستروفی عضلانی دوشن است همچنین احتمال خطر نوترکیبی را باید در نظر گرفت.

های دو منبع مختلف است که توسط گرما یا قلیا دناتوره شدهاند تا بتوان آنها را تکرشتهای کرد و سپس تحت شرایط مناسب اجازه جفت شدن بازهای مکمل توالیهای همولوگ را داد. اگر یکی از منابع DNA به طریقی نشاندار شده باشد (یعنی یک پروب DNA باشد)، این DNA می تواند امکان شناسایی توالیهای DNA ویژه را در منبع دیگر فراهم می کند.

#### ساترن بلات

ساترن بلات، بعد از این که ادوین ساترن این تکنیک را ابداع کرد، به این صورت نام گرفت. این تکنیک شامل هضم DNA توسط یک آنزیم محدودکننده است که سپس روی یک ژل آگارز الکتروفورز میشود. این کار قطعات DNA یا قطعات حاصل از آنزیم را براساس اندازه جدا می کند، که قطعات کوچکتر سریع تر از انواع بزرگترجابه جا میشود. سپس قطعات در ژل توسط قلیا دناتوره شده که آنها را تکرشتهای می کند با انتقال آنها به روی یک فیلتر نیتروسلولزی ساخته شده، که

الكەكنارى ساترى :1. Southernblot

<sup>2.</sup> Edwin Southern

### اصول ژنتیک پزشکی امری



به DNA تکرشتهای (پروب) متصل میشود. یک نسخهٔ دائمی از این قطعات تکرشتهای شده، ایجاد میشود. فنی که اصطلاحاً ساترنبلات خوانده میشود. در این روش به واسطه اضافه کردن یک پروب DNA تکرشتهای نشان دار شده با 32P رادیواکتیو، به یک پروب DNA هدف ویژه از مجموعهٔ DNAهای روی فیلتر، یک قطعه DNA هدف ویژه از مجموعهٔ میشود و با روش خود پرتونگاری (اتورادیوگرافی) آشکار میگردد (شدکل ۵-۵) روشهای ساترن بلات غیر رادیو اکتیو که از پروبهای نشاندار شده با دی اکسی ژنین که توسط روشهای کمو لومینسانس شناسایی میشوند، استفاده می کند، توسعه یافته است. مثالی از استفاده ساترن بلات برای تشخیص بالینی در بیماران مبتلا به سندرم X شکننده در شدکل ۵-۶ نشان داده شده است.

#### نورترن بلات

نورترن بلات با ساترن بلات به لحاظ استفاده از مسابه ساترن به عنوان اسید نوکلئیک هدف در همان مراحل مشابه ساترن بلات، تفاوت دارد؛ mRNA به دلیل حضور ریبونوکلئازهای داخل سلولی بسیار ناپایدار میباشد. استفاده از مهارکنندههای ریبونوکلئاز امکان جداسازی mRNA را فراهم میکنند. با انجام الکتروفورز ژلی mRNA در مرحله بعد می توان ۱۳۸۸ را به فیلتر نیتروسلولزی منتقل کرد. هیبرید کردن mRNA با یک فیلتر نیتروسلولزی منتقل کرد. هیبرید کردن MRNA با یک پروب DNA نشاندار با مواد رادیواکتیو، امکان شناسایی اندازه و مقدار رونوشت mRNA را فراهم میکند (براساس کتاب امری پروب DNA نشاندار در نظر گرفته شده در حالیکه بایستی RNA نشاندار در نظر گرفته شده در حالیکه بایستی RNA نشاندار در نظر گرفته می که اصطلاحاً این روش را نورتون به بود با شهور Real-time reverse transcriptase PCR به برای مطالعات بیان ژنی، اغلب از نورترن و فین آوری ریز آرایه برای مطالعات بیان ژنی، اغلب از نورترن به بلات کمتر استفاده می شود.

### ریزآرایههای DNA

ریزآرایههای DNA<sup>2</sup> برمبنای همان اصول هیبریدسازی، اما در مقیاس کوچکی هستند که امکان آنالیز همزمان میلیونها هسدف مورد نظر را فراهیم می کنند. الیگونوکلئوتیدهای کوتاه نشان دار شدهٔ فلورسانسی که متصل به یک اسلاید شیشهای میکروسکوپی هستند میتوانند برای ردیابی هیبریداسیون DNA هدف، تحت شرایط مناسب به کار گرفته شوند. سپس الگوی رنزآرایه، بهطور اتوماتیک توسیط کامپیوتر آنالیز میشود. برای ریزآرایهها، چهار کاربرد میکرو اری توصیف شده است:

۱. در مطالعات بیان ژن، برای مشاهدهٔ بیان متفاوت هزاران ژن در سطح ۲ mRNA برای تشخیص جهش و در سطح mRNA برای تشخیص جهش و تعیین نوع چند شکلی نوکلئوتیدی منفرد (SNP) ۴ آزمون حذف و اضافه شدن ژنومی با آرایهٔ هیبریدسازی مقایسهای ژنومیی آخری یعنی SNP-CGH که امکان شناسایی ناهنجاری ژنتیکی خنثی ۴ از نظرتغییر در تعداد نسخه مانند دایزومی تکوالدی را امکان پذیر میکند.

#### آرایه Array CGH (هیبرید سازی ژنومی مقایسه ایی)

تکنیک آرایه هیبرید سازی ژنومی مقایسه ایی یا DNA شامل هیبریداسیون همزمان دو نمونه DNA نشاندار فلورسنتی فرد بیمار و مرجع میباشد که به توالیهای زیاد از DNA که روی یک اسلاید شیشهای قرار داده پیوند برقرار می کنند. به این منظور این توالیهای ADNA که هدف اولیگونو کلئوتیدهایی هستند که به صورت دانه دانه توسط رباتهایی بر روی اسلایدهای شیشهای میکروسیکوپی قرار داده میشوند و از آنها ریزآرایه میسازند و هر نقطه از توالی DNA هیدف موقعیت خاصی دارد. برای ادامه هیبریداسیون این اسلایدها شسته می شود تا DNAهایی که اتصال برقرار نکرده اند خارج شوند. بسرای اندازه گیری میزان فلورسانت از نرم افزارهای کامپیوتری استفاده می شود.

آرایه هیبرید سازی ژنومی مقایسه ایی می تواند تغییرات تعداد کپیهای DNA را در حدود ۵ تا ۱۰ کیلو باز تشخیص دهد. این روش سریعتر و حساس تر نسبت به روشهای مرسوم آنالیزمتافاز برای شناسایی بازآراییهای ساختاری میباشد (جابه جایی و واژگونیهای متعادل را نمی تواند تشخیص دهد). این تکنیک در خط اول تستهایی است که برای بیماران با اختلال تاخیر تکوینی، اختلالات یادگیری و یا ناهنجاریهای مادرزادی بکار می رود. امروزه هنگامی که ناهنجاری پیش از تولد با اسکن اولتراسوند تشخیص داده شود، بکار می رود.

نمایی از هیبرید ســازی ژنومی مقایسهای با حد جداسازی ۵-۱۰ کیلو باز برای شناخت تغییرات تعداد کپی در سراسر ژنوم

#### شناسایی جیش

انتخاب روش جهت تشخیص جهش به این بستگی دارد که آیا هدف شناسایی برای تغییر توالی شناخته شده است و یا برای شناسایی وجود هرگونه جهش در یک ژن خاص. تکنیکهای

<sup>1.</sup> Northern Blotting

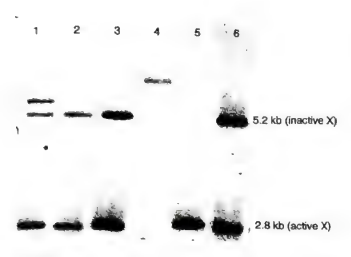
<sup>2.</sup> DNA microarrays

<sup>3.</sup> SNPtyping

comparative genomic hybridization

<sup>5.</sup> copy-neutral

### فصل ٥: تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی بیماریهای تک ژنی



شکل ۶-۵ ساترن بلات برای تشخیص متیلاسیون پروموتر FMR1 در افراد مبتلا به بیماری X شکننده. DNA با ECORI و انزیم حساس به متیلاسیون BstZ1 برش داده شده و با پروپ OX1.9 اتصال پیدا میکند که امکان ردیابی جزایر CPG درون FMR1 را ایجاد می کند. بیمار اول زنی با گسترش نواحی متیله شده و نمونه های ۲٬۳۰۶ سالم هستند فرد چهارم مردی مبتلا است و نمونه پنجم یک مرد سالم است.

#### آناليز اندازهٔ محصولات PCR

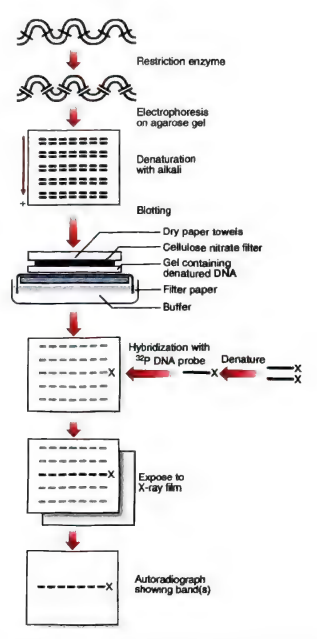
گاهی اوقات می توان جهشهای حذف و اضافه را به سادگی با تعیین اندازهٔ یک محصول PCR، تشخیص داد. برای مثال شایع تسرین جهشی که بساعث سیستیک فیبروزیس می شود، شایع تسرین جهشی که بساعث سیستیک فیبروزیس می شود، که می تواند روی یک دل پلی آکریل آمید تشخیص داده شود. بعضی از جهشهای توسعهٔ تکرار سه نسوکلئوتیدی می توانند توسط PCR تکثیر شوند (شکل ۸–۸).

### چندشکلی طولی قطعات حاصل از آنزیم محدودکننده ا

اگر یک جانشینی بازی، باعث ایجاد یا حذف جایگاه شناسایی یک آنزیم محلودکننده شود،انالیز جهش مربوطه بهوسیلهٔ برش محصول PCR یا آنزیم محلود کننده مناسب و جدا کردن محصولات حاصل از برش به واسطه الکتروفورز ممکن میشود (شکل ۹-۵).

#### Y PCR ARMS

PCR مختص به الـل، از پرایمرهای اختصاصی توالیهای طبیعی و جهشیافته استفاده می کند. شایع ترین طراحی، سنجش دو لولـهای با پرایمرهای طبیعـی و جهشیافته در واکنشهای جداگانه اسـت که در هر لوله پرایمرهای کنترل استفاده می شود تـا از انجام واکنـش PCR اطمینان حاصل شـود. مثالی از یک



شکل ۵-۵ روش ساترن بلات نشان دهنده تفکیک DNA توسط الکتروفورز بر روی ژل، دناتوراسیون DNA دو رشتهای جهت تک رشتهای شدن آن و انتقال آن به فیلتر نیترو سلولز است که امکان اتصال DNAهای تک رشتهای به پروپ نشان دار شده با ۳۲ ایجاد میکند.

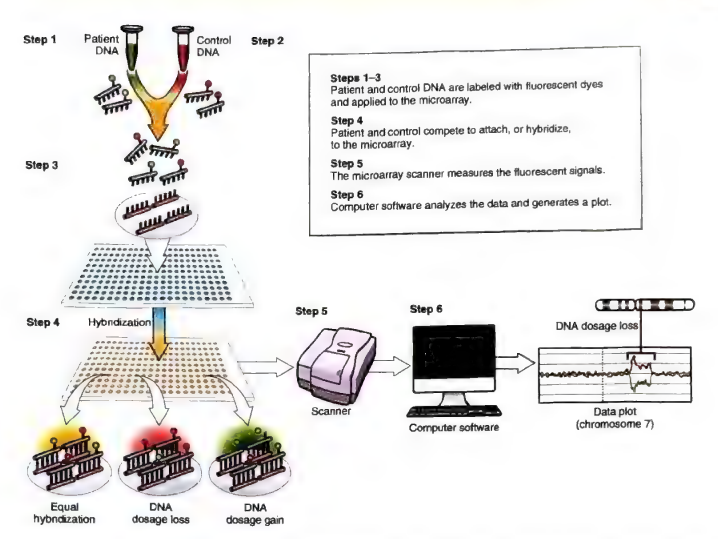
متعددی برای غربالگری جهشها وجود دارد که از نظر سهولت انجام کار و قابلیت اطمینان متفاوت هستند. (جدول ۳–۵). برخی از متداول ترین تکنیکهای فعلی در بخش زیر شرح داده شده است.

#### روش بر پایه PCR:

بسیاری از این جهشهای شناخته شده امروزی توسط روشهایی بر اساس PCR مشخص شدهاند که گسترش آنها در این سه دهه آخر وسیع بوده است.

<sup>1.</sup> RFLP (Restriction Fragment Length Palymorphism)

Amplification-refractory mutation system



شکل ۷-۵ نمایی از آرایه هیبریدسازی ژنومی مقایسهای با حد تفکیک lokb جهت تشخیص تغییرات تعداد کپی دره تمام ژنوم

	روشهایی برای تشخیص جهشها		جدول ۳-۵ روشهایی
مزایا/معایب	مثال	چهش	روش کا
سخت و طاقت فرسا	توسعه تکرار سه نو کلئوتیدی در دیستروفی	شناخته شده (یا باز	ساترن بلات
	میوتونی و سندرم ایکس شکننده	آراییهای ناشناخته)	
هزینه کم ساده	جهــش حذفی Peh508، توسیعه ســه	شناخته شده	تعیین اندازه محصول PCR
	نوکلئوتیدی در ژنهای HTT SCA		
انجام multiplex PCR امکانپذیر است	چېش CFTR	شناخته شده	ARM PCR
هزينه بالا	فاكتور V ليدن	شناخته شده	REAL TIME PCR
هزينه بالا	برای هر ژنی قابل استفاده ا <del>ست</del>	شناخته	Droplet digital PCR
استاندارد طلایی	برای هر ژنی قابل استفاده است	شناخته و ناشناخته	تعیین توالی به روش سنگر
تجهيزات گران، ظرفيت بالا ولى أناليز اطلاعات	برای هر ژنی قابل استفاده است	شناخته و ناشناخته	Next generation
ناشی از آن سخت است و تفسیر واریاتت جدید			
مشكل مىباشد.			

ارزیابی با PCR ARMS Multiplex در تشخیص ۵۰ جهش رایج در سیستیک فیبروزیس در جمعیت اوروپایی میباشد که در شکل ۱۰–۵ نشان داده شده است.

#### Real time PCR

انواع مختلف سخت افزارها برای PCR وجود دارند و نسخهها سریع که می توانند واکنش PCR را کمتر ۳۰ دقیقه دارند و نسخهها سریع که می توانند واکنش PCR را کمتر شخیص موتاسیونها استفاده می کند (شکل ۲۱– PCR جهت تشخیص موتاسیونها استفاده می کند (شکل ۲۱– TagmanTM (نام تجاری دو دستگاه) از فنآوری فلورسانس برای شناسایی جهشها از راه تمایز آللی فرآوردههای PCR استفاده می کنند. شناسایی جهش فاکتور ۷ لوناودی واسطه تکنولوژی Taq Man معین شد.

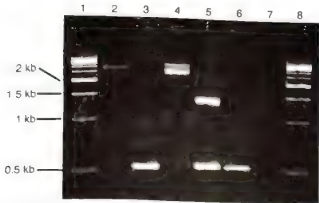
انواع Realtime PCR در آزمایشگاههای میکروب شناسی پزشکی که از کیتهای تجاری جهت تشخیص سریع عفونتهای ویروسی استفاده می کنند بسیار متداول میباشد به واسطه PCR میتوان در شناسایی توالیهای DNA میکروارگانیسم بیماری زای خاص قبل از تولید آنتی بادی و یا آماده شدن نتایج کشت بهره برد. تکنیک Real Time PCR نتایج سریعی خواهد داشت و نتیجه برخی از آزمایشها به مدت یک ساعت پس از نمونه گیری پاسخ دهی می شود، به ویژه برای مقابله با مقاومت متی سیلین در برابر استافیلوکوک اورئوس (MRSA) سریعا در ضمن پذیرش بیمار در بیمارستانها انجام می گیرد. و هر فردی که MRSA آن مثبت باشد برای کاهش خطر انتقال عفونت به سایر بیماران او را از بقیه جدا می کنند.

روش PCR می تواند به واسطه تعیین ترانس لوکاسیون مثلا ترانس لوکاسیون مثلا ترانس لوکاسیون ۹٬۲۲ که از ویژگی لوسمی میلوئید مزمن است در تشخیص لنفوما و لوسمی مفید واقع گردد.به دلیل حساسیت بالای pcr می توان اثرات جزئی باقی مانده از بیماری را پس از درمان تشخیص داد علائم اولیه عود قریب الوقوع برای گزینه درمان آگاهی دهنده می باشد.

PCR می تواند در شناسایی سرطان خون (لوکمی) با بررسی جابه جایی کروموزومی ۹,۲۲ که منجر به لوکمی میلوئیدی خفیف (CML) می شود، استفاده گردد. حساسیت PCR بدین معنی است که می تواند پس از درمان میزان پیشرفت بیماری را – در صورتیکه وجود داشته باشد – بررسی کند.

#### PCR Digital Droplet

در این تکنیک که نوعی روش PCR میباشد که درون

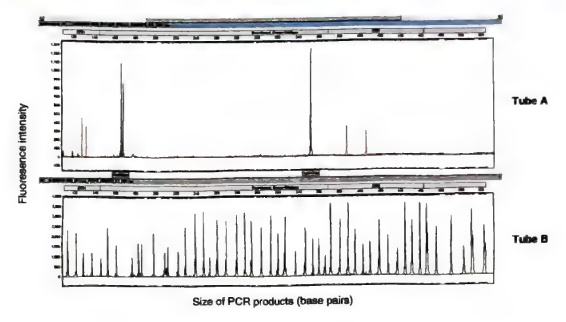


شکل ۵-۸ تکثیر گسترش تکرار سـه تایی GAA با روش PCR برای تشخیص اتاکسـی فردریش. محصول با اتیدیوم بروماید رنگ امیزی شـده و به روی ژل آگارز ۵/۱ % الکتروفورز شده ردیفهای یک وهشت مارکرهای اسـتاندارد ۵۰۰ جفت بازی را نشـان میدهد ردیف دو وچهار بیماران هموزیگوت دارای توسعه تکرار ردیف سـه و شش کنترلهای سـالم ردیف پنج هترو زیگوت دارای توسعه تکرار و ردیف هفتم کنترل منفی است.

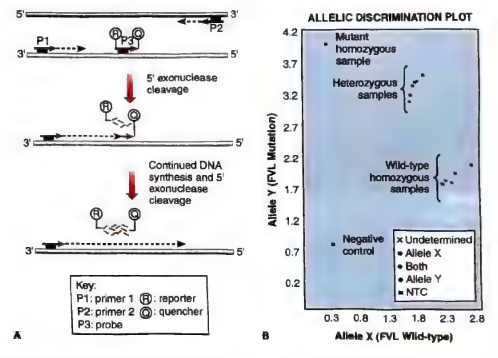


شکل ۵-۹ شناسایی جهش C282Y مربوط به ژن HFE با روش چند شکلی های طولی قطعات محدود شده (RFLP) نتیجه PCR طبیعی با طول ۳۸۷ با انزیم Rsal برش داده شده و قطعات ۲۷۴ و ۱۴۰ جفت بازی را ایجاد میکند جهش C282Y این جهش یک جایگاه برش اضافی برای انزیم Rsal فراهم میکند که باعث میشود قطعات ۲۴۷ و ۱۱۱ و ۲۹ جفت بازی ایجاد شود. ستون یک مارکر یا نشانگر استاندارد با ۱۸۱ و ۲۹ جفت بازی ایجاد شود. ستون دو تا چهار بیمار هموزیگوت و فرد هتروزیگوت سالم را در ارتباط با جهش C282Y نشان میدهد ستون پنجم کنترل منفی است.

هزاران قطره کوچک در اندازه نانولیتر انجام می شود تا بدین وسیله سنجش کمی بسیار دقیق و کامل نوکلئیک اسید انجام شود. نمونه DNA ژنومیک در این روش بسیار رقیق می شود بسه نحوی که یک یا صفر از DNA ژنومیک در هر قطره وجود دارد سپس در قطره پرایمرها، پروب متمایز کننده آللی Taq Man



شکل ۱۰-۵ تشخیص جهشهای CFTR با واسطه دو لوله توسط RFLP-PCR. بیمار یک هتروزیگوت برای انواع p.Phe508del و p.Arg117His و AFLP-PCR. بیمار یک هتروزیگوت برای انواع P.Phe508del و Phe508 (قلههای آبی را در قســمت بالایی – لوله A). نشــان داده شده است.هتروزیگوتهای Phe508 که به واسطه تکثیر ژن مرجع تشخیص داده شده اند (قله ســـز در نمودار پایینی –لوله B) پرایمرها برای چهار تکرار واله ســـز در نمودار پایینی –لوله B) پرایمرها برای چهار تکرار پشت سرهم کوتاه در هر دو آزمایش – لولههای A,B)



شسکل ۱۱-۵ واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR Real time) برای تشسخیص جهش فاکتور ۷ لیدن (الف) تکنیک TaqMan. توالی که دارای جهش می باشد به واسطه پرایمرهای 11 و 92 و پروپ، 73 مخصوص جهش می باشد و دارای دو فلوروفور است. فلوروفور گزارشگر، R به انتهای ۵ پروپ و فلوروفور خاموش کننده Q به انتهای ۳ متصل شده است. در طول واکنش PCR، فعالیت اگزونوکلٹازی ۵ انزیم پلیمراز سبب تجزیه پروپ می شود و در نتیجه گزارشگر و خاموش کننده از هم جدا می شوند و در نتیجه سیکنال فلورسنت از گزارشگر ساطع میشود. (B) طرح ژنوتیپ TaqMan. هر نمونه با دو پروپ مورد تجزیه و تحلیل قرار می گیرد، یکی مخصوص توالی نوع جهش یافته و دیگری برای الل طبیعی. قدرت فلورسانت هر پروپ روی نمودار ترسیم شده است. نمونهها بر سسیم شده است. نمونه ابد و نوع جهش یافته روی محور ۲). هر نمونه به واسطه سیکنال نقطهای نشان داده شده است. نمونهها بر اساس ژنوتایپ ممکن در سه خوشه طبقه بندی شده اند: هموزیگوتهای نرمال، هموزیگوتهای جهش یافته و هتروزیگوت. NTC فاقد الگو می باشد.

و سایر واکنش گرها مخلوط می شوند (همانطور که در Real معمول است) پس از تکثیر PCR میزان فلورسانت در هر قطره سنجش می شود و قطرات شمارش می شوند تا تعداد سیگنال آلل طبیعی و جهش یافته معین گردد.

این تکنیک حساسیت بالاییی داشته و می تواند مقدار بسیار کم جهش را در موتاسیونهای اکتسابی یا موزائیک و یا جهشهای به ارث رسیده از پدر را در نمونههای DNA جنینی آزاد فاقد سلول شناسایی کند.

#### روشهای توالییابی

روشهای توالی یابی یکی از متداول ترین تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی جهشهای مختلف و غربالگری آنها میباشد که به بررسی این جهشها در بیمارانی که مضنون به داشتن جهشهای خاص توسط ژن یا ژنهای خاص میباشند میپردازد. در صورتی که بیماری میتواند به علت جهش متفاوت در یک ژن یا تعدادی از ژنها ایجاد شده باشد.

#### توالییابی سنگر

استاندارد ترین روش وغربالگری جهش، توالییابی DNA در استفاده از روش «خاتمهٔ زنجیرهٔ دی داُکسی» است که در دههٔ ۱۹۷۰ توسط فرد سنگر ابداع شد. این روش در اصل از نشان دار کردن رادیواکتیو و تفسیر دستی اطلاعات بهره میگیرد. استفاده از برچسبهای فلورسانس که توسط سیستمهای لیزری رایانهای تشخیص داده میشوند، سهولت استفاده از این روش را بهبود بخشیده و بازده و دقت را افزایش داده است. توالییابهای موئینهای امروزی، میتوانند روزانه تا ۱۸۵۸ (یک میلیون باز) را توالییابی کنند.

توالی یابی دی داکسی شامل استفاده از یک DNA تکرشتهای (برای مثال فرآوردههای PCR دناتوره شده) برای سنتز رشتههای مکمل جدید با استفاده از یک DNA پلیمراز و یک پرایمر الیگونوکلئوتیدی مناسب است. علاوهبر چهار داکسی نوکلئوتید طبیعی (dNTPs) نسبتی از هریک از چهار دی داکسی نوکلئوتید مربوط نیز (ddNTPs) اضافه می شود که هر کدام با یک رنگ فلورسانس متفاوت نشان دار شده اند. دی داکسی نوکلئوتیدها، فاقد یک گروه هیدروکسیل در موقعیت کربن '3 هستند که مانع شکلگیری پیوند فسفودی استر می شود، در نتیجه هر لولهٔ آزمایش واجد مخلوطی از قطعات DNA با طول های متفاوت است

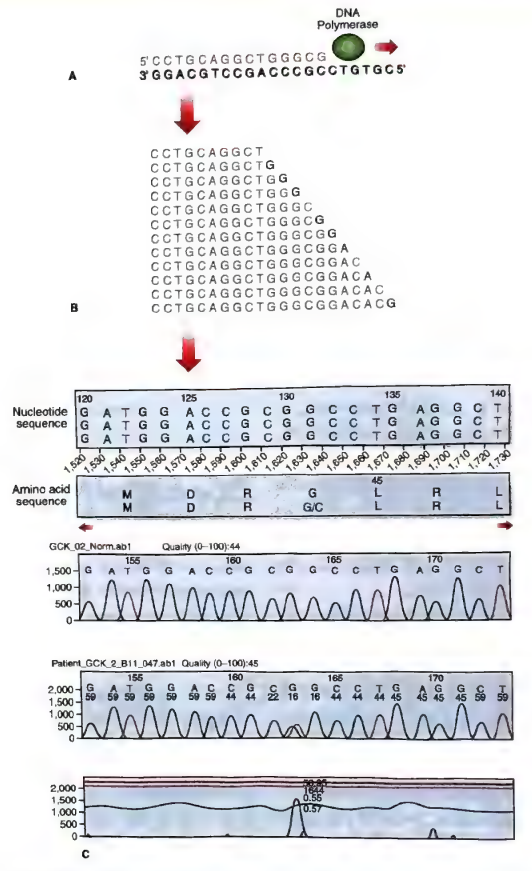
که در دیداکسی نوکلئوتید مربوط به لوله خود خاتمه یافتهاند، زیرا در هر مخلوط، واکنش خاتمیهٔ زنجیره در نوکلئوتید مربوط، به صدورت تصادفی رخ میدهد. هنگامی که فرآوردههای واکنش توسط الکتروفورز موئینهای جدا شوند، نردبانی از توالیهای DNA با طولهای متفاوت ایجاد میشدود. توالی DNA مکمل الگوی DNA تکرشتهای توسط نرمافزار کامپیوتری تهیه میشود و ممکن است موقعیت یک جهش با یک بستهٔ نرمافزاری مناسب روشن شود (شکل ۱۳–۵).

#### توالىيابى نسل بعدا

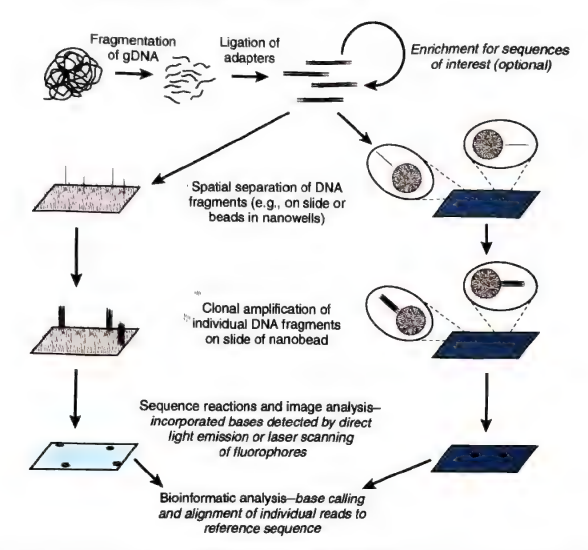
تقاضا برای توالی یابی با هزینه پایس به ابداع فن اوری های توالى يابى با كيفيت بالا كه قادر به انجام چندين واكنش همزمان و تعیین توالی میلیونها ردیف بازی در هر بار واکنش شده است. توالی یاب کلونال نسل بعد (دوم) با استفاده از همسان سازی (كلون سازى) invitro توسيط PCR امولسيون يا Bridge PCR مولکولهای منفرد DNA را تکثیر می کند (شکل ۱۳-۵)، سپس مولکول DNA همانندسازی شده (کلون شده) به طور همزمان با استفاده از توالی یابی در حین سنتز یا به روش اتصال بازهای نشاندار فلورسانت که توسط اسکن لیزری شناسایی می شوند توالی یابی شد. و توالیهای خوانده شده کوتاه است (حدود ۱۵۰– ۲۵۰ جفت باز) و این توالیها به یک توالی مرجع به منظور شناسایی واریانتهایی که می توانند سبب بیماری شوند نیاز دارد (شکل ۵-۱۴) و در جدول (۹-۵) این روش با توالی یابی سنجر مقایسه شده است. و مثالهایی از تنوع شناسایی شده توسط تعیین توالی نسل بعد در شکل (۵-۱۴) نشان داده شده است. توالی یابهای نسل سوم، دنبالههای طولانی را از یک مولکول DNA در زمان واقعی توالی یابی می کنند (طول چندین کیلو باز) و روشهای توالی یابی نسل سوم در توالی یابی مناطق تکراری که طول قطعاتی که بایستی توالی یابی شوند کوتاه است و با مشکل همراه میباشد عملکرد بهتری دارند.

در اواسط سال ۱۹۹۰ دانشمندانی از دانشگاه کمبریج با نامهای شانکار بالا ساندرامانیان و دیوید لکرمن روش توالی یابی همراه با سنتز را ابداع نمودند. بر طبق نظر آنها با استفاده از آرایههای کلونال و توالیهای یابی موازی انبوه از قطعات کوتاه با توالیابی همراه فاز جامد که دارای توالیهای خاتمه دهنده برگشت پذیر است میتوان سرعت خواندن بازها را افزایش داده و هزینهها را کاهش داد تا گونهای که امروزه در عرض چند روز

<sup>2</sup> next-generation sequencing



شکل ۱۲ هـ تعیین توالی DNA به روش دی دئوکسی فلورسنت. پرایمر تعیین توالی (با رنگ قرمز نشان داده می شود) به الگو متصل می شود و سنتز مکمل را در جهت نشان داده شده آغاز می کند (A). واکنش توالی شامل چهار نوع dNTP و چهار نوع ddNTP است که هریک با رنگ فلورسنت متفاوت برچسبگذاری شده اند. رقابت بین dNTPها و ddNTPها منجر به p.Gly44Cys (GGC > TGC; glycine > cysteine) تولید مجموعه ای از قطعات می شود. (B) که در مرحله بعد سپس با الکتروفورز از هم جدا می شوند تا یک الکتروفروگرام تولید شود. (C) جهش هتروزیگوت، توسط نرمافزار شناسایی می شود.



شکل ۱۳-۵ توالی یابی "کلونال" نسل بعدی. DNA قطعه قطعه شده و آداپتورها قبل از تکثیر کلونال بر روی یک مهره یا اسلاید شیشهای متصل میشوند. توالی یابی درجا صورت می گیرد و بازهای متصل شده با انتشار مستقیم نور یا اسکن فلوروفورها تشخیص داده می شوند. تجزیه و تحلیل دادهها شامل اطلاعات خام و مقایسه با یک دنباله مرجع به منظور شناسایی جهشها یا چندشکلیها است

ول ٤-٥٠

مقایسه تعیین توالی سنگر با Next generation sequencing

Next تولی یابی به روش سنگر توالی یابی به روش generation sequencing

یک توالی انبوه موازی انجام میشود میشود

هـــر خوانش ۱۰۰۰تا ۱۰۰۰ جفت باز هر خوانش۱۰۰ تا ۴۰۰ جفت باز طول دارد طول دارد

امیلیون جفت باز در هر روز در هر ۲ بیلیــون جفت باز در هروز در دستگاه دستگاه

هزینه یک میلیون دلار در عوض هزینه یک میلیون دلار به ازای ۱۰۰۰ جفت باز

توالی یابی انسان به هزینه ی کمتر از ۱۰۰۰ دلار انجام میشود. در صورتی که در اولین بار ما برای توالی یابی ژنوم انسان ده سال زمان برد و هزینه تقریبی آن ۲/۷ بیلیون دلار شد.

سرطان خانوادگی پستان و تخمدان تا حدود ۱۰۰۰ ژن و برای مثال کاتاراکت مادرزادی و بیش از ۱۰۰۰ ژن برای ناهنجاریهای ذهنی انجام میشود توالی یابی اگزومی در موارد تشخیصی بالینی به صورت دائمی انجام میشود و این در حالی است که واریانتها میتوانند بر پایه استراتژیهای ژنتیکی مانند توالی یابی تریو جهت شناسایی جهشهای از نو (de novo) در افراد پروباند بیمار متولد شده از والدین سالم فیلتر شوند به جای آنکه بر مبنای ژن خاصی بررسی شوند.

#### توالی نسل بعد با خوانش بلند

توالی یابی نسل دوم خوانش کوتاه ۷۵ تا ۳۰۰ بازی را انجام میدهد و همانطور که توصیف شد به نقشه توالی مرجع انسانی احتياج است. تعيين توالى خوانش بلند (تعيين توالى نسل سوم)، خواندن طولانی تر از ۱۰ تا ۱۰۰۰۰۰باز را با طول حدکثر ۲ میلیون باز انجام میدهد. مولکولهای تکی که در زمان واقعی تعیین توالی شده اند، اغلب نیاز به تکثیر ندارند. دو روش اصلی وجود دارد که از تکنولوژی نانوپور (ریز منفذ) استفاد میکند. هنگامیکه DNA يا RNA از داخل منفذ عبور مي كنند مكمل رشــته الكو به طور مستقیم در زمان واقعی سنتز میشود و از دروکسی ریبو نو کلئوتید نشاندار با چهار رنگ فلورسانت متمایز استفاده می گردد و این حرکت اسـید نوکلئیک از بین این منافذ سبب تغییر جریان الکتریکی شده و این تغییر مانیتور می گردد. توالی های با طول های متفاوت تولید می شود. مزیت توالی یابی با خوانش بلند برای آنالیز ژنومی بالینی آن است که ۱)سر هم بندی ژنوم را بهبود میبخشد و و خوانش های بلند می تواند منطقه تکرار شونده باشد. ۲) شناسایی بهتر باز آراییهای پیچیده و واریانتهایی که در نواحی تکراری هستند و ۳) ظرفیت انجام هاپلوتایپ برای تعیین اینکه آیا واریانتها با هم (به صورت CIS) به ارث میرسند.

#### آناليز مقداري

اکثر روشهای توصیف شده در بالا، جهشهای نقطهای، اضافهها و حذفهای کوچک را تشخیص میدهند. حذفهای یک یا تعداد بیشتری اگزون، در پسران مبتلا به دیستروفی عضلانی دوشت شایع است و ممکن است بهوسیلهٔ یک PCR چندگانه که فقدان یک یا بیش از یک محصول PCR را آشکار کند، شناسایی شود با این وجود شناسایی این جهشها در زنان ناقل که یک نسخه سالم را روی کروموزوم x خود دارند دشوارتر است، زیرا ژن

جهشهای حذفی بزرگ و جهش مضاعف شدگی در تعدادی از بیماری ها گزارش شده و ممکن است یک اگزون منفرد، چند اگزون یا یک ژن کامل را دربرگیرد. (برای مثال HNPP و HMSN نوع یک، فصل ۱۹) چندین روش برای شناسایی این جهشها توسعه یافته است (جدول ۵-۵).

### تکنیک تکثیر پروب چند گانه ی وابسته به اتصال MLPA (Mulitiplex ligation Dependent Probe Amplification)

این تکنیک به عنوان یکی از با کیفیت ترین تکنیکها برای شناسایی جهشهای حذفی و مضاعف شدگی کاربرد دارد (شکل۱۵–۵). هر پروپ MLPA دارای دو مارکر الیگونوکلئوتیدی فلوئورسنتی است که می تواند به صورت مجاور هم در توالی ژن هدف هیبرید شود. زمانی که هیبریداسیون اتفاق می افتد دو الیگونوکلئوتید به یکدیگر به وسیله لیگاز متصل شده و مانند PCR باعث تکثیر محصول مدنظر می شوند (هرکدام از این الیگونوکلئوتیدها دارای پرایمرهای عمومی در انتهای خود می باشند) هر کدام از این پروپها دارای توالی فاصله اندازهای بلند متغیری هستند که می توانند باعث جداسازی محصولات بلند متغیری هستند که می توانند باعث جداسازی محصولات بلند متغیری هرونینه شوند. بیش از ۴۰ پروب یا کاوشگر در یک واکنش می تواند تکثیر شود.

### PCR فلورسانت کمی (QF-PCR)

بررسی آنالیز دادهها به وسیله PCR فلورسانت کمی یکی از روشهای رایج در غربالگری آنیوپلوئیدیها برای مثال پیش از بارداری است، میکروساتلایتهایی که روی کروموزومهای ۱۸،۱۳ و بارداری است، میتوان با multiplex PCR تکثیر داد و یک تریزومی که میتواند به دلیل حضور سه آلل باشد یا به وسیله اثر دوز که یک آلل بیش از حد بیان شده است، شناسایی شوند (شکل ۱۶–۵).

### ریز آر ایه هیبریداسیون ژنومی مقایسه ایی (CGH)

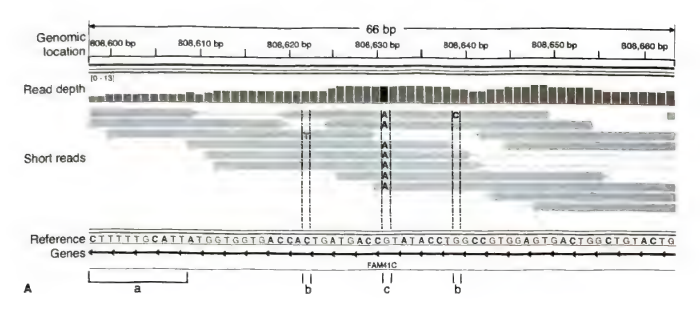
آرایه CGH به عنوان یک تکنیک تخصصی در شناسایی جهشهای حذفی و مضاعف شدگی در مقیاس کل ژنوم است (شکل ۱۷–۵). آرایهها در تشخیص بالینی استفاده میشوند و شامل پروبهایی برای کل ژنوم میباشند که برای تشخیص جهشهای جدید بکار میروند و همچنین از پروبهایی استفاده میشود که در تشخیص سندرمهای حذفی و مضاعف شدگی

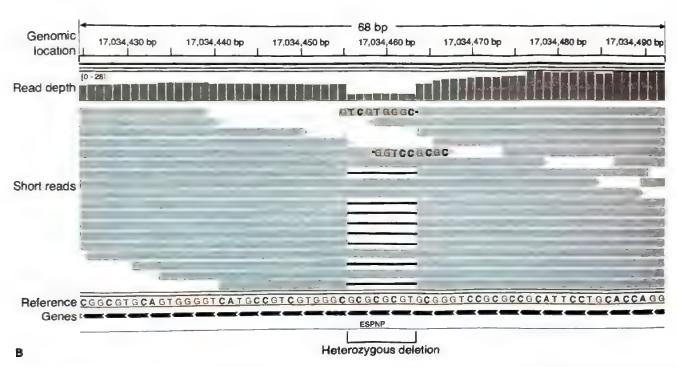
طبیعی روی کروموزوم X دیگر، حذف را پوشش میدهد. حدمت همای جذف بر بنرگ و حدمت مضاعفشت

ication 1. multiplex

<sup>2.</sup> duplication

#### فصل ٥: تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی بیماریهای تک ژنی





شکل ۱۴-۵-همترازی قطعات توالی یابی شده جفت شده در انتهای ردیف با ژنوم مرجع. نوکلئوتیدهایی که در خوانش متفاوت با ژنوم رفرنس علامت گذاری شده اند a یک مکان با میزان پوشش کم توالی یابی مشخص شده است b واریانتها در این مکانها بیشترین خطای توالی یابی میباشند. C در گذاری شده اند و یک مکان با میزان پوشش بیشتری از توالی یابی را نشان این مکان فرد مورد توجه برای الل A هموزیگوت میباشد یک واریانت واقعی خوانشهای طویل تر و با میزان پوشش بیشتری از توالی یابی را نشان میده است خوانشهای دارای یک حذف هشت جفت بازی با رنگ سیاه مشخص شده اند این تصویر با استفاده از نرم افزار IGV تهیه شده است

کاربرد دارد. برای تفسیر جهشهای جدید آگاهی از تنوع تعداد کپیهای نرمال لازم است.

#### توالی یابی نسل جدید

در صورتیکه توالی DNA هدف بــه جای تکثیر با PCR با

هیبریداسیون تکثیر گردد، این امکان وجود دارد که اطلاعات مربوط به تعداد کپیها از طریق تعیین توالی نسل بعد حاصل شود. این تکنیک اولین روشی است که میتواند جابجاییهای بازی و درج حذفهای کوچک و تغییرات تعداد کپیها را در سطح اگزون و کلژن بررسی میکند.

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	جدول ۵-۵ می روشهایی برای تشخیص تعداد نسخهها		
فواید و معایب	مثال	تغییرا اعداد نسخه	روش
مناسب برای تشخیص بالینی اما روشهای آزمایشگاهی طاقت فرساست و نیاز به DNA کیفیت بالا دارد.	انالیز حذفهای ساب تلومری حذف اختصاصی ژن	شناسایی شده	MULTI LIGATION  DEPENDENT PROPE  AMPLIFICATION
سریع اما به مارکرهای میکروساتلایت آگاهی دهنده دارد	تســـتهای قبــل تولد برای بررســی انیوپلوئیدی	شناسایی شده	PCR فلثورسنت كمى
انعطاف پذیر است از پرایمر استاندارد PCR استفاده می شود ولی رویکرد ژن محور دارد.	با روشهای متفاوت		DROPLET DIGITAL PCR
شناسایی هرگونه حذف و مضاعف شدگی اما تفسیر واریانت جدید سخت است. تجهیزات گران است ظرفیت بالاست و حجم	اختلالات یادگیری و مادرزادی	شئاسایی نشده	ARRAY CGH
عظیمی از دادهها برای آنالیز است و تفسیر واریانتها دشوار میباشد	الميو هفه رجهاي حد والي ياي سد الد	شناسایی نشده	NEXT GENERATON SEQUENCING

#### PCR قطره دیجیتالی؛

این تکنیک به عنوان یک تکنیک بسیار کارآمد در شناسایی جهشهای حذفی و مضاعف شدگی کاربرد دارد که در آن به وسیله PCR درون هزاران قطره کوچک در اندازه نانولیتر انجام می سود تا میزان کمی و دقیق اسید نوکلئیک معین گردد. نمونه DNA رقیق می گردد بطوریکه هر قطره ممکن است حاوی یک یا صفر مولکول DNA باشید و به طور مجزا با پرایمرها برای ژن مورد نظر و ژنهای مرجع (خانهدار) ترکیب می شیوند. پس از تکثیر با PCR در هر قطره میزان فلورسانت اندازه گیری می شود و غلظت PCR هدف به صورت تعداد کپی در هر میکرولیتر در کسری از واکنشهای مثبت با استفاده از آمار پویزون محاسبه شده و نسبت تعداد کپیهای می DNA هدف با ژن مرجع مقایسیه می شود. و تعداد کپیهای ژن با مقدار احتمالی غیرطبیعی تخمین زده می شود.

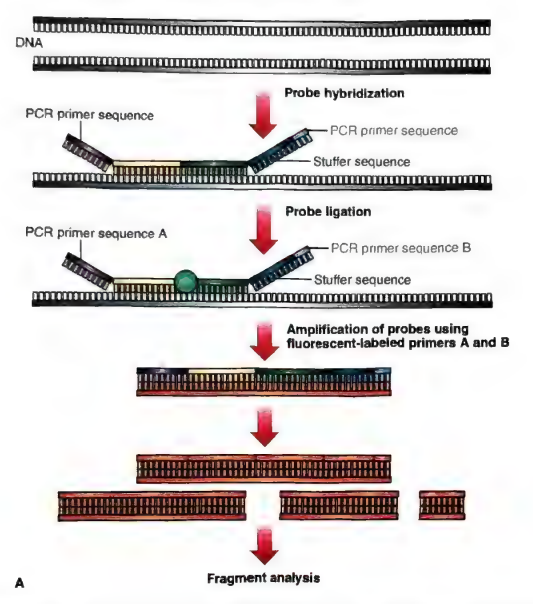
#### تفسير واريانتها:

توالی یابی ژنوم تقریبا ۴ الی ۵ میلیون واریانت را در مقایسه با ژنوم هدف معین کرد. شناسایی واریانت مسبب بیماری یا جفت واریانتها (برای بیماری مغلوب اتوزومی دارای واریانت هتروزیگوت مرکب)، شبیه یافتن سوزن در انبار کاه است. از بیوانفورماتیک برای فیلتر کردن واریانتها جهت ایجاد یک لیست کوتاه از واریانتها برای بررسی دستی استفاده میشود. (شکل کسام). آخرین مرحله معمولا توسط محققین آزمایشگاه انجام میشود که شامل بحث و گفتگو با تیم درمانی بیماران است.

در اختلالات بالینی تنوع در ژنها که در ارتباط با اختلالات مندلی (تک ژن) است به گروههای زیر طبقه بندی می شود: پاتوژنتیک یا بیماریزا، شبه بیماریزا، شبه خوشخیم، خوشخیم، نامعین. طبقه بندی واریانتها در زمینه بیماریها و الگوهای وراثتی گزارش شده است. در سال ۲۰۱۵ توسط کالج آمریکایی ژنتیک پزشکی و ژنومیک یک دستورالعملی منتشر شد که با مسیرهای پاتولوژیک مولکولی مرتبط بود و یک چهارچوبی را برای طبقه بندی شواهد و مدارک واریانتها (که شامل اطلاعات جمعیتی، محاسباتی، عملکردی، جداسازی می باشد) ایجاد کرد و می توان دریافت که که اصطلاحات جهش و پلی مرفیسم (چند شکلی) دیگر برای توصیف واریانتها در تشخیص بالینی استفاده نمی شوند. این تغییرات معین می کند که هر فرد میلیونها تنوع نمی دارد و طبقه بندی دوتایی و علاوه بر این معنای منفی گلمه جهش بسیار تصور ساده لوحانهای به نظر می رسد.

#### توالییابی ژنوم به در تستهای تشخیص پزشکی:

امروزه توالییابی ژنوم انسان در مدت دو روز و هزینه کمتر از ۱۰۰۰ دلار انجام میگیرد. مقایست توالییابی اگزومی با توالییابی ژنوم که در بالین انجام میشود، مشخص کرده است که توالییابی ژنوم جهت تشخیص موتاسیون اینترونی داخلی که سبب پیرایش ناقص میشود و جهشهای نواحی تنظیمی و نوارایی متعادل کروموزومی بازده تشخیصی بیشتری دارد. (جدول ۶-۵). اگرچه میانگین عمق توالی خوانده شده به طور



شکل ۱۵-۵ (A) شکل تکثیر پروب چند گانه ی وابسته به اتصال (MLPA). (B) تشخیص حذف کل ژن شامل اگزون ۱-۹ ژن HNF1B در مقایسه با یک نمونه مرجع نرمال (قسمت بالای صفحه). این کیت MLPA همچنین شامل پروبهای ژنهای GCK، HNFIA و HNF4A است. (C) نشان دهنده نمودارهای پیک به صورت گرافیکی است که نسبت قله ایی که نرمالایز(طبیعی) شده بین نمونههای نرمال مرجع و بیمار مقایسه شده است. هر نقطه نشان دهنده یک قله است: سبز یا بنفش = قله در محدوده نرمال (۱٫۲۵-۱٫۲۵)، قرمز = قله حاوی حذف (نسبت ۲۵۰۰>) یا مضاعف شدگی (ح۱٫۲۵) میباشد. دادهها با استفاده از GeneMarker، SoftGenetics LLC مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

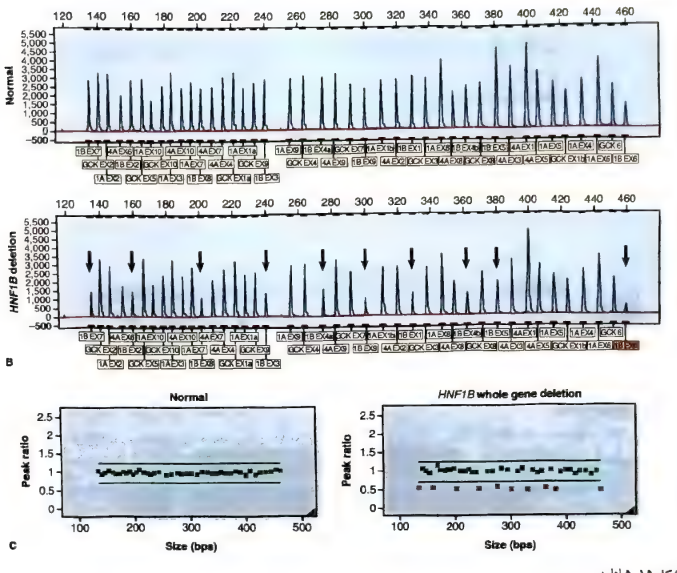
کلی پایین تر از توالی یابی اگزوم است اما میزان پوشش در خوانشها یکنواخت تر است و انتظار می رود افزایش حساسیت برای شناسایی تغییرات کپی وجود داشته باشد.

اما چالش بزرگ ذخیره و پردازش حجم وسیعی از اطلاعات به واسطه توالییابی ژنوم است و این در حالی است که بیشتر توالیها، غیرکدکننده میباشند و در حال حاضر در زمینه بیماریهای انسانی قابل تفسیر نیستند. درک علمی از ENCoDE منجر به ابتکار پروژه دایره المعارف توالی DNA یا 'ENCoDE شد که منجر به شناسایی عناصر تنظیمی جدید میشود. در آینده

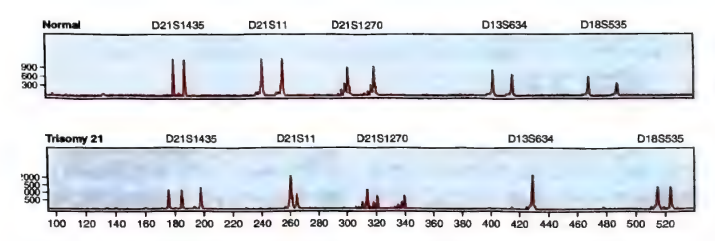
ممکن است کل ژنوم یک فرد آنالیز شود و همه واریانتهایی که مرتبط با بیماریهای شناخته شده هستند و همچنین واریانتهای پاسخ به دارو شناسایی شود. سئوال پاسخ داده نشده آن است که چه مقدار استراتژیهای پیش بینی کننده پزشکی ممکن است بر پایه این دانش پیادهسازی شوند و آیا توالییابی ژنوم آن قدر رایج می شود که همه نوزادان در بدو تولد توالییابی شوند؟ به دلیل مسائل اخلاقی و اجتماعی و اقتصادی و تضمینهای ژنتیکی و به اشتراک گذاشتن این اطلاعات و حریم خصوصی هر فرد، بحثها و مناظراتی وجود دارد.

<sup>1.</sup> Encyclopedia of DNA Elements

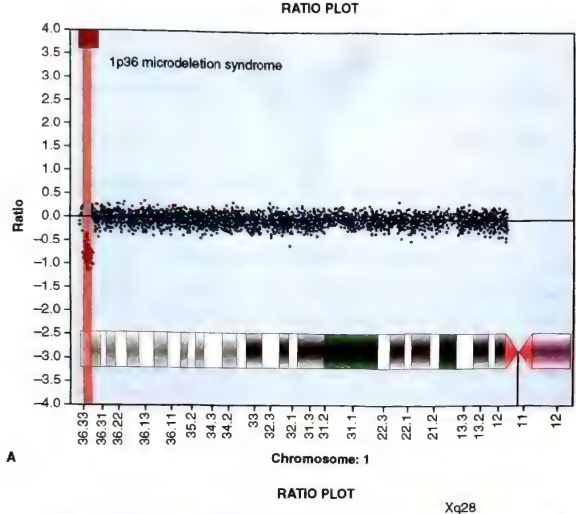
### اصول ژنتیک پزشکی امری

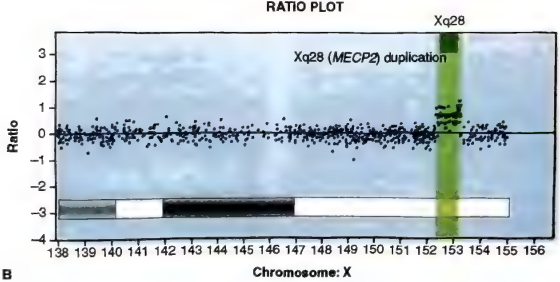




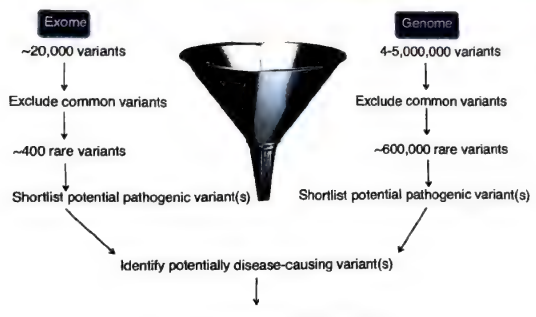


شکل ۹۰-۵ QF-PCR برای تشخیص سریع اختلالات تعدادی (آنیوپلوئیدی) پیش از تولد. پانل بالایی یک فرد نرمال را با دو آلل برای هرمارکر میکروساتلایتی نشان میدهد و پانل پائینی تریزومی ۲۱ را نشان میدهد که دارای سه الل میکرو ساتلایتی D21S1270,D21S1435 و یا اثر دوزاژ ژنی D21S11 میباشد. مارکرهای میکروساتلایتی برای کروموزوم ۱۳ و ۱۸ یک پروفایل نرمال را نشان داده آند.





شکل ۱۷ ـ۵ شناسایی تغییرات تعداد کپی توسط هیبریداسیون ژنومی مقایسهای آرایه (این آرایه شامل ۱۳۵۰۰۰ پروب الیگونوکلئوتیدی است). (الف) بیمار مبتلا به سندرم ریز حذف 1P36 مضاعف سازی ژن MECP2 از کروموزوم Xq28



Disease-causing variant (or variant pair)

شــکل ۱۸–۵ تشــخیص واریانتهای مســبب بیماری (یا جفت واریانت) با تمیین توالی اگزوم یا ژنوم. هر اگزوم یا ژنوم انسان دارای ۲۰۰۰۰ یا ۴ تا ۵ میلیون نوع واریانت در مقایســه با توالی مرجع دارد. از بیوانفورماتیک برای فیلتر کردن واریانتهای شایع و واریانتهایی که به طور بالقوه پاتوژن هستند استفاده میشود. لیست کوتاهی از واریانتها به صورت دستی بررسی شده برای تشخیص واریانت مسبب بیماری وجود دارد.

# جدول المحدد مزایا و معایب روش توالی یابی ژنوم بامقایسه اگروم

### فواید عیب ها

غیر کد کننده

آماده کردن کتابخانه در زمان کوتاه هزینه بالا اینترونها هم شامل میشود هزینه بیشتر ذخیره اطلاعات توالیهای تنظیمی رو پوشش میدهد آنالیز واریانتهای زیاد تشخیص بهتر تغییرات کپی مشکلات در تفسیر واریانتهای

تشخيصهاي جهش ساختاري

این امر ابزاری را برای تشخیص بیماری قبل از ظهور علائم آن، تشخیص فرد ناقل و تشخیص پیش از تولد فراهم می کند که یا توسط آنالیز مستقیم جهش و یا بهطور غیرمستقیم با استفاده از نشان گرهای چندشکلی در بررسیهای خانوادگی است.

۳- ریزآرایه چند شکلی تکنوکلئوتیدی (چیپ) هیبریداسیون. آرایه ژنومی مقایسهای و تکنیک توالی یابی نسل بعد، توانایی آنالیز وسعت ژنومی تک نوکلئوتیدی چندشکل، کپیهای واریانتهای عددی و واریانتهای توالییابی شده را دارند. این روشها بستگی به ابعاد مورد بررسی مثل بیماریهای خاص می تواند متفاوت باشد برای همه ژنهایی که جهش دارند و شخاخته شدهاند و سبب برای همه ژنهایی که جهش دارند و شخاخته شدهاند و سبب اختلالات تک ژنی میباشخد، انجام داد. پانل ژنی ممکن است به صورت فیزیکی به واسطه هیبریداسیون یا PCR از ژن مورد نظر مورد هدف قرار بگیرد یا ممکن است یک پانل مج نی باشد که مورد هدف قرار بگیرد یا ممکن است یک پانل مج نی باشد که مورد داما یک ژن خاص تجزیه و تحلیل کل اگزوم توالی یابی می شدود اما یک ژن خاص تجزیه و تحلیل میگردد. توانایی توالی یابی ژنوم است که به عنوان آزمایش تشخیصی بالینی در می گردد. توانایی بازی و دخول یا حذفهای کوچک، تغییرات از توالی یابی جانشینی بازی و دخول یا حذفهای کوچک، تغییرات تمداد کپی و بازآراییهای کروموزومی در یک تست منفرد مطرح میشود.

#### معاهبم بنبادي ----

۱- واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR) تحولی انقلابی را در ژنتیک ایجاد کرده است. میتوان از یسک ژن از نمونهٔ DNA یک بیمار، در عرض چند ساعت، بیشتر از یک میلیون نسخت تکثیر کرد. فرآورده های PCR ممکن است برای تشخیص وجود یک جهش بیماری زا، بازآرایی ژنی یا عامل عفونی، تجزیه و تحلیل شوند. ۲- تکنیکهایی مثل ساترن و نورترن بلات، توالی یابی DNA و غربال گری جهش، PCR و بررسی ریزآرایه میتوانند عربال گری جهش، PCR الساعی و بررسی ریزآرایه میتوانند یرای شناسایی و بررسی توالیهای ویژه DNA مورد نظر، مورد برای شاستفاده قرار گیرند و همچنین برای بررسی ساختار و عملکرد ژن طبیعی و به علاوه آشکارسازی آسیب شناسی مولکولی بیماری ارثی،

### نكات فصل مهندسي ژنتيك

#### حاملهای کلون سازی ژن:

#### يلاسميدها:

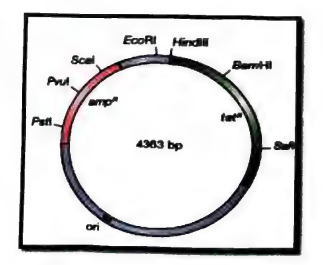
مولکولهای باکتریایی DNA حلقوی که در سلولهای باکتریایی به طور مستقل وجود دارند. آنها اغلب مسئول بروز صفات مفیدی برای باکتری میزبان فرد هستند. مثلاً صفت مقاومت به برخی آنتی بیوتیکها

پلاسمیدهای مهندسی ژنتیک شده: انواعی از پلاسمیدها به منظور کارایی بهتر در مهندسی ژنتیک دستکاری شدهاند.

#### پلاسمید pBR322;

این و کتـور دارای bp4363 بوده و حامـل ژن مقاومت به آمپیسـیلین (amp<sup>R</sup>) به عنوان شاخص انتخاب میباشـد، ori آن تحت EcoEl است و مخصوص است.

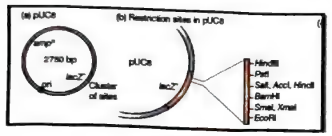
یکی از مزیتهای این پلاسید این است که تعداد نسخههای نسیتاً بالایی دارد. این وکتور در محدوده ژن مربوط Sall و BamHI، HindIII و Sall و است و در محدوده ژن amp<sup>R</sup> یک جایگاه شناسایی برای دارد.



#### پلاسمید PUC8

دارای bp2750 و ژن  $\operatorname*{amp}^R$  میباشد. در ایس و کتبور ثن  $\operatorname*{amp}^R$  ثن  $\operatorname*{amp}^R$  دارای محل هسای بسرش انحصاری نیست و تمام جایگاههای شناسسایی در یک قطعه ی کوچک از ژن  $\operatorname*{c}$   $\operatorname*{c}$  Multiple محل شونده توسسط  $\operatorname*{pUC8}$  تجمع یافتهاند (موسوم به Multiple خمل شونده تولید آلفا  $\operatorname*{c}$  (Cloning Site (MCS)) / ورود ژن به  $\operatorname*{c}$ 

پپتید در نتیجه عدم تولید بتاگالاکتوز فعال میشود که از این امر در Screening استفاده میشود.



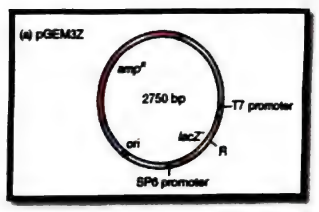
شکل ۱۹-۱۹

PUC8 داری قدرت پذیرش بیش تری از pBR322 است زیرا طول کم تری دارد.

#### پلاسمید pGEM3Z

ایسن وکتور از نظر انسدازه و حمل ژنهای amp R و Lac z' و مسل ژنهای amp R و کتور در کاملاً مشابه پلاسمید pUC8 میباشد. تفاوت این دو وکتور در این است که pGEM3Z دارای دو قطعهی کوچک DNA اضافی، به عنوان محل شناسایی (پروموتر) برای آنزیم DNA پلیمراز، در دو طرف مجموعه محلهای برش (MCS) میباشد.

اگر مولکــول PGEM3Z نوترکیب با RNA پلیمراز مخلوط شـود، نسـخههای RNA از قطعهی کلون شده، ساخته میشود. RNA سـاخته شده را میتوان به عنوان جستجوی هیبرید کردن (Hybridization Probe) مورد اسـتفاده قرار داد یا ممکن اسـت برای آزمایشــات مربوط به مطالعهی پردازش RNA یا سـاخت پروتئین مورد اســتفاده قرار دارد. در واقع، پلاســمید PGEM3Z نوعی و کتور بیانی میباشد



#### باكتريوفاژها:

ویرسهایی هستند که بهطور اختصاصی باکتریها را آلوده میکنند. اینها فقط از یک مولکول DNA (یا گاهی اوقات (RNA) تشکیل شدهاند که چندین ژن از جمله ژنهای لازم برای همانندسازی و یا تولید کپسید را حمل میکند.

### اصول ژنتیک پزشکی امری



فاژ اد

ایس فاژ نوعی فاژ سری - دمی میباشد که DNA در ساختمان چند وجهی سر فاژ قرار گرفته و از دم، برای اتصال فاژ به سطح باکتری و تزریق DNA به درون سلول استفاده میشود. مولکول این فاز DNA بوده و مولکولی خطی با دو انتهای آزاد میباشد. این مولکول خطی به صورت دورشتهای و در دو انتهای مولکول دارای یک قطعه کوتاه ۱۲ نوکلئوتیدی به صورت DNA تک رشتهای میباشد. این دو قطعه تک رشتهای میمباشد. این دو قطعه تک رشتهای مکمل هم بوده و با اتصال به یکدیگر، یک مولکول حلقوی دو رشتهای تشکیل میگردد. ژنوم فاژ بعد از ورود به سلول میزبان رشتهای تصورت حلقوی در میآید. به این ناحیهی مکمل، مکمل، Cos Site میشود.

Cos Site محلی برای جداسازی قطعات ژنوم پس از همانندسازی به روش چرخه غلتان است

حاملهای الحاقی (Insertional Vetors): این وکتورها حاصل حذف بخشهای غیرضروری فاژ ۸ جهت بالا رفتن ظرفیت وکتور میباشند، مثال: العدال و العجالا و العجالا

حاملهای جایگزینی (Replacement Vectors): این و کتورها برای کلون سازی ژن دارای دو جایگاه شناسایی اختصاصی برای هر اندونو کلناز محدودگر میباشند. این جایگاهها در دو انتهای یک قطعه از DNA که با DNA کلون شونده جایگزین می گردد، قرار گرفتهاند. مثال: AEMBL4

#### فاز 13%.

فاژ M13 نمونهای از فاژهای رشتهای با M13 فاژهای و به صورت تکرشته حلقوی میباشد. (ظرفیت حمل تا و به صورت تکرشته حلقوی میباشد. (ظرفیت حمل تا ۱/۵ Kb) (تنها دارای ۳ ژن برای ساخت کپسید میباشد) این فاژ به ژنهای مورد نیاز برای درج در ژنوم میزبان احتیاج ندارد و تزریق مولکول DNA آن به سلول باکتری از طریق پیلی صورت میگیرد. مولکول تکرشتهای M13 در داخل سلول به عنوان الگو برای ساخت رشته مکمل خود عمل می کند و در نتیجه، یک DNA دو رشتهای طبیعی حاصل می شود.

مزیت این فاژ این است که در تعیین توالی به روش سنگر که به DNA تکرشته نیاز است از آن استفاده میشود.

وکتورهای M13 همچنین در تکنیک نمایش فاژی (Phage display) کاربری دارند. نمایش فاژی تکنیکی است برای تعیین و شناسایی جفت ژنهایی که محصولات پروتئینی آنها با یکدیگر برهمکنش میکنند. در واقع روشی است برای مطالعه

اينتركشن پروتئين - پروتئين.

فاژمید: وکتور دورگهی پلاسمید – فاژ M13 با ظرفیت حمل ۱۰ Kb مثال: (M13+PUC8) pEMBL8

 $\lambda$  فاژ Cos Site کاسمید: وکتور دورگهی پلاسمید و بخش با ظرفیت حمل ۳۰–۴۴

فاثر Cos Site فاســمید: وکتور دورگهی پلاسمید F و بخش X فاژ فاشــمید: وکتور دورگهی پلاسمید نیز بیش تر است.

کروموزوم مصنوعی باکتریایی یا کروموزوم مصنوعی باکتریایی یا F باکتری (Chromosome) BAC باکتری بوده و قادر به حمل DNA ورودی تا ۳۰۰ Kb میباشیند. کشف این وکتورها سیب شید تا کلونهای کتابخانهی ژنومی کاهش باید.

#### باكتريوفاژ P1:

این فاژ نســبت به فاژ  $\lambda$  برتــری دارد چرا که این فاژ قادر به قرار دادن ۱۱۰–۱۱۵ Kb DNA در ساختمان پوشش پروتئینی (کپسید) خود میباشد.

کروموزوم مصنوعی مشتق از P1 یا P1-derived artificial) Acromosome PAC ایسن وکتور که از ترکیب کردن وکتورهای P1 و BACها بوجود آمدهاند تا ۱۳۰ –۱۵۰ فلرفیت دارند.

پلاسـمید اپیزومال مخمر یا (Yeast episomal Plasmid) کند و YEP: هم میتواند مانند پلاسـمید مسـتقل همانندسازی کند و هم میتواند در کروموزوم مخمر وارد شـود. YEP13 یک حامل دوگانه است علاوه بر مبدا همانندسازی و ژن قابل انتخاب لوسین ۲ (LEU2) دارای کل PBR322 نیز میباشد پس هم در مخمر و هم در مخمر و

- ۲۲P: یا پلازمید واردشونده، به مخمر یک پلازمید باکتریایی
   کـه ژن مخمر را حمل می کند ماننـد URA3 (این ژن آنزیم
   اروتیدین ۵ فسـفات دکربوکسیلاز را کد کرده که در ساخت
   نوکلئوتیدهای پیریمیدینی استفاده می شود.
- ♦ YRP: پلاسـمیدهای تکثیـری مخمر: ماننـد یک پلازمید مسـتقل تکثیر شده و شـامل PBR322 و Trpl است که در ساخت تریپتوفان نقش دارد.

### کروموزوم مصنوعی مخمر یا Yeast artificial dromosome (YAC):

این وکتور براساس کروموزوم مخمر و با توجه به اجزای کلیدی هر کروموزوم ساخته شده است. وکتورهای YAC بهطور معمول برای کلونسازی قطعات ۴۰۰ Kb به کار میروند و انواع خاصی قادر به حمل DNA با اندازهی ۱۴۰۰ Kb هستند. از

مشکلات این ناقل عدم پایداری قطعه وارد شده میباشد و DNA کلون شده به واسطه نوتر کیبیهای درون مولکولی، دچار نوآرایی می درون مولکولی، دچار نوآرایی می سود. هر کروموزوم دارای ۳ جزء کلیدی سانترومر، دو تلومر و مبدأهای همانندسازی میباشد که یک وکتور یوکاریوتی باید آنها را داشته باشد. و YAC نیز بهطور مثال YAC3 یک پلازمید PBR322 است که حاوی چند ژن مخمر است که دارای مبدأ همانندسازی و سانترومر و تلومر است و دارای ژنهای TRP1 میباشد. و همچنین قطعه SUP4 هم دارد که به عنوان شاخص انتخاب آن است.

ناقلین HAC؛ کروموزومهای مصنوعی انسانی هستند که مدت زیادی در سلول کشت بافت باقی می مانند و ممکن است در آینده به عنوان و کتورهای درمانی استفاده شوند، و این و کتورها چون عنصر خارج کروموزومی هستند باعث موتاسیون زایی در ژنـوم در اثر الحاق قطعه خارجی به آن نمی شـوند و محدودیت طولی در حمل DNA خارجی ندارند.

#### وكتورهاي ويروسي براي پستانداران:

ویروس SV40 قادر به بیان در تمام پستانداران میباشد که در برخی میزبانها چرخه لیتیک و در بقیه چرخهی لیزوژنیک دارد. اندازهی ژنوم آن ۵/۲ Kb است وحاوی ۲ گروه ژن (ژنهای اولیه (early) که پروتئینهای دخیل در همانندسازی ویروس را کد می کند و ژنهای تأخیری (late) که پروتئین کیسید ویروس را کد می کند، است. استفاده از این وکتور از جهت اندازهی DNA کلون شده محدودیت ایجاد می کند.

- ▼ آدنو ویروس: قادر به کلون سازی قطعات DNA تا DNA (بیش تر از ویروس SV40) میباشد در خارج سلول (به صورت اییزومال) قرار میگیرد بنابراین کلون آن گذرا میباشد و بعد حذف میشود.
- پاپیلوما ویروس: در مقایسه با دو ویروس قبلی ظرفیت نسبی
  بیش تری برای DNA ورودی دارد. این ویروس، دارای قابلیت
  ایجاد ردههای سلولی ترانسفورم شدهی پایدار است. ویروس
  پاپیلومای گاوی (BPV) که سبب زگیل گاوی می شود، دارای
  یک چرخه ی عفونت غیر کشنده در موش است.
- جهت تولید پروتئین نوترکیب در ردههای سلولی موشی، از حامل دو میزبانه که از BPV و توالیهای PBR322 درست شدماند و قادر به همانندسازی در موش و سلول باکتریایی هستند، استفاده میشود.

- ویروس همراه آدنــو (AAV): در غیاب ویروس کمکی، ژنوم
   AAV به DNA میزبان وارد می شود که حالت درون ژنومی آن
   اختصاصی است. همیشه درون کروموزوم ۱۹ در محل خاصی
   وارد می شود در ژن درمانی مهم است
- و رووس: معمول ترین حامل مورد استفاده در ژن درمانی هستند و به محلهای تصادفی وارد می شوند ولی قطعه وارد شده پایدار است که یک مزیت محسوب می شود

### وكتورهاي غيرويروسي براي پستانداران:

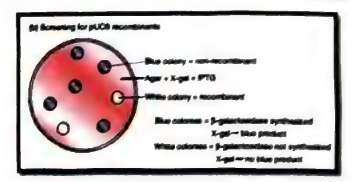
لیپوزوم: لیپوزومهای تکامل یافته که دارای یک غشای دو لایه لیپیدی هستند که در ژن درمانی استفاده میشوند و به آن لیپوپلکس گویند که به ترکیب لیپوپلکس که حبابهای کوچک توخالی متشکل از دو لایه لیپیدی و آب و در درون خود هستند به همراه DNA پلی پلکس گویند.

### غربالگری و گزینش:

برخی پلاسمیدها مثل 8PUC به دلیل حضور ژن 'z مالت در ژنوم خود دارای انتخاب یک مرحلهای میباشند. در این حالت در مرحلهی اول، باکتریهایی که پلاسمید (و در نتیجه ژن مقاومت بسه آنتیبیوتیک) را دریافت نکردهاند، در حضور آنتیبیوتیک میمیرند. سپس به محیط کشت مادهای به نام X—gal که آنالوگ لاکتوز است و رنگ سفید دارد اضافه می شود. همان طور که میدانیم پلاسیمیدهای PUC حاوی ژن 'z ما Lac در ناحیهی ورود قطعه DNA وارد پلاسمید شده باشد، این ژن گسیخته شده و از بین میرود.

ژن که Lac کدکننده ازیسم  $\beta$  گالاکتوزیسداز، آنزیسم تجزیه کننده ی لاکتوز به گلوکز و گالاکتوز، میباشد. این آنزیم میتواند آنالوگ لاکتوز به نام X-gal ( $\alpha$  – برومو –  $\alpha$  – کلرو –  $\alpha$  – کلرو –  $\alpha$  گالاکتوپیرانوزید) را شکسته و یک محصول با رنگ آبی ایجاد نماید.

در واقع افزودن X-gal به محیط کشت، باکتریهای حاوی پلاسیمید نوترکیب (به رنگ سفید) را از باکتریهای واجد و کتور بدون قطعه DNA هدف (به رنگ آبی) متمایز می کند. این روش انتخاب Lac Selection) نیز نامیده می شود. نامهای دیگر این غربالگری انتخاب سفید - آبی - - مکمل سازی است (چون - - گالاکتوزیداز تکمیل کننده هم هستند).



شکل ۱۹-۱۹

#### كتابخانه ژنومي (Genomic Library):

یک کتابخانه ژنومی، مجموعهای از تعداد کلون یا پلاک است که بهطور تقریبی تمام ژنهای موجود در یک ارگانیسم مشخص را داراست. کتابخانه ژنی با خالص سازی کل DNA سلولی تهیه می شود. سپس هضم نسبی با آنزیمهای محدودگر انجام می شود و قطعات به دست آمده را در یک و کتور مناسب کلون می کنند. استفاده از و کتورهای کلون سازی که قادر به حمل DNA بزرگ تری باشند، سبب می شود که تعداد کلونهای مورد نیاز در یک کتابخانهی ژنومی کاهش یابد.

#### كتابخانه (cDNA) كتابخانه

بیان ژن از یک بافت به بافت دیگر یا از سلول به سلول دیگر یا حتی در یک سلول در شرایط زمانی متفاوت متغیر است پس می توان با بررسی بر روی mRNAهای یک سلول ظرفیت بیانی و عملکردی آن سلول را شناسایی کنیم و در این میان فقط ژنهایی که بیان می شوند به mRNA رونویسی می گردند، فقط ژنهایی که بیان می شوند به PNA رونویسی می گردند، اگر mRNA به عنوان مادهی اولیه به جای DNA در تهیهی قطعهی کلون شونده به کار گرفته شود، کلونی های حاصل تنها بخش انتخاب شدهای از کل ژنهای موجود در سلول خواهند بود. خود MRNA را نمی توان درون یک و کتور کلون سازی قرار بود. خود مکمک آنزیم رونوشت بردار معکوس (RT)، از موی رشته ی مکمل DNA موجود، یک رشته ی مکمل DNA (cDNA) موجود، یک رشته ی مکمل DNA (cDNA) تخریب می کنند. قطعه DNA حاصل را، پس از تیمار با RNase دو رشتهای شدن به کمک DNA پلیمراز I، به یک و کتور متصل دو رشتهای شدن به کمک DNA پلیمراز I، به یک و کتور متصل کرده و کلون می کنند.

### واكنش زنجيرهاي يليمراز يا Polymorase Chain Reaction (PCR)

PCR فرآیندی است که طی آن ناحیهی کوچکی از مولکول DNA مثل یک ژن، به وسیله آنزیــم DNA پلیمراز بارها کپی میشــود. در این روش، از دو قطعه تکرشــتهای اسید نوکلئیک

کوتاه به نام پرایمر استفاده میشود. اصول این روش بر پایه پلیمریزاسیون از انتهای این پرایمرها میباشد. محصول نهایی PCR یک DNA دورشتهای میباشد.

#### ملزومات واكنش PCR:

dNTP

رشتهى الكو (template)

آنزیم پلیمراز ← انواع رایج Taq و Pfu

Taq یک DNA پلیمراز مقاوم به حرارت یک پروتثین ۹۴ کیلو دالتونی است که دارای ۲ خاصیت آنزیمی میباشد.

DNA پلی مـراز Taq به یون هه وابسـته اسـت. میزان بیش تـر یا کم تر از حـد نرمال این یون بر عملکـرد آنزیم تأثیر منفی دارد.

Pfu دارای خاصیت '۶۰۰۰ اگزونو کلٹازی بوده، بنابراین دارای خاصیت تصحیح اشتباه است.

از مشکلات مربوط به PCR آن است که آنزیم Taq پلیمراز به انتهای هر رشته که سنتز میکند، یک نوکلئوتید آدنوزین میافزاید یعنی محصول دو رشتهای PCR دارای انتهای صاف نیست و در انتهای ۳۰ دارای یک نوکلئوتید اضافه میباشد و جهت کلونینگ محصولات PCR در فرایندی به نام TA کلونینگ این محصولات را با T – وکتور که دارای بخش Overhang T (دارای بخش اضاف T) در دو انتهای ۳۰ وکتور است، متصل میگردد و در نتیجه محصولات می با کارایی بالا کلون میشوند

#### انواع روشهای PCR:

Real – TimePCR در این روش. از یک دستگاه آشکار سیاز فلورسانت به منظور تکثیر توالیهای اسید نوکلئیک ویژه و اندازه گیری همزمان غلظت آنها استفاده می شیود و دارای دو کاربرد است: ۱) تعیین کمی بیان ژن ۲) غربال جهشها و پلیمرفیسههای تک نوکلئوتیدی و این تکنیک در آزمایشگاهها نیز برای اندازه گیری فراوانی توالی های DNA یا RNA در نمونههای بالینی و صنعتی استفاده می شود

### روشهای آشکارسازی مورد استفاده در Real - TimePCR:

استفاده از یک رنگ فلورسانت که با اتصال به DNA دو رشتهای، علامت قابل ردیابی تولید می کند. که به نام SYBER و Green I

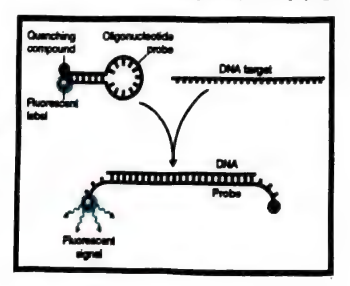
این رنگ در حالت آزاد پرتوی فلورســانت نسبتاً کمی دارد و پــس از اتصال با DNA دو رشــتهای میزان فلورســـانت آن تا ۱۰۰ برابر افزایش مییابد و مشــکل آن این است که می تواند به

توالیهای DNA دو رشتهای غیر اختصاصی مانند پرایمر دایمر و یا محصولات تکثیر نشده غیر اختصاصی متصل شود و جهت کنترل این پدیده، یک منحنی ذوب در انتهای این فرآیند ایجاد میشود.

استفاده از الیگونوکلئوتید کوتاهی به نام پروب گزارشگر (reporter probe) که در هنگام هیبریداسیون با محصول PCR ایجاد سیگنال می کند. این روش منجر به شکلگیری یکی از انواع Real – time PCR تحت عنوان Q-PCR شده است. پروب به کار رفته در این روش، در یک انتها رنگ فلورسینت و در انتهای دیگر خود دارای جزء خاموش کننده (Quencher) میباشد. در حالت عادی، پروب به گونهای طراحی شده است که دو انتهای آن به هم چسبیده است و سیگنالی تولید نمی شود. اما به محض اتصال پروب به محصولات PCR این ارتباط گسیخته و سیگنالهای فلورسنت شروع به تولید می کنند.

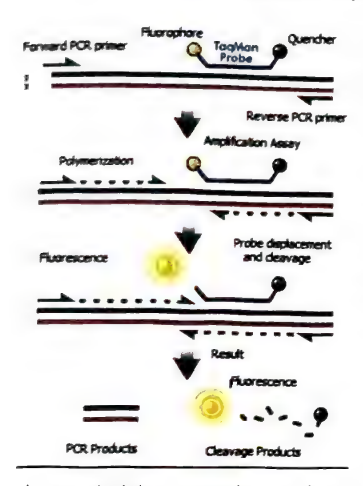
### انواع پروب یا کاوشگرهای مولکولی:

Beacon: آنها به نحوی طراحی شدهاند که دارای یک ساختار ساقه حلقه میباشند پس فلوروفور متصل به سر ۵٫ در مجاورت Quencher قرار گرفته است پس تابش فلورسانت به شدت محدود میشود و در حضور توالی هدف مکمل کاوشگر باز شده و با هدف هیبرید میشود پس فلروفور از کونچر فاصله میگیرد و نشر پرتو آغاز میشود.



### Beacon مولكولي

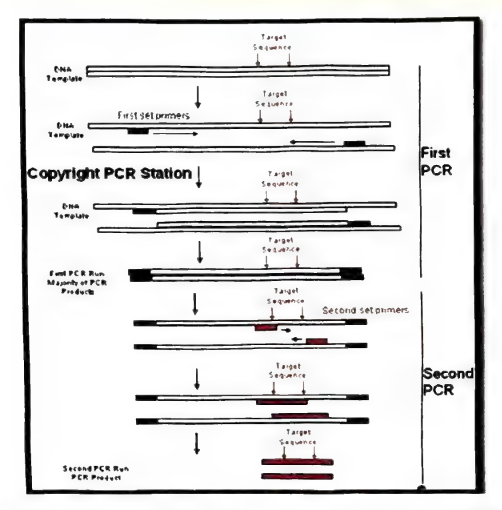
◆ Taq Man: در اینجا پروب یک فلوروفور مانند FAM در انتهای '5 دارد انتهای '5 و یک کونچر مانند TAMRA در انتهای '3 دارد در اینجا مکانیسم فرونشانی براساس انتقال انرژی رزونانس فلورسانس میباشد (FRET) که در یک فاصله طولانی به



بزرگی ۱۰nm یا بیش تر نیز می تواند اتفاق بیفتد. پس از اتصال بین پروب و آمپلیکون هدف، انتهای '5 کاوشگر به وسیله آنزیم Taq پلیمراز جابجا و سیس در اثر فعالیت اگزونو کلئازی '5 به '3 آنزیم Taq پلیمراز، تجزیه می شود و در نتیجه فلوروفور و کونچر به درون محلول رها شده و فلوروفور موجود در کاوشگر فعال می شود. تصویر زیر:

مثال: از این روش می توان جهت پی گیری پیشرفت یک عفونت ویروس با اندازه گیری مقدار DNA پاتوژن حاضر در یک بافت استفاده کرد.

Nested PCR در ایسن روش از دو جفت پرایمر استفاده می شدد. ابتدا پرایمر بیرونی سبب تکثیر توالی هدف می گردد. سپس محصول PCR بدست آمده به لولهای دیگر منتقل می شود و با استفاده از جفت پرایمر درونی، مرحله دوم PCR انجام می گیرد. این روش جهت تکثیر مقادیر بسیار کم DNA و نیز برای بالا بردن اختصاصیت واکنش به کار می رود. از این روش در تعیین جنسیت جنین در سه ماهه اول بارداری، تشخیص ویروس سیتومگالوویروس – عامل ناشنوایی در ۱ % از کودکان – و نیز تشخیص جنینهای مبتلا به سندرم داون کاربرد دارد. این روش حساسیت تشخیص محصول را به میزان ۱۰۰۰۰ برابر افزایش می دهد.



Multiplex PCR: این روش بر پایهی تکثیر و مطالعهی همزمان چندین قطعه روی یک نمونه استوار است. در واقع از چندین جفت پرایمر استفاده می شود.

کاربرد این نوع PCR شامل موارد زیر است:

۱- بررسی بخشهای بزرگی از یک DNA جهت جستجوی تغییرات مثل کشف نقصها در بیماری دیستروفی عضلانی دوشن (DMD)

۲- جستجوی عوامل مختلف با پرایمرهای مختلف مانند شناسایی عوامل مننژیت. این روش بیش تر برای شناسایی جایگاههایی از ژنها به کار می رود که انواع زیادی از جهشها در آنها به وقوع می پیوندد.

PCR با پرایمر رابط: شکلی از تکثیر یک طرفه میباشد. در این حالت رابطهای اولیگونوکلئوتیدی به هر دو انتهای تمام قطعات DNA در DNA آغازین متصل شده و تکثیر تمام قطعات با استفاده از یک پرایمر مختص به رابط انجام میشود.

RT-PCR: در صورتــی کــه مــادهی آغازگــر واکنش PCR، RNA باشد، از این روش اســتفاده میشود. اولین قدم در DNA بــه مولکولهای RNA بــه مولکولهای

تک رشتهای و مکمل (cDNA)، به کمک آنزیم رونوشت بردار معکوس (RT) میباشد. به محض این که این مرحله ی مقدماتی انجام شد پرایمرهای PCR و آنزیم پلیمراز اضافه شده و بقیه ی واکنش دقیقاً شبیه روش استاندارد پیش برده می شود.

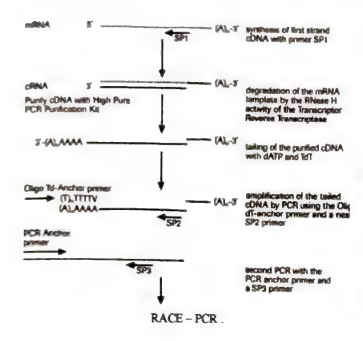
RT-PCR یکی از بهترین ابزارها در مطالعات بیان ژن میباشد.

♦ آنزیمـــی که بـــرای PCR به کار رفــت در ابتدا AMV و آنزیمــی که بـــرای RT- PCR به کار رفــت در ابتدا و WMLV و MMLV بـــود کــه این آنزیم ها به حرات حســاس بودند و ســـپس از باکتری ترموس ترموفیلوس آنزیم Tth جدا شد که به حرارت مقاوم اســت و در حضور یون +Mn² دارای خاصیت ریورس ترانس کریپتازی است.

تکثیر سریع انتهاهای cDNA یا cDNA ( سریع انتهاهای RT-PCR از RT-PCR نـوع تغییریافتهای از RT-PCR است. این روش PCR برای تکثیر سریع انتهای cDNA به طول کامل به کار میرود و برای مشخص کرون انتهاهای ۳ و ۵ به کار مـیرود به دو صورت 3'RACEPCR و 5'RACEPCR قابل انجام است.

به طور مثال نقشه برداری انتهای ۵۱ انتهای RNA مورد بررسی قرار می گیرد یا RACEPCR در این روش از پرایمری

# فصل ٥: تكنيكهاي أزمايشگاهي براي شناسايي بيماريهاي تك ژني

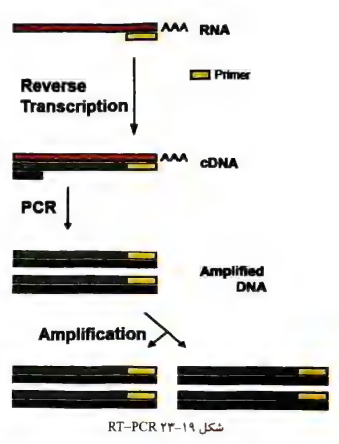


گونههای نزدیک به هم است.

PCR سیستم تکثیر جهش متزلزل یا ARMS-PCR: این نوع PCR، ابـزاری قدرتمند برای مشخص کردن جهشهای نقطهای، حذفها و اضافههاست. این روش را تکثیر اختصاصی الل هم مي نامند، أرمز يعني سيستمي كه مقاوم به تكثير جهش است. پرایمر طراحی شده از دو نوع جهش یافته و نرمال میباشد و اسـاس این تکنیک بر این پایه اسـت که DNA پلیمراز عمل پلیمریزاسیون را از انتهای پرایمر در جهت ۵ به ۳۰ زمانی آغاز می کند که باز انتهای ۳ ناجور نباشد، یعنی به ترادف مکمل بچسبد. پس انتهای ۳ پرایمر مکمل ناحیهای است که احتمال وقوع جهش دارد. اگر از پرايمر ويژه الل سالم استفاده كنيم تنها قطعه DNA دارای آلل سالم تکثیر میشود و در مورد پرایمر ویژه آلــل موتانت قطعه DNA آلل موتانت تكثير مىشــود پس براي هر جهش احتمالی دو لوله می توان PCR گذاشت یکی با پرایمر نرمال و دیگری موتانت اگر هر دو لوله جواب داد فرد برای جهش هتروزیگوت و اگر یک لوله جواب داد برای آن الل (یا نرمال و یا موتانت) هموزیگوت است.

:PCR ASO-(Allel specific oligonucleotide hybridization)

از یک قطعه پروب اولیگونوکلئوتیدی استفاده می شود تا DNA از موتان تفکیک گردد و یک پروب ویژه الل سالم و دیگری ویژه الل معیوب طراحی می شود و باید سختی یا Stringency اتصال پروب به DNA طوری تنظیم شود که وجود حتی یک جفت باز اشتباه مانع اتصال پروب به DNA گردد و معمولا این جوش روی محصول PCR انجام می شود و دو شکل Dot blot و PCR و PCR محصول Dot blot محصول PCR و PCR محصول Dot blot محصول PCR



استفاده می شـود که اختصاصی بخش داخلی RNA است و با اتصال پرایمر آنزیم رونوشت بردار معکوس از روی RNA می تواند cDNA بسـازد انتهای ۳۳ با انتهای ۵۱ RNA منطبق اسـت حال از آنزیـم TDT برای اتصال Aها به انتهای ۳۳ CDNA استفاده می شـود که محلی برای اتصال پرایمر دوم PCR است که کاملا از T ساخته شـده، حال این پرایمر به دنباله پلی A وصل شده و PCR شروع می شود.

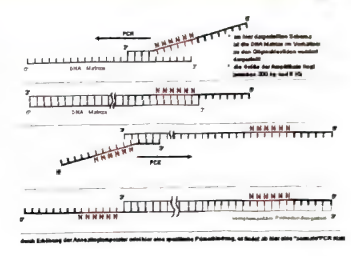
#### RACE - PCR

(Random Amplified Polymorphic DNA) RAPD
ال ال روش که برای سنجش میزان چند شکلیها به کار PCR می روش، پرایمرها با پرایمر تصادفی نیز نامیده می سود. در این روش، پرایمرهای چند نوکلئوتیدی کوتاه با توالی بازی تصادفی (پرایمرهای غیر اختصاصی) در مجاور سایر مواد لازم برای تکثیر در PCR قرار می گیرد که این پرایمرها به چندین جایگاه از ژنوم متصل می سوند. در این تکنیک، چند شکلیهای DNA در مکانهای تکثیر شده به واسطهی اتصال پرایمرهای تصادفی، مشاهده می شود.

این روش تکثیر اتفاقی DNAی چند شکل نامیده میشود. RAPD-PCR روش خوبی برای مقایسیه مراتب بین

# اصول ژنتیک پزشکی امری





را روی سطح جامد متصل کرده و پروب با آن هیبرید می شود و در نوع reverse dot blot پروبها به صورت dot یا نقطه متصل و محصول PCR به آن اضافه می شود.

اگر فرد ناقل باشد هم با پروب الل سالم و هم موتان هیبرید میشود.

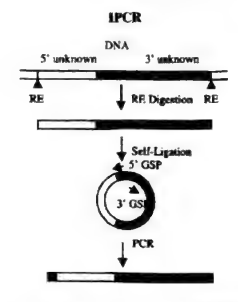
در روش ARNs از پرایمــر ولــی در روش ASO از پروب استفاده میشود.

در ایسن روش از پرایمرهای الیگونوکلئوتیدی تا اندازهای دژنره در ایسن روش از پرایمرهای الیگونوکلئوتیدی تا اندازهای دژنره (مجموعههایسی از توالیهای الیگونوکلئوتیدی که به موازات هم سنتز شدهاند بهطوریکه در برخی موقعیتهای نوکلئوتیدی خاص دارای بازهای یکسان و در بقیه موقعیتها دارای بازهای متفاوتند. به منظور تکثیر انواع گوناگونی از DNA هدف خویشاوند استفاده میشود. به بیان دیگر این پرایمرها بخش اختصاصی و بخش دیگر غیراختصاصی و حالتهای مختلف را میتواند داشته باشد مثلا انتهای ۳ توالی ATCG دارد و بقیه پرایمر میتواند تمام نوکلئوتیدهای ممکن را داشته باشد. با این روش میتوان کل ژنوم را تکثیر کرد.

#### Dop PCR

PCR معکوس (IPCR) (IPCR): گاهی اوقات توالی دو انتهایی که در PCR بایستی تکثیر شود را نمیدانیم و فقط توالی قطعهایی از DNA داخل توالی ناشناخته را میشناسیم و با دانستن این توالی میتوان عمل PCR را انجام داد. در این حالت توالیهای اطراف DNA مورد شناسایی در یک توالی ناشناخته را

با آنزیمهای محدود الاثر بریده و انتهای چسبنده ایجاد میکنیم و به دلیل دو انتهای چسبنده این دو انتها به هم میچسبند و یک DNA حلقوی ایجاد می سود. حال با توجه به توالی DNA مورد شناسایی یک جفت پرایمر در خلاف جهت استفاده کرده و تکثیر توالی ناشناخته انجام می شود. تصویر زیر:



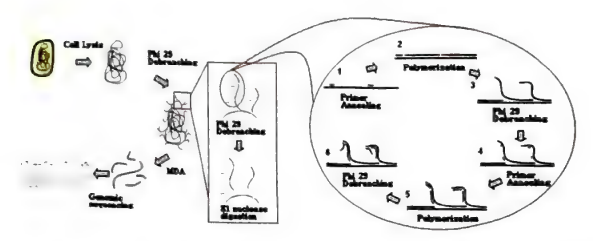
ALU PCR: در صورتی است که PCR با پرایمرهای مکمل توالیهای ALU انجام شود و با این روش می توان کل ژنوم را PCR کرد چون ALUها در کل ژنوم پخش می باشند و با توجه به این که ALUها مخصوص پریمادها هستند می توان تشخیص داد که بافت حیوانی یا انسانی است.

برخــی انواع PCR کـه باعث بالا رفتــن اختصاصیت این تکنیک میشوند:

که دمای واقعی Annealing پرایمرها مشخص نیست. در این که دمای واقعی Annealing پرایمرها مشخص نیست. در این حالت دمای اولیه Annealing را بالا انتخاب کرده و در مراحل بعدی دما را کاهش میدهیم تا این که به دمای مناسب برسیم. به این صورت که درجه حرارت اتصال در طی چرخه PCR از یک مقدار اولیه به میزان بالاتر از Tm مورد انتظار، بهطور فزایندهای به مقدار پایین تر از Tm کاهش بیابد و اگر شدت هیبریداسیون در ابتدا در سطح بالایی حفظ شود، تشکیل فرآورده نادرست کاهش یافته و امکان برتری توالی مورد انتظار هست.

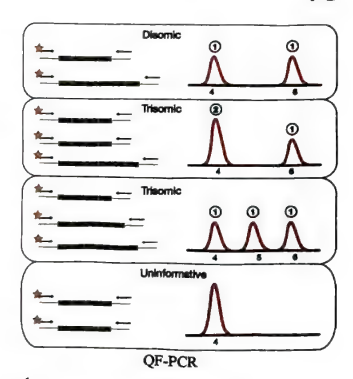
Hot – Start PCR: جهت کاهش میزان محصولات غیر اختصاصی تا قبل از این که دما به 70°C برسد از مخلوط شدن مواد واکنشها جلوگیری می کنند در نتیجه از تولید مواد فرعی جلوگیری می کنند. یکی از انواع این روش Ampliwax PCR است که اساس کار آن برای پایه جداسازی فیزیکی بعضی از اجزای

# فصل ٥: تكنيكهاي آزمايشگاهي براي شناسايي بيماريهاي تك ژني



واکنشها قبل از رسیدن به دمای بالاست. در این روش در لوله آزمایش موم قرار داده می شود و برخی مواد واکنش روی آن قرار می گیرند سپس وقتی دما بالا رفت با ذوب شدن موم مواد واکنش با هم مخلوط می شوند و واکنش صورت می گیرد.

QF-PCR: از تنوع STRها برای تشخیص انیوپلوئیدی استفاده می سود افراد مختلف برای STRها هتروزیگوت هستند پسس این تکنیک برای هر STR دو پیک ایجاد می کند اما به طور مثال برای افرادی با سندرم داون برای STR روی کروموزوم ۲۱ یا سمه پیک یا دو پیک با اندازه متفاوت نسبت به حالت طبیعی در ایس تکنیک STR کروموزومهای ۲۱ ۱۸ ۱۲ ۲۱ بررسی می شود.



PCR کل ژنسوم: نوعسی PCR یکسسره است و قبلاً با استفاده از پرایمرهای کاملاً دژنسره و اما از طریق اتصال رابطهای اولیگونوکلئوتیدی به DNA و سپس کاربرد پرایمرهای

اولیگونوکلئوتیدی مختص رابط برای تکثیر تمام توالی انجام میشد ولی این روش تمام توالیها را نمی تواند تکثیر کند زیرا ساختار ثانویه DNA برای پلیمرازهای استاندارد PCR ایجاد مشکل می کند و باعث لغزش آنزیم و یا تفکیک آنزیم از الگو و در نهایت تشکیل محصولات غیر اختصاصی می شود. امروزه از یک پروسه تکثیر ایزوترمال (Isotermal) (هم دما) غیر PCR مشهور به تکثیر با تغییر مکان چندگانه (MDA) استفاده می شود. در این روش نوعی DNA پلیمراز جابجاکننده رشته در فرمی از تکثیر DNA به شکل حلقه غلتان و در دمای ثابت حدوداً ۳۰ درجه به کار برده می شود.

#### :MDA-PCR (Multiple displacement amplification)

در این روش رشته الگو توسط چند شاخهای شدن به صورت متوالی و چندین بار همانندسازی می کند و DNA Pol، نسخههای جدیدی که از روی رشته قدیمی ساخته شدهاند را همزمان با جابه جایی نسخههای جدید به جا می گذارد این روش ایزوترمال است در دمای ۳۰ درجه رخ می دهد و به دناتوراسیون نیاز نیست، DNA Pol

پس قطعات برگی تکثیر می شود، دقت DNA Pol بالاست، DNA Pol بالاست، DNA Pol در حین سنتز DNA به هر DNA دو رشتهای که برخورد کند. آن را خارج و به عنوان الگو برای سنتز جدید استفاده می کند.

#### MDA-PCR

تکنیکهای توالی یابی

Traditional: سنجر، ماكسام گيلبرت

Next generation :pyrosequensing,solid,solxa

Next Next generationsmrt, Helicos

Next\_Next\_NEXT generation:Nanopore

هــر أنزیم DNA Pol را نمیتوان برای توالی یابی به روش سنجر استفاده کرد زیرا دارای مخلوطی از چندین فعالیت آنزیمی هستند که می تواند منجر به تجزیه DNA در کنار سنتز آن شود در ابتدا از آنزیم کلنو استفاده شد ولی پیمایش آن پایین است و بخش کوتاهی از DNA را سنتز می کند و طول توالی به ۲۵۰ جفت باز محدود می شود و به همین دلیل از آنزیم سکوناز استفاده شد که از فاژ ۲7 گرفته شده و فاقد فعالیت اگزونوکلئازی است و امکان تعیین ۷۵۰ جفت باز را می دهد.

در روش توالی بابسی Pyroseqencing به منظور ثبت توالی در واکنشهای پی در پسی Pyroseqencing به منظور ثبت توالی در حین سستنز آن انجام می شسود. زنجیرههای DNA از پیش ماده می MTP سنتز شده و واکنش DNA پلیمراز باعث برش بین فسفات می شسود و یک DNA به DNA وارد می شسود و باقیمانده دو فسسفات به نام پیروفسسفات (PPi) می ماند. این مولکول PPi حاصل، توسسط آنزیم ATP سسولفوریلاز و در حضور آدنوزین ۵ خاصل، توسسط آنزیم PPi سیم سیمود و در حضور آدنوزین ۵ فسفوسسولفات، به طور کمی به ATP تبدیل می شود. سپس ATP آزاد شسده به واکنشی منجر می شود که طی آن لوسیفرین توسط آنزیم لوسیفراز به اکسی لوسسیفرین تبدیل شده و این محصول در نتیجسه پس از هر بسار ورود نوکلئوتید بسه درون DNA یک در نتیجسه پس از هر بسار ورود نوکلئوتید بسه درون DNA یک سیمینال نوری آشکار می شسود. نوکلئوتیدها یکی پس از دیگری به واکنش افزوده شده و مقدار dNTP مصرف نشده و مازاد ATP به واکنش افزوده شده و مقدار dNTP مصرف نشده و مازاد ATP به واکنش آبیراز که در مخلوط واکنش است، تجزیه می شوند.

رشته تبدیل میکنند. در تعیین توالی به صورت SMRT

تعیین توالی همزمان انجام میشود و سرعت بیست هزار برابر نسل دوم است. در این روش نوکلئوتیدهای نشاندار به این صورت هستند که فلوروفور به گروه فسفات وصل است نه باز اللي در اینجا DNAPOL به کف چاهک وصل است واکنش

DNA به قطعات مختلف شکسته شده دو به دو انتهای

أن ها أدابتور مى افزايند DNA را دناتوره كرده و به DNA تك

پلیمریزاسیون توسط دوربین بررسی می شود. قبل از قرارگیری نوکلئوتیدها در DNA در حین پلیمریزاسیون فلوروفور متصل به فسفات نور ان شناسایی شده و پس از قرارگیری در DNA نور ساطع نمی کند و انزیم Q29 است

#### Nanopore sequencing

در این روش پلیمریزاسیون صورت نمی گیرد

DNA تک رشته از نانوپور یا سوراخ بسیار ریزعبور کرده و میزان اختلاف پتانسیل هنگام عبور نوکلئوتیدها اندازه گیری شده قطر کانال بیست و پنج نانومتر است از جنس پلی لایزین هستند

هر نوکلئوتید بنابر مقامت الکتریکی هنگام عبور سبب کاهش جریان در امپر سنج میشود.

الگو از سر ۳ وارد نانوپور میشود.

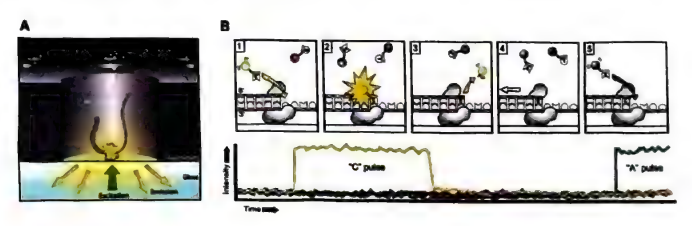
مارکرهای DNA شامل هر نوع توالی کوتاه بوده که از طریق آزمایش هیبریداسیون و یا از طریق PCR قابل بررسی است.

انواعــی از مارکرهای متداول در تهیه نقشــه DNA پایه از ژنوم پیچیده:

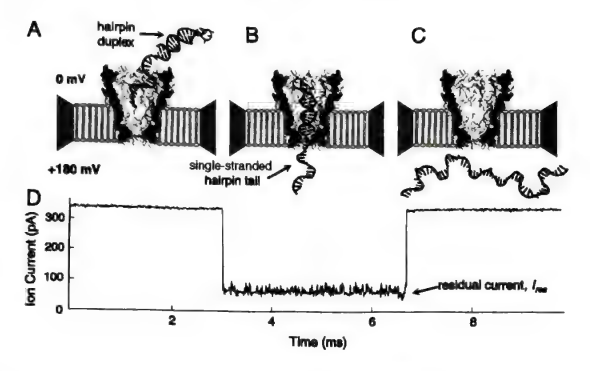
#### جدول ١٩-٤

ماركو	نوع ماركر
RFLP (پلیمرفیسم در طول قطعه محدود شده)	پلی مرفیک
SNP (پلیمرفیسم تک نوکلئوتیدی)	
STS جایگاه برچسب شده به توالی	غیر پلی مرفیک
EST برچسب توالی بیان شده	

مادهای که معمولاً برای ایجاد جهش در موجودات آزمایشگاهی استفاده شود اتیل متال سولفونات است. از بیش ترین



# فصل ٥: تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی بیماریهای تک ژنی



اشرات معمول این ماده تغییر باز G در DNA و سبب تبدیل  $AT \leftarrow CG$  می نقطهای AT  $\leftarrow CG$  میباشد.

هیبریداسیون درجای بافتی: در روش Northern blot نیاز به استخراج mRNA از یک سلول یا ترکیبی از سلولها است که در این حالت سلولها از مکان طبیعی شان در داخل یک موجود

زنده یا بافت برداشته شدهاند در نتیجه مکان سلول و ارتباط آن با سلول مجاور از بین میرود برای کسب اطلاعات بیشتر در مطالعات دقیق تر از بیان ژن کل یا قسمتی از بافت یا حتی کل جنین نفوذپذیر شده ممکن است مورد هیبریداسیون درجای بافتی میراد سلامی و اندازه گیری mRNA بسرای شناسایی و اندازه گیری نان و رمزدار شده توسط یک ژن خاص قرار بگیرد این تکنیک زمان و

دستهای از آنزیمهای محدودالاثر

Enzyme	Source Microorganism	Recognition Site*	Ends Produced
Bami-II	Bacillus amyloliquefaciens	↓ -G-G-A-T-C-C- -C-C-T-A-G-G- ↑	Sticky
Saic3Al	Staphylococcus aureus	-G-A-T-C- -C-T-A-G-	Sticky
EcoRI	Escherichia coli	-G.AATTC. -C.TTAG	Sticky
Lindill	Haemophilus influenzae	-A-A-G-C-T-T- -T-T-C-G-A-A-	Stocky
Smarl	Serratia marcesoms	-cc-ce-c	Blunt
Vort	Nocardia otitidis-caviarum	-cececece-	Sticky

# اصول ژنتیک پزشکی امری

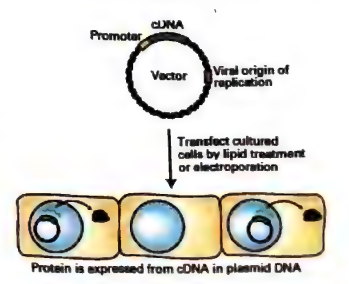


مكان رونويسي ژن مورد نظر را مشخص ميكند

ترانس فکشن: در سلول جانوری، به مفهوم جذب DNA به روش شیمیایی و یا غیرویروسی است در این روش ژنها را داخل حاملهای بیانی خاصی کلون شده و داخل سلول جانوری توسط فرآیندی به نام ترانس فکشن قرار می گیرند. سلول جانوری جهت جذب حامل پلاسیمیدی نوترکیب بایستی تیمار شوند، این تیمار می تواند به واسطه در معرض قرار دادن سلولهای جانوری با ترکیبات لیپیدی باشد که این ترکیبات به غشای پلاسمایی نفوذ ترکیبات لیپیدی باشد که این ترکیبات به غشای پلاسمایی نفوذ و یا اینکه سلولهای جانوری را در معرض شوک الکتریکی مختصر و یا اینکه سلولهای جانوری را در معرض شوک الکتریکی مختصر با چندین هزار ولت قرار می دهند تا وکتور را جذب کند و این فرایند را الکتروپوریناسیون گویند و یا اینکه از ویروسهای بیخطر برای انتقال ژن به میزبان سلول جانوری استفاده کرد. ترانس فکشن یا به صورت موقت است و یا دائم.

درترانس فکشین موقت حامل مشیابه با حاملهای شاتل مخمری است و حامل پلازمیدی به نحوی طراحی می شود که دارای یک مبداء همانندسازی مشتق از ویروس که سلول پستاندار را آلوده می کند، یک پروموتر قوی که توسط RNA POL پستاندار شناسایی می شیود و CDNA کلون شده کدکننده پروتئین همراه با پروموترش می باشد زمانی که این حامل پلاسمیدی وارد سلول پستاندار می شود، مبداء ویروسی همانندسازی اجازه همانندسازی مؤشر را می دهد که تولید تعدادی پلاسیمید بیان کننده پروتئین می کند و این پلاسیمید به بطور مسیاوی بین سلولهای دختری تقسیم نمی شود و به همین دلیل بسیاری از سلولها فاقد و کتور هستند و از این جهت ترانس فکشن موقت گویند.

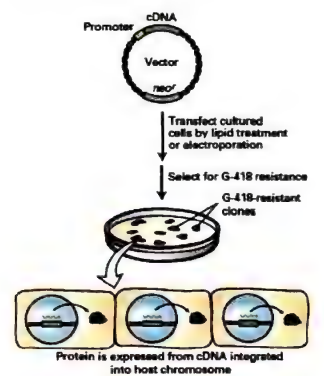
حامل بیانی یعنی وکتوری که حاوی پروموتر است و میتواند از روی DNA خارجی واردشده به آن رونویسی و نهایتاً ترجمه انجام دهد. به پروموتر دارد.



# ترانس فكشن پايدار:

در اینجا و کتور وارد ژنوم میزبان می سود و ژنوم به طور دائم تغییر می کند  $\rightarrow$  DNA تغییر شکل داده و قرارگیری در ژنوم به واسطه آنزیمهایی است که عمل ترمیم DNA و نوترکیبی را انجام می دهند. نشانگر قابل انتخاب بارای این و کتورها ژن نئومایسین فسفوترانسفراز است که به ماده شیمیایی مشتق از نئومایسین یا G-418 مقاومت نشان می دهد و سلولهای حاوی و کتور در محیط کشت حاوی G-418 رشد می کنند.

#### (b) Stable transfection (transformation)

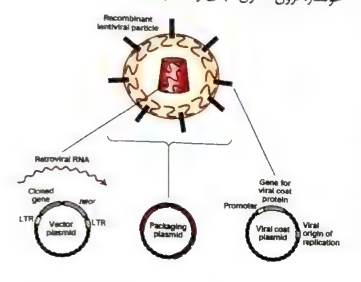


۱۲۴ از ویروسها نیز می توان جهت انتقال ماده ژنتیکی به سلول میزبان جانوری استفاه کرد و آن ویروس وارد کروموزوم سلول جانوری تکثیر سلول جانوری تکثیر می شود و به طور پایدار در سلول جانوری تکثیر می شود. سه پلاسمید مختلف به منظور تولید ذرات لنتی ویروس نوترکیب مناسب برای قرارگیری موثر یک ژن کلون شده داخل سلول جانوری هدف، مورد استفاده قرار گرفته است. پلاسمید اول، پلاسمید حامل است که دارای یک ژن کلون شده مورد نظر در کنار نشانگر قابل انتخاب neor (مقاوم به نئومایسین فسفوترانسفراز) می باشد که اطراف آن توالی های دادی در سلول هدف، توالی های موجب

# فصل ٥: تکنیکهای آزمایشگاهی برای شناسایی بیماریهای تک ژنی

تبدیل RNA ژن کلون شده به DNA دو رشتهای از طریق نسخه برداری معکوس و ورود آن به DNA کروموزومی میشود. پلاسمید دوم بهعنوان پلاسمید بستهبندی کننده شناخته میشود که همه ژنهای ویروسی بهجز پروتئین پوشش ویروسی اصلی را حمل میکند که برای بستهبندی RNA ویروس دارای LTR به ذره لنتی ویروس عملکردی لازم است. پلاسمید آخر باعث بیان یک پروتئین پوششی ویروس میشود که به یک لنتی ویروس نوتر کیب متصل شده و باعث دورگه شدن ذرات ویروسی برای عفونی کردن نوع سلول هدف مورد نظر میشود. یک پروتئین پوششی معمول استفاده شده گلیکوپروتئین استوماتی تیس وزیکولی است که به سرعت جایگزین پروتئین پوشش لنتی ویروس طبیعی میشود و اجازه میدهد تا ذرات ویروسی حاصل

عده زیادی از انواع سلول پستاندار را آلوده کند مانند سلول بنیادی خونساز، نرون، سلول کبدی و ماهیچهای.



۲۵. حاملهای بیانی می توانند به واسطه پروتئین فلورسانت سبز (GFP) برای مطالعه بیان و قرارگیری درون سلولی پروتئینهای یوکاریوتی استفاده شوند.



این که معلوم شود که ابعاد بنیادین وراثت به طرزی شگفتانکیز بسیار سادهاند به ما در امید به این که عاقبت، ممکن است طبیعت کاملا دست یافتنی باشد، کمک میکند

توماس مورگان (۱۹۱۹)

### مطالعات خانوادگی

بررسی اینکه آیا یک صفت یا اختلال ویژه در انسان ژنتیکی و وراثنی است، براساس مشاهده نحوه انتقال آن صفت در یک خانواده و یا مطالعهٔ فراوانی آن در بین خویشاوندان صورت میگیرد.

مطالعهٔ الگـوی وراثت بیماریها، توصیههایی را به اعضای یب خانوادهدر مـورد احتمال ایجـاد یا انتقـال آن بیماری به فرزندانشـان ارائه میدهد (به عنوان مثال »مشـاورهٔ ژنتیکی « به فصل ۲۱ مراجعه شـود). در سراسـر پزشـکی بالینی، گرفتن تاریخچهٔ خانوادگی،حیاتی بوده و امکان تشـخیص یک بیماری رافراهم کند. به عنوان مثال،ممکن اسـت کودکی که بعد از یک صدمه ظاهراً جزیی دچار شکستگی شده، به پزشک مراجعه کند. سـابقه خانوادگی خویشـاوندان با گرایش مشابه به شکستگی و صلبیه آبی رنگ تشخیص استئوژنزایمپرفکتارا نشان میدهد. در عدم وجود تاریخچهٔ خانوادگی مثبت،احتمال وجود تشخیص غیر ژنتیکی نیز وجود دارد.

# ترسیم شجرهنامه و اصطلاحات مربوط به آن

یک شــجرهٔ خانوادگی،اطلاعات مربــوط به یک خانواده را در یک نمودار ثبت میکند. این معمولاً باشــخصی آغاز میشود که به واســطه ی اوخانواده به پزشــک مورد نظر مراجعه کرده یا مورد بررســی قرار گرفته اســت که این شخص فرد شاخص، یا پروباند نامیده میشود. موقعیت فرد پروباند در شجره خانوادگی

با یک پیکان نشان داده می شود. همراه با اطلاعات درباره وضعیت سلامت سایر افراد خانواده با پرسش مستقیم درمورد برادرها، خواهرها، والدین و اقوام مادری و پدری به دست می آید. همراه با اطلاعات مرتبط پیرامون جنسیت افراد، وضعیت ابتلاء و نسبت فرد باسایرافراد به دقت در نمودار شجره نامه ثبت می شود (شکل ۶-۱). توجه به جزئیات می تواند بسیار مهم باشد زیرا بیماران همیشه اهمیت بالقوه سقط جنین و تفاوت بین خواهر و برادر تنی و خواهر و برادر تنی را نمی دانند.

#### وراثت مندلى

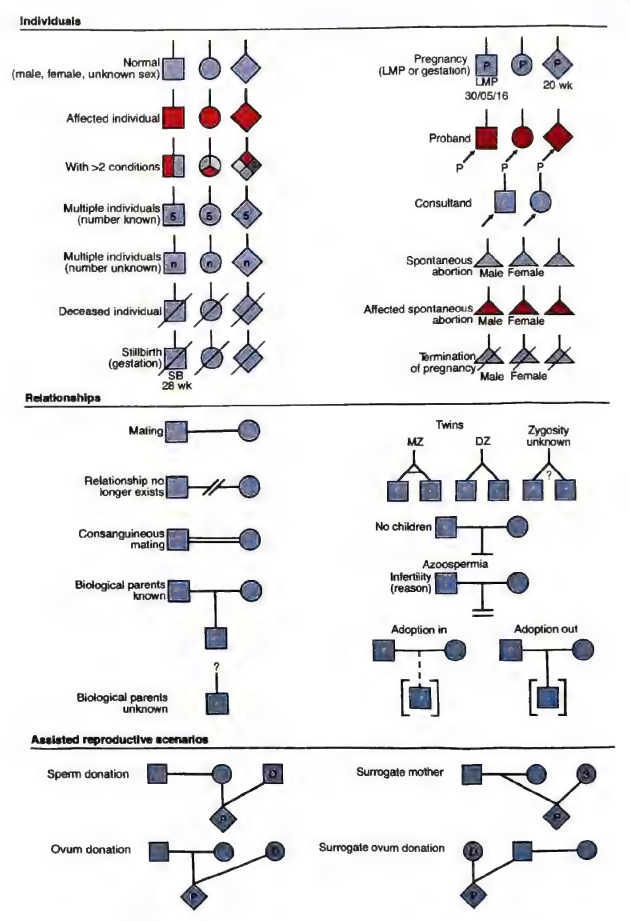
بیشتــر از ۱۶۰۰۰ مفت یـا اختلال در انسـانوراثت تکژنی یـاتک عاملی- مندلی را نشان میدهند. با این وجود، ویژگیهایی مانند قد و بسیاری از اختلالات شایع خانوادگی، مانند دیابت یا فشارخون بالا، معمولاً از یک الگوی سادهٔ وراثت مندلی پیروی نمیکنند (به فصل ۲۰مراجعه کنید).

گفته میشودکه یک ویژگی ویا اختلال که توسط یک ژن روی یک کروموزوم اتوزوم تعیین میشود، وراثت اتوزومی را نشان میدهد، در حالی که یک ویژگی یااختلالی که توسط یک ژن روی یکی از کروموزومهای جنسی تعیین میشود، نشان دهنده ی توارث وابسته به جنس میباشد.

# وراثت غالب اتوزومي

یک صفت غالب اتوزومی صفتی است که در حالت هتروزیگوت یعنی در فردی که هم الل غیرطبیعی و الل طبیعی را دارد، بروز می کند. اغلب می توان چندین نسل در یک خانواده، ویژگی یا بیماری توارثی غالب را ردیابی کرد (شکل ۲–۶).

در آفریقای جنوبی اکثریت موارد پورفیری متغیر variegata را میتوان تا یک زوج در اواخر قرن هفدهم مشاهده کرد. این



شکل ۱-۶ نمادهایی که برای نشان دادن افراد و روابط در شجرنامه خانوادگی استفاده می شود. DZ، LMP، MZ

بیماری یک ناهنجاری متابولیکی است که با تاولهای پوستی دراثر افزایش حساسیت به نورخورشید (شکل ۳-۶)، و رنگ شرابی ادرار در اثر حضور پورفیرین مشخص میشود. این الگوی وراثت گاهی به عنوان انتقال عمودی،نامیده میشود و هنگامی که انتقال مرد به مرد (یعنی پدر به پسر) مشاهده شود، تأیید میگردد.

# خطرات ژنتیکی

هر گامت یک فرد با یک صفت یا ناهنجاری غالب، حاوی الل طبیعی و یا الل جهشیافته میباشد. اگر الل جهشیافته غالب را با 'D' و الل طبیعی مغلوب را با 'd' نشان دهیم، ترکیب احتمالی گامتها در شکل ۶-۴ نشان داده شده است. فرزند متولد شده از یک فرد بیمار با یک صفت یا ناهنجاری غالب، ۱/۲یا(۵۰%) احتمال دارد آن صفت و یا بیماری را به ارث ببردو به آن بیماری مبتلا شود. این دیاگرامها اغلب در کلینیک ژنتیک برای توضیح تفکیک آللها برای بیماران به کار میرود و بیشتر از مربع پانت کاربر پستد میباشد. (به تصاویر ۳-۱ و ۱-۷ نگاه کنید).

#### چند اثری ژن pleiotropy

صفات غالب اتوزومي مي توانند تنها يك اندام و يا بخشي از بدن، برای مثال چشم در آب مروارید مادرزادی (کاتاراکت) را درگیــر کند. با این حال،معمول اســت که ایــن بیماریها در سیستمهای مختلف بدن، به روشهای مختلف،ظاهر شوند ایے حالت که، یے ژن منفرد می تواند منجر ہے دو یاچند اثر غیرمرتبط باهم شمود، چند اثری یا پلیوتروپی نامیده میشود در بیماری توبروزاسکلروزیس اافراد مبتلا می توانند طیف وسیعی از مشکلات از جمله مشکلات یادگیری، صرع وراشهای چهرهای معروف به آدنوم سباسـوم (از نظر بافتشناسی، از رگهای خونی و بافت فیبرهای معروف به آنژیوکراتوما) ویا فیبرهای زیر ناخنها ادنشان میدهند (شکل ۵-۶). برخی از افراد مبتلا به این بیماری، همهٔ این علائم را دارند، درحالیک برخی دیگر تقریبا هیچ یک از علائم را نشان نمیدهند.برخی از اکتشافات درک مفهوم واژه پلیوتروپی را باتوجه به سندرمهای بسیار متنوع که می توانند ناشی از جهش های متفاوت در یک ژن باشند به چالش می کشید به عنوان مثال ژن LMNA (که کد کننده لامین A/C میباشد) و ژن وابسته به X فیلامین .(FLNA جهش در ژن LMNA می تواند منجر به دیستروفی عضلانی امری دریفوس (Emery-Dreifuss) و فرمــى از ديسـتروفي عضلانــى ليمب گردل Limb girdle)، بیماری شارکوت ماری توث(-Charcot

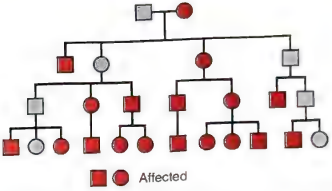
Marie-Tooth)، كارديوميوپاتى اتساعى همراه با اختلالات هدایتی، لیپودیستروفی نسبی خانوادگی نوع دانیگان(شکل ۶-۶) دیسپلازی آرواره-دست و یا (Mandibuloacral)،هاتچینسون گیلفورد پروجریا (Hutchinson-Gilford progeria) کے یک بیماری بسیار نادر است و همیشـه کنجکاوی زیادی رابه همراه دارد، بشود.تمامی این بیماریها بهعلت جهشهای هتروزیگوت میباشند به استثنای بیماری شارکوت ماری توث و دیسپلازی آرواره دست و یا که مغلوب هستند وبنابراین افراد مبتلا برای جهشهای LMNA (برای این دو بیماری م) هموزیگوت میباشند. گاهی فردی با وجود یک جهش کاملاً طبیعی میباشد. جهـش در فیلامین A، در سـندرمهای متمایز ولی همپوشـان مشاهده میشودکه شامل حالتهای بدشکلی غالب وابسته به X سندرم گوش-کام- انگشــت (oto-plato-dijitalsyndrom)، سندرم ملنیک نیدل (syndrom Melnick-Needles) و دیسپلازی فرونتومتافيزي (Frontometafaphaseal dysplasia) مي باشد. با این حال پیش بینی نشده بود نوعی صرع غالب وابسته به X در زنان که هتروتوپیی گرهی دور بطنی (Periventricular nodular heterotopia)نامیده می شود به دلیل جهش در این ژن باشد.

### شدت بیان متغیر (Variable expressivity)

علائه بالینی در اختلالات غالب اتوزومی، می تواند تنوع قابل توجهی را از شخصی به شخص دیگر، حتی در یک خانواده نشان دهند. این تفاوت بین افراد شدت بیان متغیر نامیده می شود به عنوان مثال در بیماری کلیهٔ پلی کیستیک غالب اتوزومی برخی از افراد نارسایی کلیوی را در اوایل بزرگسالی نشان می دهند در حالی که برخی دیگرتنها چند کیست کلیوی دارند که بر روی عملکرد کلیه، تأثیر زیادی تدارند.

### نفوذ كاهش يافته

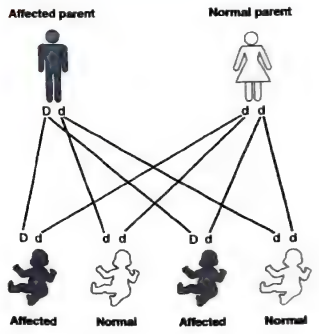
برخی از افراد دارای جهشهای ژنی هتروزیگوت، در ناهنجاریهای غالب اتوزومی، ممکن است حداقل علائم بالینی را نشان دهند، که به آن نفوذپذیسری کاهشیافته (penetrance) می گویند. نفوذپذیری کاهشیافته،ممکن است در نتیجه اثرات تعدیل کننده سایر ژنها و همچنین تعامل ژنها با عوامل محیطی باشد. فردی که علیرغم هتروزیگوت بودن برای یک جهش ژنی ویژه، هیچ یک از علائم یک بیماری را بروز نمی دهد، این موضوع بیان کننده عدم نفوذ(non-penetrance) نمی دهد، این موضوع بیان کننده عدم نفوذ(skips a generation) است و یا به عبارت ساده تر در یک نسل حذف شدگی رخ داده است که آن را (skips a generation)



شکل ۲-۶ شجره نامه یک صفت غالب اتوزومال. به حضور انتقال مرد به مرد توجه کنید



شکل ۳-۶ ضایعات پوستی تاول روی روی دست در بیمار مبتلا به پورفیری متغیر



شکل ۴-۴ تفکیک آللها در توارثغالب اتوزومی. D نشان دهنده آلل جهش یافته است، در حالی که d نشان دهنده آلل طبیعی است.





شکل ۵-۶ راشهای چهرهای آنژیوکراتوم (adenoma sebaceum) در پسر مبتلا به توبروز اسکلروزیس و فیبروم معمولی زیر ناخن و ناخن تخت (B)

در هنگام تفسیر اطلاعات سابقه خانوادگی برای بیماریهای غالب اُتوزومی بایستی نفوذپذیری کاهشیافته،شدت بیان متغیر و چند اثری یک ژن (یا پلیوتروپی)، مورد توجه قرار گیرد.یک مثال خوب برای این مورد سندرم تریچر کولینز است که یکی از علائم ان ویژگیهای چهرهای واضح میباشد (شکل ۲-۶) با این حال مادر دارای جهش ژن (TCOF1) میباشد و خویشاوندان نزدیک دیگری نیز دارندکه این بیماری را نشان میدهند.

# جهشهای جدید

در ناهنجاریهای غالب اتوزومی، یک فرد مبتلا عموما دارای یک والد مبتلا است اما همیشه اینگونه نمیباشد. ظهور یک صفت در فردی که فاقد هر نوع سابقه خانوادگی باشد، غیر عادی نیست. یک مثال بارزآن آکندروپلازی (achondroplasia)



شکل ۶-۶ لیپودیستروفی جزئی خانوادگی از نوع Dunnigan در نتیحه جهش درژن کد کننده JAMIN A/C بیمار فاقدبافت چربی به ویژه در اندامهای دیستال است. طیف گستردهای از فنوتیپهای بالینی با جهشهای موجود در این ژن ارتباط دارد.

می باشد که نوعی از کوتولگی با دست و پای کوتاه است که در آن والدین معمولا قد طبیعی دارند. به ظهور ناگهانی وغیر منتظره یک بیماری ژنتیکی که ناشی از انتقال اشتباه یک ژن می باشد، جهش جدید می گویند. الگوی وراثتی غالب در بیماری آکندروپلازی تنها با مشاهده اینکه فرزندان فرد مبتلا به این ناهنجاری، ۵۰% احتمال ابتلا به این بیماری را دارند، مورد تأیید قرار می گیرد.

در موارد با شدت کمتر، در هنگام ظاهر شدن ناگهانی یک ناهنجاری، باید احتمالات دیگر نیز باید درنظر گرفته شدود که شدامل عدم نفوذ و شدت بیان متغیر میباشد همانطور که در بخش قبلی ذکر شد. با این حال پزشک متخصص زیرک باید توجه داشته باشد ممکن است روابط خانوادگی آنطور که ذکر شده است نباشد؛به این معنا که نسبت ناپدری یا گاهی نامادری وجود داشته باشد.

جهشهای جدید هتروزیگوت در برخی موارد با سن زیاد پدر مرتبط هستند. در گذشته تصور میشد که این حالت به علت تعداد زیاد تقسیمات میتوزی سلولهای گامت فرد مذکر در طول



شکل ۷-۶ نوزاد در این تصویر دارای سندرم ترایچر کولین است، در نتیجه دارای جهش در TCOF۱ است فرد فک پایین کوچک، شکاف پلکی رو به پایین، معمولاً یک نقص پلک پایینی (کلوبوم)، ونقایص شنوایی وگوشها میکروتیا (گوش خارجی کوچک که به درستی شکل نگرفته م) نشان میدهد و اختلال شنوایی شایع است. بیماری از وراثت غالب اتوزومال پیروی میکند اما بسیار متغیر است -- مادر نوزاد نیز این نوع جهش را دارد، اما علائم واضحی از این بیماری را نشان نمیدهد

دوره زندگی تولید مثلی یک فرد ایجاد می شــود. با این حال این موضوع ممکن اســت یک دیدگاه ساده باشــد. گروه ویلکی در آکسـفورد در ارتباط باجهشهـای ژن FGFR2 (ســندرمهای کرانیوسینوسـتوزیس یا بسته شــدن زودرس درزهای جمجمه) نشان دادند که جهشهای افزایش عملکرد (Gain-of-function) یک مزیت انتخابی برای سـلولهای بنیادی اسپرماتوگونی ایجاد می کند، به طوری که ردههای سلولی جهش یافته در بیضه تجمع می کنند.

#### هم غالبي

هم غالبی (codominant) اصطلاحی است که برای هر دو صفت آللی که هر دو در حالت هتروزیگوت بیان میشوند، استفاده می شوند. در افراد دارای گروه خونی AB، ممکن است مواد هر دو گروه خونی A و B را روی گلبولهای قرمز خون نشان دهند

بنابراین گروههای خونی A و B نسبت به هم دارای وضعیت هم غالبی هستند.

# هموزیگوسیتی برای صفات غالب آتوزومی

نادر بودن اکثر بیماریهای غالب اتوزومی به این معناست کسه معمولاً فقط در حالت هتروزیگوت رخ میدهند.با این حال گاهسی کودکان از زوجهایی متولد میشوند که هردو برای یک اختلال توراثی غالب، هتروزیگوت هستند.این کودکان در معرض خطر هوموزیگوت شدن برای انواع ژن هامیباشد. در برخی موارد به نظر میرسد که مبتلایان بیماری را با شدت بیشتری نشان دهندمانند آکندروپلازی یا سن بروز زودتری داشته باشند مانند هایپرکلسترولمیخانوادگی. درمقابل سایربیماریهای غالب آتوزومی مانند هانتیگتون دیستروفی میوتونیک افراد هموزیگوت بیماری را با شدت بیشتری از افراد هتروزیگوت نشان نمیدهند. این اثرات فنوتیپی مختلف ممکن است باتوجه به نوع جهش که افزایش عملکرد یا فقدان عملکرد باشد توضیح داده شود.

### توارث مغلوب آتوزومي

صفات و بیماریهای مغلوب تنها زمانی ظاهر می شوند که آلل جهشیافته در هر دو نسخه، یعنی در وضعیت هموزیگوت، وجود داشته باشد افراد هتروزیگوت برای چنیین آللهای جهشیافتهای، هیچکدام از علائم بیماری را نشان نمی دهندو کاملاً سالم هستند. که به آنها ناقلین می گویند. شجره نامهٔ خانوادگی برای صفات مغلوب با آنچه در صفات غالب اتوزومی مشاهده می شود، تفاوتهای برجستهای دارد (شکل ۸–۶). امکان ردیابی صفت یا بیماری مغلوب اتوزومی از طریق خانواده، وجود ندارد (به استثنا خانوادههای بسیار نژاد گرا) زیراتمام افراد مبتلا در یک خانواده، معمولاً دارای خواهر و برادری (sibship) مبتلا در یک خانواده، معمولاً دارای خواهر و برادری (مستند، (یعنی خواهران و برادران در یک نسل) این وضعیت گاهی بهنام افتقال افقی (horizontal transmission) (که اصطلاح نادرست و گمراه کنندهای است)، یاد می شود.

#### ازدواج خویشاوندی(consanguinity)

تحقیق در سابقهٔ خانوادگی افراد مبتلا به یک صفت مغلوب نادر، ممکن است نسبت خویشاوندی والدین آنها را آشکار کند (یا به عبارتی ازدواج خویشاوندی (consamguineous) (دارند). هر چه صفات یا ناهنجاریهای مغلوب، نادرتر باشند، فراوانی ازدواجهای خویشاوندی در میان والدین افراد مبتلا بیشتر است.در بیماری فیبروز کیستیک که شایع ترین بیماری اتوزومی مغلوب جدی در

اروپای غربی میباشد فراوانی ازدواج خویشاوندی، فقط اندکی از آن چیزی که در جمعیت عمومی مشاهده میشود، بیشتر است. در مقابل زمانیکه بیستون و گارود بیماری بسیار نادرآلکاپتونوری را توصیف کردندمشاهده کردند ۱/۴ یابیشتر والدین کازینهای درجه یکدیگر هستند و به درستی استدلال کردند که احتمال داردکه اللهای نادر در فرزندان کازین هابیشتر ازفرزندان حاصل از والدین غیرخویشاوند،با هم جفت شوند.در شجرنامههای بزرگ، بیماری مغلوب آتوزومی ممکن است در بیش از یک شاخه از خانواده وجود داشته باشد.

#### خطرات ژنتیکی

اگر اَلل طبیعی غالب را با حرف 'R' و اَلل جهشیافتهٔ مغلوب را با 'r' نشان دهیم، در این صورت هر گامت والدی یکی از اَللهای طبیعی یا جهش یافته را حمل می کند (شکل ۹-۶). ترکیبات احتمالی متنوع گامتها به این معنی است که فرزندان دو والد هتروزیگوت، به احتمال ۱/۴ (۲۵%) هموزیگوت مبتلا، ۱/۴ (۵۰%) هموزیگوت سالم، ۱/۴ (۵۰%) هموزیگوت سالم، میاشند.

#### غالب كاذب

چنانچه فردی هموزیگوت برای بیماری مغلوب اتوزومی، با فردی ناقل همان بیماری ازدواج کند احتمال ابتلای فرزندان آنها ۱/۲ (۵۰%) میباشد. گفته می شود که چنین شجرهنامهای، غالبیت کاذب pseudodominance را نشان می دهد (شکل ۱۰-۶).

# ناهمگونی در جایگاه ژن (هتروژنی لوکوسی)

برخی از بیماری های بالینی، به دلیل وجود جهشهایی در بیش از یک ژن رخ می دهد که به آن هتروژنی لکوسسی (Locus بیش از یک ژن رخ می دهد که به آن هتروژنی لکوسسی (heterogeneity می گویند. به عنوان مثال ناشنوایی یانقص شنوایی حسی –عصبی، معمولاً الگوی توارثی اتوزومی مغلوب را نشان می دهدافراد ناشنوا، اغلب به علت تحصیل و مشارکت در نشان می دهدافراد ناشنوای به ازدواج با فرد ناشنوای دیگر دارند. چنانچه دو فرد ناشنوای هموزیگوت برای ژن مغلوب یکسان، باهم ازدواج کنند، همه ی فرزندان آنان، مبتلا می شوند.

با این حال خانوادههایی وجود دارند که در آنها، تمامی کودکان متولد شده از والدین ناشنوا با الگوی اتوزومی مغلوب، دارای شنوایی کاملاً طبیعی میباشند زیرا هتروزیگوتهای دوگانه دارای شنوایی کاملاً طبیعی میباشند زیرا هتروزیگوتهای دوگانه (Double heterozygotes) هستند. بنابرایسن والدین برای انواع آللهای جهشیافتهٔ واقع در لکوسهای متفاوت، هموزیگوت هستند. این حالت بدین معنی است که تعدادی از ژنهای

متفاوت، می توانند باعث ناشنوایی حس-عصبی اتوزومی مغلوب شوند. در حقیقت بیش از ۸۰ ژن یا جایگاه ژنی (لوکوس)متفاوت شناخته شده که در ناشنوایی مغلوب آتوزمی نقش دارند. داستان مشابهی نیز در ناهنجاری مغلوب رتینیت پیگمنتوزاوجود دارد.

بیماریهای با فنوتیپهای مشابه وناشی از لوکوسهای ژنی متفاوت ژنوکپی(Genocopy (نامیده میشوند در حالیکه فنوتیپهای مشابه ناشی از عوامل محیطی به عنوان فنوکپی) phenocopy)

### ناهمگنی جهشی یا هتروژنی آللی (هتروژنی در اثر جهش)

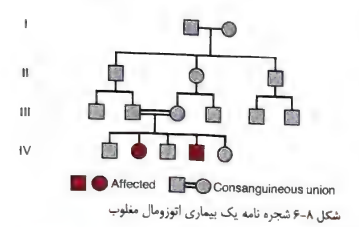
هتروژنی، همچنین میتواند در سطح آللی نیز رخ دهد. در اکثر ناهنجاریهای تکژنی (مانند تالاسمی ۵)، تعداد زیادی از جهشهای متفاوت، به عنوان مسئول بیماری، شناسایی شدهاند. افرادی که دارای دو جهش مختلف در یک لوکوس یکسان هستند، تحت عنوان هتروزیگوتهای مرکب، شناخته میشوند. که به آن هتروژنی جهشمی یا هتروژنی آللی نیز میگویند. اکثر افراد مبتلا به یک ناهنجاری مغلوب اتوزومی، احتمالاً بهجای هموزیگوتهای مرکب هستند مگر آن که والدین آنها خویشاوند باشند که در آن صورت به احتمال زیادی برای جهش یکسان توسط جد مشترک هموزیگوت هستند، یعنی از یک جد مشترک، یک جهش یکسان را به ارث بردهاند.

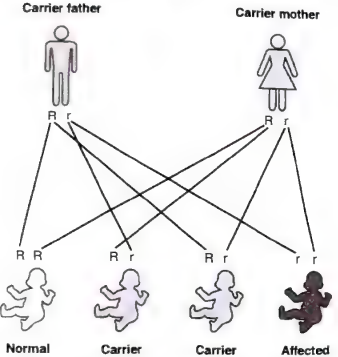
#### وراثت وابسته به جنس

توارث وابسته به جنس (sex-linked inheritance)، الگویی از توارث است که توسط ژنهای روی یکی از کروموزومهای جنسی نشان داده می شود. ژنهای واقع بر روی کروموزوم X وابسته به X خوانده می شوند؛ در حالی که ژنهایی که بر روی کروموزوم Y قرار گرفته اندوبسیار نادر هستندو به عنوان وراثت وابسته به Y یا وراثت هو Y نا وراثت هو Y یا وراثت هو Y ناوی شناخته می شوند.

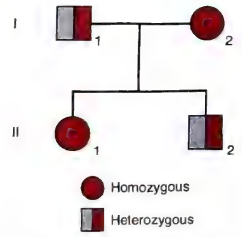
# وراثت مغلوب وایسته به X

یک صفت مغلوب وابسته به X، صفتی است که توسط یک ژن واقع بر کروموزوم X تعیین شده و معمولاً فقط در افراد مذکر ظاهر می شدود. یک مرد با آلل جهشیافته بر روی کروموزوم X منفرد خود، همی زیگوت برای آن الل است. بیماریهای وراثتی وابسته به X از طریق زنان ناقل (هتروزیگوت) سالم به مردان متقل شده و آنها مبتلا خواهند شد. همچنین مردان مبتلا، بیماری را به دختران خود میشوند.





شکل ۹-۶ تفکیک آللها در توارثاتوزومی مغلوب. R نشان دهنده آلل نرمال، r آلل جهش یافته میباشد



شکل ۱۰-۶ شـجره نامهای با یک زن هموزیگوت (I2) برای اختلال مغلوب اتوزومال که شـوهرش برای همین اختلال هتروزیگوت است. آنها یک دختر مبتلای هموزیگوت دارند، به طوری که شـجره نامه الگوی توارث غالب کاذب را نشان میدهد

درنتیجه خطر داشتن نوه پسری مبتلا از طریق این دختران ناقل وجود دارد (شکل ۱۱–۶). به این شجره، الگوی انتقال یامورب یا حرکت شوالیه ای move) گفته می شود.

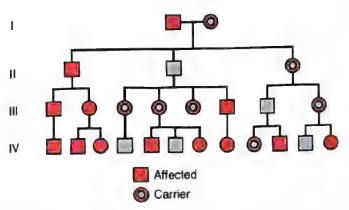
این الگوی وراثتی که به دنبال آن، فقط افراد مذکر مبتلا میشوند و بیماری از طریق زنان سالم منتقل میگردد، تقریباً میشروند و بیماری از طریق زنان سالم منتقل میگردد، تقریباً تمام خواهران زنی که دارای پسران مبتلا به «بیماری خونریزی» یا به عبارت دیگر هموفیلی بودند را از ختنه معاف کردند. ملکه ویکتوریاناقل هموفیلی بود و دختران حامل او ژن مربوط به هموفیلی را به خانوادههای سلطنتی روسیه و اسپانیا انتقال دادند. پسر بزرگ ملکه ویکتوریا (ادوارد هفتم) ژن مربوط به هموفیلی را به ارث نبرده بود.(شکل ۲۶–۱۹).

خطرات ژنتیکی یک فرد مذکر، کروم وزوم X خود را به هر یک از دختران و کروموزوم Y خود را به پسران خود منتقل می کند. اگر مردی مبتلا به هموفیلی،با یک زن سالم ازدواج کرده و صاحب فرزند شوند، در این صورت همهٔ دختران او حاملان اجباری(Obligate carriers) خواهند بود. اما هیچ یک از پسران او مبتلا نخواهند شد (شکل Y-Y). یک فرد مذکر، صفت وابسته به X را یه پسران خود انتقال نمی دهد (به استثنای موارد نادر هترودیزومی تکوالدی.

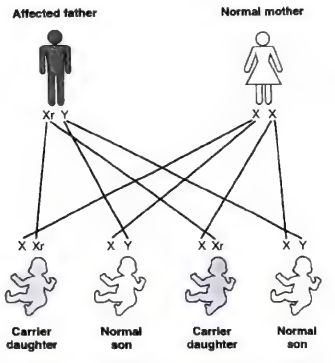
اگریک فرد مؤنث حامل یک ناهنجاری مغلوب وابسته به X با مردی سالم، صاحب فرزند شوند هریک از پسران دارای ۱/۲ (۵۰%) احتمال ابتلا به بیماری و هر دختر دارای ۱/۲ (۵۰%) احتمال حامل بودن دارند (شکل ۱۳–۶).

بهدلیل این که برخی از ناهنجاری های وابسته به که با بقاء تا سن باروری سازگار نمی باشند، نمی توانند توسط مردان مبتلا، منتقل شوند. دیستروفی عضلانی دوشن، شایع ترین و شدید ترین دیستروفی عضلانی می باشد. اولین علایم آن، تاخیر در راه رفتن و قدم ها ناموزون، دارای مشکل از پله بالا رفتن بدون کمک، و زمین خوردن آسان است. پسران مبتلا معمولاً در حدود سن ده سالگی نیاز به استفاده از ویلچر دارند. ضعف ماهیچهای به تدریج پیشرفت کرده و مردان آسیب دیده در اوایل دههٔ بیست به تختخواب محدود شده می میرند. اگرچه با استفاده از استروئیدها و حمایت تنفسی بقا به طور قابل توجهی افزایش میابد (شکل و حمایت تنفسی بقا به طور قابل توجهی افزایش میابد (شکل می می مانند، بیماری از طریق زنان ناقل ویا جهش جدید منتقل می شود (شکل ۱۵–۶). از آنجایی که پسران مبتلا به ندرت برای تولیدمثل زنده می می شود (شکل ۱۵–۶).

بیان متغیر در زنان هتروزیگوت در انسان، تعدادی از



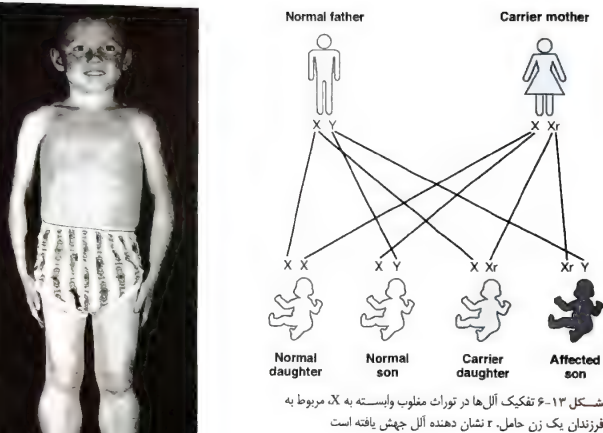
شکل ۱۱-۶ شجره نامه یک صفت مغلوب وابسته به X که در آن مردان مبتلا تولید مثل میکنند



شکل ۱۲-۶ تفکیک اللها در توراث وابسته به X مغلوب، که به فرزندان یک مرد مبتلا مربوط است و نشان دهنده الل جهش یافته میباشد.

ناهنجاریهای وابسته به X شناخته شدهاند که در آنها، مؤنثهای هتروزیگوت دارای فنوتیپ موزائیک، با مخلوطی از ویژگیهای مربوط به آلل طبیعی و جهشیافته هستند. در آلبینیسم یا زالی چشمی وابسته به X، عنبیه و انتهای چشم مردان مبتلا، فاقد رنگیزه میباشد. معاینهٔ دقیق قاعده چشمی در هتروزیگوتهای مؤنث برای زالی چشمی، الگوی موزاییکی از رنگیزهدار شدن مشاهده می شود (شکل ۱۱-۱۱). قلمروی الگوی موزائیکی را می توان توسط فرآیند تصادفی غیرفعال سازی کروموزوم X توجیه کرد. در نواحی دارای رنگیزه، ژن طبیعی در کروموزوم X فعال کرد. در حالی که در نواحی غیررنگیزهای، کروموزوم X حاوی

<sup>1.</sup> ocular fundus



فرزندان یک زن حامل. r نشان دهنده آلل جهش یافته است

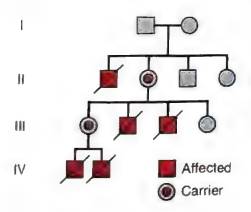
آلل جهش يافته فعال مي باشد.

مبتلایسان مؤنث با ناهنجاریهای مغلوب وابسسته به  ${f X}$  به ندرت زنان می توانند صفات مغلوب وابسته به X را نشان دهند. توجیههای متعددی دربارهٔ وقوع این پدیده وجود دارند:

هموزیگــوت بودن برای ناهنجاریهای وابســته به Xیک صفت متداول مغلوب وابسته به X، كوررنگى قرمز-سبز يا ناتوانى در تشخیص رنگهای قرمز و سبز از یکدیگر میباشد. حدود ۸% از مردان دارای این صفت میباشند و اگرچه بعید است اما بهعلت فراوانی زیاد این آلل در جمعیت، این احتمال وجود دارد که در هــر ۱۵۰ زن، یک زن بهعلت این که هر دوی والدین او این اَلل را روی کروم وزوم X خود دارند مبتلا به کوررنگی برای رنگ قرمز و سبز شود. بنابراین یک زن می تواند یک ناهنجاری وابسته به X را به علت هموزیگوت بودن برای یک آلل وابسته به X، نشان دهد. اگرچه نادر بودن اکثر وضعیتهای وابسته به X، به معنی غیرمعمول بودن این پدیده است. یک احتمال دیگر برای هموزیگوت بودن یک زن برای یک ناهنجاری مغلوب وابسته به x آن است که: پدرش مبتلا و مادرش طبیعی باشد و یا این که مادرش ناقل، و پدر او طبیعی باشد اما به علت وقوع جهش جدید روى كروموزوم X، اين جهش به زن منتقل شده باشد، البته اين موارد نادر هستند.



شکل ۱۴-۶ پسر مبتلا به دیستروفی عضلائی دوشن به تحلیل ماهیچه ران و بزرگی عضلات ساق یا دقت شود.

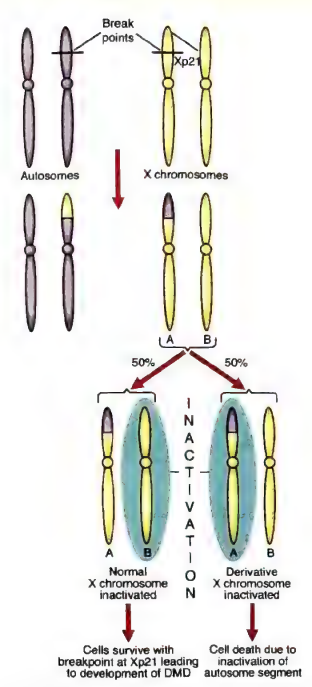


شکل ۱۵-۶ شجره خانوادگی دارای دیستروفی عضلانی دوشن این اختلال از طریق زن ناقل منتقل شده و پسران بیمار برای انتقال ژن به نسل بعد زنده نمی مانند.

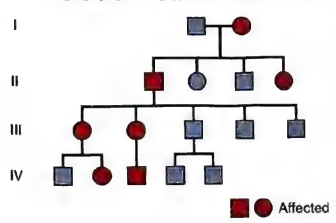
غيرفعال شدن مورب كروموزوم X فرأيند غيرفعال سازى X به طور تصادفی رخ می دهد. هر کدام از دو کروموزوم X موجود در یک فرد مؤنث هتروزیگوت از شانس برابر و یکسانی برای غیرفعال شدن در هر نوع سـلول، برخوردار هستند بنابراین، در یے غیرفعال سازی X در مراحل تکوین جنین، در حدودا نیمی از سلولها، یکی از کروموزومهای X غیرفعال میشود، در حالی که در نصف دیگر سلولها، کروموزوم X دیگر غیرفعال میشود. البته این فراًیند در برخی از موارد تصادفی نیست، در نتیجه این امکان وجود دارد که کروموزوم X فعال در اکثر سلولهای یک فرد ناقل مؤنث هتروزیگوت، کروموزومی باشد که دارای آلل جهش یافته اسـت. چنانچه این حالت رخ دهد، یک فــرد مؤنث ناقل، برخی از علائم و نشـانههای بیماری را نشـان خواهـد داد که به این يديده اصطلاحاً هتروزيگوت يا ناقل بروزدهنده ، گفته ميشود. این وضعیت در شـماری از ناهنجاریهای وابسته به X مشتمل بر دیســتروفی عضلانی دوشن و هموفیلی ۸، گزارش شده است (فصل ۱۹). به علاوه گزارشاتی از ناهنجاری های واسته به X وجود دارد که در آنها چندین فرد ناقل بروز دهنده بیماری در یک خانواده دیده شدهاند. وضعیتی که با توارث همزمان غیر فعالسازی غیرطبیعی x در ارتباط است.

ناهنجاری های عددی کرومیوزوم X یک زن می تواند یک ناهنجاری های عددی کرومیوزوم X یک زن می تواند یک ناهنجاری مغلوب وابسته به X و داشتن تنها یک کروموزوم X منفرد (یعنی سیندرم ترنر فصل ۱۷) بروز دهد. گزارشاتی از زنان ترنری که مبتلا به هموفیلی A و دیسیتروفی عضلانی دوشین هستند، وجود دارد.

پدیدهٔ جابهجایی X-اتوزوم زنانی که دارای یک جابهجایی میان یکی از کروموزومهای X با یک کروموزوم اتوزوم (غیرجنسی) میباشد، میتوانند به یک ناهنجاری وابسته به X مغلوب، مبتلا شوند. چنانچه نقطهٔ شکستگی حاصل از جابهجایی، به قطع و مختل نمودن یک ژن روی کروموزوم X منجر شود، فصرد مؤنث مبتلا میگردد. این موضوع به این دلیل است که کروموزوم Xای که در جابهجایی حضور دارد، ترجیحاً فعال کروموزوم Xای که در جابهجایی حضور دارد، ترجیحاً فعال میماند تا دایزومی عملکرد ژنهای آتوزومی را حفظ کند (شکل میاد جابهجایی (ترانسلوکاسیون) X-اتوزوم در بازوی کوتاه دچار جابهجایی (ترانسلوکاسیون) X-اتوزوم در بازوی کوتاه کروموزوم X شدهاند، به تعیین نقشهٔ ژن مربوط به دیستروفی دوشن که کروموزوم X شدهاند، به تعیین نقشهٔ ژن مربوط به دیستروفی



شکل ۱۶–۶ نحوه شکل گیری کروموزوم x – اتوزوم با نقطه شکستگی در زن و اینکه چگونه سبب دیستروفی عضلانی دوشن میشود.



شکل ۱۷-۶ شجره یک صفت وابسته به x غالب

<sup>1.</sup> manifesting heterozygote or carrier

### توارث غالب وابسته به X

رخ نخواهد داد.

ناهنجاری هایی هستند که فرد مؤنث هتروزیگوت و نیز فرد مذکر دارای آلل جهشیافته در کروموزوم X منفرد خود، اختلال را بروز می دهند هر چند که این یافته غیرمعمول است. این الگو با عنوان وراثت غالب وابسته به X، شناخته می شود (شکل ۱۷–۶). این توارث، مشابه الگوی وراثتی یک صفت غالب اتوزومی است. زیرا هم دختران و هم پسران یک فرد مؤنث مبتلا، دارای شانسیی برابر ۱ در ۲ (۵۰%) برای ابتلا به ناهنجاری میباشند. با ایسن وجود یک تفاوت مهم بین ایسن دو الگوی وراثتی وجود با ایسن وجود یک تفاوت مهم بین ایسن دو الگوی وراثتی وجود یا ناهنجاری را به تمامی دختران خود منتقل می نماید، اما هیچ یک از پسرانش این ناهنجاری را به ارث نخواهند برد. بنابراین در خانواده هایی که دارای یک اختلال غالب وابسته به X هستند، در خانواده هایی که دارای یک اختلال غالب وابسته به X هستند، تعداد زنان مبتلا بیشیتر می باشد و انتقال مستقیم مذکر به مذکر،

راشیتیسم یا نرمی استخوانی مقاوم به ویتامین D، مثالی از وراثت غالب وابسته به X است. راشیتیسم می تواند به علت فقدان ویتامین D رژیم غذایی بروز کند اما در راشیتیسم مقاوم به ویتامین D، ناهنجاری حتی در صورتی که مقادیر کافی از ویتامین D، در رژیم غذایی وجود داشته باشد نیز رخ می دهد. در شکل غالب وابسته به X راشیتیسم مقاوم به ویتامین D هم افراد مؤنث و هم افراد مذکر، مبتلا می شوند اما تغییرات استخوانی ناشی از آن در زنان شدید تر از مردان است. مثالی دیگر از شکل وابسته به آن در زنان شدید تر از مردان است. مثالی دیگر از شکل وابسته به ارثی، می باشد (فصل ۱۹).

برای برخی از ناهنجاریهای غالب وابسته به Xه یک الگوی موزائیکی از درگیری را می توان در افراد مؤنث هتروزیگوت نشان داد. مثالی از این نوع، الگوی موزائیکی رنگیزهدار شدن غیرطبیعی پوست می باشد که در دودمانهای سلولی، توسعه و تکوین می یابد، که در افراد مؤنث هتروزیگوت مبتلا به ناهنجاری دیده می شود (شکل ۱۸-۶). این وضعیت همچنین مثالی از یک ناهنجاری است که معمولاً برای رویانهای مذکری که آلل جهشیافته را به ارث می برند، کشنده است. وضعیتهای نورولوژیکی سندرم Rett (ژن MECP2) و هتروتوپی ندولی دور بطنی نیز موارد دیگر این ناهنجاری هستند که به علت جهش بطنی نیز موارد دیگر این ناهنجاری هستند که به علت جهش در ژن FLNA رخ می دهد.



شکل ۱۸–۶ الگوی موزائیسم رنگدانه اسس شدن پوست در ز مبتلا به بیماری وابسته به x غالب اینکانتیننتیا پیگمنتی بیمار دارای یک جهش ژنی بر روی یک ژن روی کروموزوم x هستند. مناطق دارای رنگدانه مشخص کننده x نرمالی میباشد که غیر فعال شده است. این الگوی تکوینی از خطوط بلاشکو پیروی می کند.

# توارث وابسته به X متناقض

اخیراً مطالعات انجام شده بر روی بیماران همیزیگوت دارای جهش یک ژن وابسته X به نام PCDH19 نشان داده است که بر خلاف آن چیزی که انتظار میرود، آن است که این جهش در مردان تاثیر نداشته اما در زنان به شدت تاثیر گذاشته و می تواند باعث ایجاد انسفالوپاتی صرعی زودهنگام (تیپ ETEE. و) را ایجاد می کند این موضوع به طور کامل با توارث وابسته به تضاد دارد و توضیحاتی در ارتباط با آن داده شده است و اشاره شده است که در تئوری هتروزیگوت محصولات زیان آوری تولید می شده است که در تئوری هتروزیگوت محصولات زیان آوری تولید و جهش یافته اثر و جهش یافته است و این در حالی است که آلل جهش یافته اگر تنها باشد (مثلا در حالت همی زیگوت در جنس مذکر م) کاملا خوشخیم است و اثرات بالینی ندارد. علت دیگرآن است که به

<sup>1.</sup> rickets

<sup>2.</sup> periventricular nodular heterotopia



دلیل جهش رخ داده در آلل مورد نظر اختلال در غیرفعال شدن کروموزوم X رخ داده است و سبب (دایزومی عملکردی) در جنس مونث می شدود زیرا x دوم غیرفعال نمی گردد. این مورد به موارد اختلالات یادگیری در زنان که همراه با چهرههای دیس مورفیک است و به دلیل حضور کروموزوم x حلقوی رخ داده است، شباهت دارد چرا که در این زنان مرکز غیر فعالسازی x عملکرد ندارد.

#### وراثت وابسته به ۲

وراثت وابســـته به کرومـــوزوم Y یا هولندریـــک دال بر مبتلا شدن افراد مذكر است. يك فرد مذكر مبتلا، صفات وابسته به Y خود را به تمامی پسرانش انتقال می دهد اما به هیچکدام از دختران خود منتقل نمیکند. قبلاً پیشنهاد شده بود که وضعیتهای بهنظر عجیبی مثل پوست شبیه جوجه تیغی ، گوشهای مودار و انگشتان یای بردهدار، صفات وابسته به Y مى باشىند. به جز احتمال گوش هاى مودار، هولندريك بودن بقية صفات ذکر شده در بالارا می توان در نظر نگرفت. با وجود این، مشاهدات بهطور آشکاری نمایانگر این مطلب است که آنتیژن سازگاری بافتی H-Y و ژنهای دخیل در فرآیند تکوین اسپرم (اســیرماتوژنز)، بر روی کروموزوم ۲ حمل میشوند بنابراین تابع وراثت هولندریک میباشند. حذف ژنهای درگیسر در فرأیند اسیرماتوژنز بهعلت آزواسیرمی (فقدان اسپرم در مایع منی) باعث ناباروری مردان می شود. اخیراً تکنیکهای باروری، به خصوص تكنيك تزريق اســـپرم درون سيتوپلاسمي (ICSI) ابداع شدهاند کے در ہے بھرہگیری از این فن، چنانچے یک بارداری با جنین مذكر نتيجه شود، كودك متولد شده نيز ضرورتاً عقيم خواهد بود.

# پیوستگی جزئی جنسی

در گذشته، پیوستگی جنسی جزئی یا ناقص، برای ناهنجاری های معینی که به نظر می رسید وراثت غالب اتوزومی را در برخی از خانواده ها و وراثت وابسته به X را در برخی خانواده های دیگر نشان می دهند، به کار می رفت. امروزه این رویکرد احتمالاً به دلیل آن است که ژنهای قرار گرفته در بخشی از کروموزوم X که دارای همساختی با کروموزوم Y است، از غیرفعال شدن کروموزوم X می گریزند در خلال تقسیم میوز، فرآیند جفت شدن بین بخشهای انتهایی همولوگ در بازوی فرآیند جفت شدن بین بخشهای انتهایی همولوگ در بازوی

منطقه، منطقهٔ غیرجنسی کاذب (منطقهٔ شبه اتوزومی) می گویند. در نتیجهٔ فرآیند کراسینگ اور، یک ژن می تواند از کروموزوم X به Y و یا بالعکس، منتقل شود، که این رخداد احتمال انتقال مذکر به مذکر را فراهم می آورد. مثال های اخیر، سازگار با وراثت غالب اتوزومی هستند. یک بدشکلی اسکلتی (دیسپلازی) نادر بانام دیسس کندروزیس لری ویل (Leri-Weil dyschondrosteosis) که در آن مبتلایان، قامتی کوتاه و بدشکلی هایی (دفورمیتی مودلانگ) در مجهای دست و پا دارند، گزارش شده است که هر دو الگوی وراثتی غالب اتوزومی و وابسته به X را نشان می دهد. همچنین نشان داده شده است که این ناهنجاری ناشی از وقوع جهش های حذفی یا جهش هایی در ژن هومئوباکس قامت کوتاه جهش های حذفی یا جهش هایی در ژن هومئوباکس قامت کوتاه

# تأثير (نفوذ) جنسي

احتمال بروز بعضی از صفات مربوط به کروموزوم اتوزوم گاهی در یک جنس بیشتر از دیگری میباشد که به آن اصطلاحاً تأثیر جنسی میگویند. نقرس و طاسی پیش از پیری، نمونههایی از صفات غالب اتوزومی تأثیر جنسی میباشند که در هر دو مورد افراد مذکر بیشتر مبتلا میشوند. تأثیر جنسی در این دو مثال احتمالاً ناشی از اثر هورمونهای جنسی است. برای نمونه، نقرس در زنان پیش از دورهٔ یائسگی بسیار نادر است اما فراوانی آن در دوران پس از یائسگی افزایش مییابد. طاسی نیز در مردان فاقد دوران پس از یائسگی افزایش مییابد. طاسی نیز در مردان فاقد عده جنسی، رخ نمیدهد. در هموکروماتوز که شایع ترین ناهنجاری مغلوب اتوزومی در جوامع غربی است، زنان هموزیگوت نسبت به مردان هموزیگوت نسبت به مردان هموزیگوت نسبت به مردان هموزیگوت از احتمال به مراتب کمتری دچار آهن اضافی و نشانههای همراه با آن میشوند. توضیح این مسئله آن است که این زنان در خلال دورهٔ قاعدگی اتلاف خون به طور طبیعی دارند.

#### صفات محدود به جنس

صفات محدود به جنس، به بروز صفات خاص در افراد متعلق به تنها یک جنس نسبت داده می شود. مردنمایی کودکان مؤنث مبتلا به ناهنجاری اندوکراین مغلوب اتوزومی و هیپرپلازی غده فوق کلیوی مادرزادی، مثال هایی از این وضعیت به شمار می آیند.

#### اثبات وضعیت الگوی وراثتی یک ناهنجاری ژنتیکی

در مطالعات ژنتیک بالینی در هنگام ارزیابی شرایط ژنتیکی، ژنتیک دانان به اطلاعات شـجره اسـتناد میکنند و با روشهای ژنتیک مولکولی الگوی توارث را بررسـی میکنند، تعیین الگوی

<sup>1.</sup> Holandric

<sup>2.</sup> porcupine skin

<sup>3.</sup> intracytoplasmic sperm injection

<sup>4.</sup> partial sex-linkage

# کادر ۱ آ گسوصیات صفات تکرٹی یا الگوی وراثت مندلی

## وراثت اتوزومي غالب

- مردها و زنها به یک نسبت مساوی به آن مبتلا میشوند
  - مشاهده اشخاص مبتلا در چندین نسل
- انتقال ناهنجاری توسط هر دو جنس یعنی انتقال مرد به مرد، زن
  - به زن، مرد به زن و زن به مرد صورت میگیرد.

#### وراثت اتوزومي مغلوب

- مردها و زنها با یک نسبت مساوی مبتلا می شوند
  - افراد مبتلا معمولا در یک نسل مشاهده میشوند
    - والدین می توانند خویشاوند و همخون باشند

#### وراثت مغلوب وابسته به X

- فقط مردها مبتلا مىشوند
- انتقال از طریق زنان غیرمبتلا صورت میپذیرد
- افراد مذکــر نمی توانند ناهنجاری را به پســران خود انتقال دهند (انتقال مرد به مرد وجود ندارد)

#### وراثت غالب وابسته به X

- مذکرها و مؤنثها، هر دو مبتلا میشوند اما اغلب فراوانی آن در مؤنثها بیشتر است
  - مؤنثها با شدت کمتری نسبت به مردان مبتلا می شوند
- مردان مبتلا می توانند ناهنجاری خود را به دخترانشان انتقال دهند ولی به پسران خود انتقال نمی دهند

#### وراثت وابسته به Y

- تنها افراد مذكر مبتلا مىشوند
- مذکرهای مبتلا حتماً ناهنجاری را به پسران خود انتقال میدهند

وراثتی یکی ناهنجاری ژنتیکی بهطور رسمی معمولاً به کمک خانوادهٔ منفرد امکانپذیر نبوده و بهطور معمول نیازمند مطالعهٔ خانوادههای زیادی میباشد (کادر ۱–۶).

# وراثت غالب اتوزومي

برای تعیین این که آیا یک صفت یا اختلال براساس الگوی وراثتی غالب اتوزومی به ارث میرسد یا خیر، سه ویژگی خاص وجـود دارد که باید آنها را درنظر گرفـت. اول، باید افراد مذکر و مؤنث را به نسـبتهای یکسان مبتلا کند، دوم، از یک نسل به نسـل دیگر قابل انتقال باشد، سـوم، همهٔ حالتهای انتقال بین جنسها یعنی مذکر به مذکر، مؤنث بـه مؤنث، مذکر به مؤنث و برعکس آن، مشـاهده شـود. در انتقال مذکر به مذکر، احتمال قرارگیری ژن در کروموزوم که منتفی میشود.

# جدول ۱-۳ گرفته بسرای چهار السل ۱ A، ۱۲ B و O در لکوس ABO

Genotype	Phenotype	Garnetes
A <sub>1</sub> A <sub>1</sub>	A <sub>1</sub>	A <sub>1</sub>
A <sub>0</sub> A <sub>2</sub>	Az	Ag
98	В	В
00	0	0
AıAe	A <sub>1</sub>	A <sub>1</sub> or A <sub>2</sub>
A <sub>1</sub> B	A <sub>1</sub> B	A <sub>1</sub> or B
A <sub>1</sub> O	<b>A</b> <sub>1</sub>	A <sub>1</sub> or 0
A <sub>2</sub> B	A <sub>2</sub> B	A <sub>2</sub> or B
A <sub>2</sub> O	Ag	Ag or 0
B0	В	B or O

#### وراثت مغلوب اتوزومي

سه ویژگی که احتمال وراثت مغلوب اتوزومی را پیشنهاد میدهد، وجود دارد. اول، افراد مذکر و مؤنث با نسبتهای یکسان به ناهنجاری مبتلا میشهوند. دوم، معمولاً تنها افراد موجود در یک نسل از یک خانوادهٔ را مبتلا میکند (یعنی خواهران و برادران) و بیماری در نسلهای پیشین یا پسین مشاهده نمیشود. سوم، ازدواج خویشاوندی در والدین تایید بیشتری را برای وراثت مغلوب اتوزومی فراهم میکند.

### وراثت مغلوب وابسته به X

وقوع ناهنجاری مغلوب وابسته به X، دارای سه ویژگی اصلی میباشد. اول، صفت یا ناهنجاری تقریباً منحصراً افراد مذکر را مبتلا میکند. دوم، این ناهنجاری از طریق حاملان مؤنث غیرمبتلا، به پسرانشان منتقل میشود. اگر مبتلایان پسر زنده بمانند و به سن تولیدمثل برسند، میتوانند از طریق دختران خود (که حاملان اجباری هستند) دارای نوههای پسری مبتلا باشند. سوم، انتقال مذکر به مذکر وجود ندارد یعنی مبتلایان مذکر، نمیتوانند ناهنجاری را به پسرانشان انتقال دهند.

# وراثت غالب وابسته به X

سه ویژگی اصلی و ضروری برای ایجاد وراثت غالب وابسته به X وجود دارد، اول، مردان و زنان، هر دو مبتلا میشوند اما فراوانی زنان مبتلا بیش از مردان مبتلا است. دوم، شدت تأثیرپذیری زنان از این نوع وراثت کمتر از مردان میباشد. سوم، زنان اگرچه میتوانند این اختلال را به همهٔ دختران و پسران خود انتقال دهند، اما مردان مبتلا فقط این اختلال را به

تمامی فرزندان دختر خود انتقال میدهند (به استثنای پیوستگی جنسی ناقص). درمورد ناهنجاریهای غالب وابسته به X که در رویانهای مذکر حالت کشنده دارند (مانند اینکانتیننتیا پیگمنتی)، تنها افراد مؤنث مبتلا خواهند بود و از آنجایی که در بارداریها شماری از سقطها، شامل مبتلایان مذکر است، یک افزایش در شمار افراد مؤنث نسبت به افراد مذکر ایجاد میشود. توالییابی نسل بعد بسیاری از ژنهای جدید وابسته به X را شناسایی کرده است که در آنها ناتوانی ذهنی متوسط تا شدید عمدتا در زنان دیده میشود، یعنی مطابق با توارث وابسته به X غالب.

#### وراثت وابسته به ۲

برای تعیین الگوی وراثت وابسته به ۲، دو ویژگی ضروری است. اول، فقط افراد مذکر را مبتلا می کند. دوم، مردان بیمار باید این اختلال را به پسران خود انتقال دهند

# آللهای چندگانه و صفات پیچیده

تاکنون تمامی صفاتی که مورد بررسی قرآر گرفت دارای دو نوع الل سالم و جهش یافته، بودند. اما بعضی صفات یا بیماری ها وجود دارند که تکژنی (مونوژنیک) و یا چندژنی (پلیژنیک) نیستند. بنابراین برخی از صفات و ژنها دارای بیش از دو شکل آللي يعني چندآللي هستند اللهاي چندگانه، نتيجهاي از يک ژن طبیعی می باشند که برای تولید آلل های متفاوت و متنوع دستخوش جهش شدهاند که نسبت به آلل طبیعی، برخی از آنها می توانند غالب و برخی دیگر مغلوب باشند. در مورد سیستم گروه خونی ۱ABO دست کم چهار آلل (A۲،A۱ هو O) وجود دارد. یک فرد مى تواند دو عدد از اين آللها را به صورت يكسان يا متفاوت، دارا باشد (AO،AYB، OO و ...). آللها بر روى كروموزومهاى همولوگ حمل میشوند. در نتیجه یک فرد تنها یک آلل برای یک صفت معین را به هریک از فرزندان خود انتقال میدهد. به عنوان مثال، چنانچه فردی دارای ژنوتیپ AB باشد، این فرد بــه هریک از فرزندان خود تنها یک الــل یعنی الل A و یا B را مىدهد، و هرگز دو آلل با هم منتقل نمىشوند. البته اين امر تنها برای ژنهایی که بر روی کروموزومهای اتوزوم قرار دارند صادق است و برای آللهای واقع بر روی کروموزوم X، که مرد فقط یک آلل را به فرزندان منتقل می کند کاربردی ندارد (جدول ۱-ع). تكنيكهاى توالى يابى نسل بعد بررسي صفات پيچيده

تکنیکهای توالی یابی نسل بعد بررسی صفات پیچیده را تسهیل می کند. این صفات نسبت به اختلالاتمندلی شایعتر هستند و به دلیل برهمکنش بیش از یک ژن ایجاد شده اند.

اثرات ژن ممکن است تجمعی باشد یعنی یک ژن ممکن است بر روی سرعت عمل دیگری تأثیر محدودکنندگی داشته باشد و یا ممکن است یکی اثر دیگری را تقویت کرده و افزایش دهد. در برخی از ناهنجاریها، تعداد اندکی از جایگاههای ژنی در ایجاد بیماری درگیر هستند؛ به این مفهوم وراثت اولیگوژنیگ میگویند، در ادامه مثالهایی از این موضوع آمده است.

#### وراثت دو ژنی<sup>ا</sup>

وراثت دو ژنی به موقعیتی اشاره دارد که در آن یک ناهنجاری از اثرات افزایشی جهشهای هتروزیگوت در دو جایگاه ژنی متفاوت ناشیی شده باشد. این نوع وراثت در موشهای ترانس ژنتیک خاص، دیده شده است. موشهایی که برای ژن rv (مهره - دنده) و یا Dll1 (دلتا لایک -۱) حالت هموزیگوت دارند، فنوتیپهای غیرطبیعی را نشان میدهند در حالی که موشهای هتروزیگوت، طبیعی هستند. موشهایی که برای (rib-vertebrae) یا و Delta-like-I) متروزیگوت دوگانه ٔ هستند، نقایصی در ستون فقرات خود دارند. در انسان یکی از اشکال رتینیت رنگیزهای (PR)، یک ناهنجاری پیشرفتهٔ آسیب بینایی توسط حالت هتروزیگوتی دوگانه برای جهشهایی در دو ژن غیرمرتبط به نامهای ROMI و پری فرین ، که هر دو پروتئین هایی را ایجاد می کنند کے درگیرنده های نوری حضور دارند، ایجاد می شود. افرادی که تنها یکی از این جهشها را دارند، مبتلا نیستند. یک مثال مشابه سندرم اوشر با توارث مغلوب است که در آن التهاب شبکیه به همراه نقص شنوایی حسی رخ داده است. در این زمینه میتوان به بیماری ارثی آریتمی قلبی و کاردیومیوپاتی اشاره کرد که که توارث دای ژنتیک بــرای ایجاد فنوتیپ بیماری ضروری است و در نتیجه مشاوره ژنتیک را پیچیده می کند از دیگر مثالها در ایسن باره می توان به ناشینوایی ارثی، سیندرم باردت بیدل و سندرم ژوبرت اشاره نمود. دیگر الگوهای وراثت که در دسته مندلی قرار ندارند شناسایی شده اند که پدیده نامعمول را توجیه میکنند.

# پیشدستی

در برخی از صفات یا ناهنجاریهای اتوزومی غالب (مانند دیستروفی میوتونیک) بیماری در فرزندان مبتلایان (نسل بعدی)

<sup>1.</sup> digenic inheritance

doulde heterozygotes

<sup>3.</sup> Retinitis Pigmentosa

<sup>4.</sup> Peripherin

در سنین پایین تر و یا با شدت بیشتری نسبت به والدین رخ می دهد.
این پدیده پیش دستی یا از پیش افتادگی خوانده می شود. سابقاً
عقیده بر این بود که این اثر به علت شیوه ای جمع آوری نمونه ها
از خانواده ها ایجاد شده باشد این مسئله مورد بحث می باشد که
علت ایجاد خطا در بررسی ها آن است که افرادی که در سنین
کمتر و با شدت بیشتری بیماری را نشان می دهند سریعتر مورد
شناسایی قرار می گیرند و افرادی که بیماری را با شدت کمتری
مبتلا می شوند مایل به بچه دار شدن هستند است. به علاوه تصور
می شود که مشاهده کننده تنها به ارزیابی پروباندهای مبتلا اقدام

نموده است و بسیاری از افرادی را که درحال حاضر بیمار نیستند

و ممکن است بیماری را در سالهای بعدی زندگی خود بروز دهند.

به هـر حال پدیده پیش دسـتی یا Anticipation نشـان داده شده اسـت که یک واقعین بیولوژیک میباشد که به دنبال توسـعه تکرارهای سه تایی DNA ایجاد شـده است. تکرار زیاد توالی سـه تایی CTG در انتهای 3 ترجمه نشده در ژن دیستروفی عضلانی که اغلب در میوز مادری روی میدهد، بهنظر میرسـد می تواند توضیحی برای نوع شدیدی از دیستروفی عضلانی باشد که فقط زمانی رخ میدهد که ژن از مادر منتقل شده باشد (شکل که فقط زمانی رخ میدهد که ژن از مادر منتقل شده باشد (شکل مسـندرم X شـکننده (تکرارهای CGG فصل ۱۷) رفتار مشابهی دارد و ناپایداری به دلیل افزایش تکراری منتقل شـده از میوز مادری است.

تکرار مشابهی برای توالی سهتایی CAG در انتهای 5 ثن بیماری هانتینگتون در میوز پدری وجود دارد که خطر بروز بیماری هانتینگتون را در نوجوانی (شکل ۲۰-۶)، برای افرادی که این ژن توسط پدر به آنها منتقل شده است افزایش میدهد. آتاکسی مغزی – نخاعی –۲ مثال دیگری میباشد.

#### موزائيسم

موزائیسیم پدیدهای است که طی آن یک فرد یا یک بافت خاص از بدن، به علت یک اشتباه در میتوز، در هر مرحلهای پس از لقاح، دارای بیش از یک نوع دودمان سلولی میباشد. موزائیسیم (فصل ۳) در سلولهای سوماتیک یا جنسی میتواند توجیهی برای الگوهای غیرمعمول وراثیت و یا صفات فنوتیپی خاص در افراد مبتلا باشد.

# موزائیسم در سلولهای سوماتیک

موزائیسم سوماتیک زمانیی پیشنهاد می شود که شدت یک ناهنجاری تک ژنی در یک فرد کمتر از معمول باشد و یا به بخش خاصی از بدن محدود شود برای مثال: نوروفیبروماتوز نوع I (فصل ۱۹). بسته به زمان رخداد جهش در خلال مرحله نمو و تکوین زیستی، این جهش ممکن است با بیان کامل به نسل بعدی انتقال یافته و یا اساساً منتقل نشود این امر وابسته به این مطلب است که آیا جهش در تمام سلولها یا برخی از دودمانهای زایشی حضور دارد یا نه.

# موز ائیسم گنادی (جنسی)۳

در خانوادههایی با ناهنجاریهای غالب اتوزومی (مانند آکوندرویلازی و استئوژنز ایمپرفکتا) و ناهنجاریهای مغلوب وابسته به X (مانند دیستروفی عضلانی دوشن و هموفیلی) گزارشهای زیادی در مورد این مطلب وجود دارد که والدین آنها به لحاظ فنوتییی و همچنین از لحاظ نتایج بررسیها و آزمونهای ژنتیکی، طبیعی هستند اما بیش از یک فرزند از این خانوادهها دچار بیماری شده است. پرطرفدارترین تفسیر برای این مشاهده، رخداد موزائیسم گنادی در یکی از والدین میباشد. بدین معنی که جهش در نسبتی از سلولهای گنادی وجود دارد. مثال دقیق از این پدیده به واسطه جهش در ژن کلاژن، مشخص شد. این ژن مسئول اوستئوژنز ایمیرفکتا در تعدادی از اسیرمهای منفرد متعلق به پدری طبیعی از نظر بالینی است که از همسرانی متفاوت، دارای دو فرزند مبتلا بود. به هنگام پیش بینی خطرهای بازگشت بیماری، در هنگام انجام مشاورهٔ ژنتیکی، درنظر داشتن پدیدهٔ موزائیسے سلول زایشی (گنادی) برای وقوع جهشهای جدید غالب اتوزومی و جهشهای مغلوب وابسته به X، حائز اهمیت است.

# دايزومي تكوالدي

به طــور معمول، یک فــرد، یکی از جفــت کروموزومهای همولوگ (همســاخت) خود را از یکی از والدینش به ارث میبرد (فصل ۳). طی دههٔ اخیر به کمک پیشرفتهای فنآوری DNA، نشان داده شده است که برخی از افراد، هر دو کروموزوم همساخت مربوط به یک جفت کروموزوم خود را، تنها از یکی از والدین خود به ارث میبرند. نام این پدیده هایزومی تکوالدی (UPD)

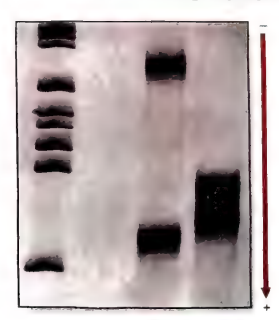
<sup>3.</sup> Gonadal mosaicism 1. Anticipation

<sup>4.</sup> Uniparental disomy

<sup>2.</sup> inherted spinocere bellar ataxia



شکل ۱۹-۶ نوزاد متولد شده دارای هیپوتونی شدید که علت آن دیستروفی میوتونی میباشد که از طریق مادر به ارث رسیده است و به دستگاه ونتیلاتور احتیاج دارد.





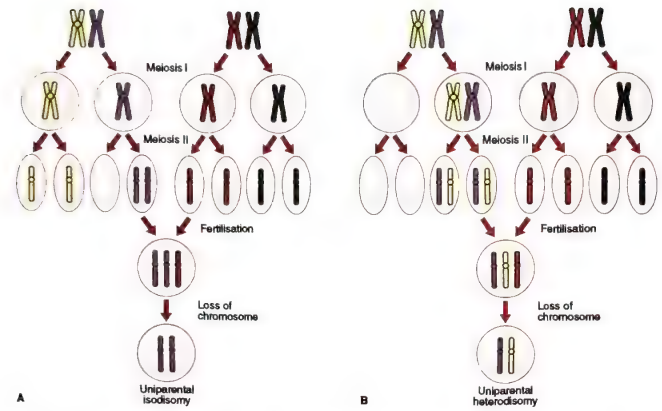
چنانچه فردی به علت وقوع یک خطا در میوز II(فصل ۳)، از یک والد خود، دو نسخه از کروموزوم همساخت یکسان را به ارث ببرد، نام این رخداد ایزودایزومی تکوالدی خواهد بود (شکل ۲۱-۶). با وجود این، چنانچه فردی دو کروموزوم همولوگ متفاوت را از طريــق يک خطا در ميوز I (فصل ۳) به ارث ببرد به اين پديده را اصطلاحاً هترودایزومی تکوالدی می گویند. در مورد هر دو مثال بالا، تصور بر آن است که محصول بارداری در ابتدا به صورت تریزومیک (سه تایی) بوده است که با از دست رفتن اولیهٔ یک کروموزوم، به حالت دایزومی طبیعی تبدیل میشود. یک سوم از این نوع از دست رفتنهای کروموزومی، اگر با فراوانی یکسانی رخ دهند، منجر به پدیدهٔ دایزومی تکوالدی میشوند. در شیوهای دیگر فرض شده است که دایزومی تکوالدی می تواند به عنوان نتیجهای از یک گامت متعلق به والدی که فاقد یک کروموزوم همساخت ویژه است، باشد. پدیدهای که بهنام نولی زومیک آ خوانده می شهود به این شکل که گامت نولی زومیک با لقاح با گامتی که به علت خطای جداشدگی شانسی نوع دوم در میوز دایزومیک شده، از این وضعیت رهایی یابد.

به کمک استفاده از فنون UPD، نشان داده شده است که اثرات دایزومی تکوالدی در پدری مبتلا به هموفیلی که دارای پسری مبتلا است و نیز کودکی مبتلا به فیبروز کیستیک که فرزند زوجی است که دارای مادری حامل برای این بیماری است (با آزمایش تعیین پدر بودگی)، مشاهده میشود. دایزومی پدری تکوالدی برای کروموزوم ۱۵ نیز در نسبتی از موارد سندرم نادر رشد بیش از حد<sup>†</sup> که معروف به سندرم پرادر ویلی است، نشان داده شده است دیزومی تک والدی پدری در کروموزوم ۱۱ باعث ایجاد سندرم سندرم میشود.

# نقش گذاری ژنومی<sup>ه</sup>

نقشگذاری ژنومی پدیدهای اپیژنتیک است (به فصل ۹ رجوع شود). بحث اپیژنتیک و نقشگذاری توسیط توماس مورگان و همکارانش ارائه شده و صحبت در مورد آنها از این فصل شروع میشود. اگرچه در ابتدا عقیده برآن برد که ژنهای واقع در کروموزومهای همساخت، بهطور یکسان بیان میشوند اما امروزه مشخص شده است که بسته به این که ژنها از پدر به ارث رسیده باشند یا از مادر، ویژگیهای بالینی متفاوتی حاصل

- 1. Uniparental isodisomy
- 2. uniparentral heterodisong
- 3. nullisomic
- 4. over growth
- 5. Genomic Imprinting



شــکل ۲۱-۶ مکانیســم ایجاد دیزومی تک والدی. A.ایزودیزومی تک والدی به واسطه لقاح یک گامت دیزومی که به دلیل عدم تفکیک صحیح در میوز II ایجاد شــده و با یک گامت منوزومی و حذف یک کروموزوم والدی ایجاد شــده و فقط یک جفت همولوگ به زیگوت منتقل شــده است. B. هترودیزومی تک والدی. در اینحالت به دنبال لقاح گامتهای دیزومیک که به دلیل عدم تفکیک صحیح در میوز I ایجاد شــده اند با گامت منوزومی و سپس حذف کروموزوم والدی ایجاد شده در این حالت فقط یک جفت همولوگ به زیگوت منتقل شده است.

می شود. این اثرِ خاستگاه والدی، نقش گذاری ژنومی نام دارد و عقیده بر آن است که مکانیسم اصلی آن متیله شدن DNA است که توسط این مکانیسم بیان ژنها دچار تغییر و تعدیل می شود. بنابراین به نظر می رسد که فرآیند متیله شدن، علامت به کار رفته در ردیفهای DNA مسخص، در گذر آنها در خلال گامتوژنز (گامتزایی) است. البتسه تنها نسبت اندکی از ژنوم انسان در معرض ایسن فرآیند قرار می گیرد. بیان آللهای مختلف (پدری و یا مادری) ممکن است به صورت اتفاقی، در همهٔ سلولهای بدنی (سوماتیک) و یا در بافتهای مخصوص صورت پذیرد و یا در مراحل نمو رخ دهد. تا اینجا در حدود ۸۰ ژن انسانی پدیدهٔ نقش گذاری ژنومی شناخته شده اند و همچنین مناطق در گیر با متیلاسیونهای مختلف (شناخته شده اند. این DMRها شامل متیلاسیونهای مختلف (شناخته شده اند. این DMRها شامل مناطق کنترل نقش گذاری ژنومی ثنادر در کنومی شناخته شده اند. این DMRها شامل مناطق کنترل نقش گذاری ژنومی آنومی شناخته شده اند. این DMRها شامل مناطق کنترل نقش گذاری ژنومی آنومی شناخته شده اند. این تاکه بیان ژن

شواهد و نشانههای مربوط به نقش گذاری ژنومی در ۲ سندرم بدریختی شناخته شده، مشاهده شده است. که شامل سندرمهای پرادر ویلی و آنجلمن (کروموزوم 15q) و سندرم Bechwith-Wie

و Russell-Silver (کروموزوم 11p) میباشد. مکانیسمهایی که باعث این بیماریها میشوند، اگر چمه پیچیدهاند، اما اطلاعات بیشتری دربارهٔ نقش گذاری ژنومی ارائه میدهند و بنابراین هماکنون با کمی جزئیات مورد بررسی قرار می گیرند.

# سندرم پرادر– ویلی (PWS)

سندرم پرادر-ویلی (فصل ۱۸) تقریباً یک در هر ۲۰۰۰۰ تولد رخ میدهد و بهوسیلهٔ مشخصاتی مثل قامت کوتاه، چاقی، هیپوگونادیسم (کمکاری غدد جنسی) و مشکل در فرآیند یادگیری مشخص میشود (شکل ۲۲-۶). تقریباً حدود ۶۰–۵۰% از افراد واجد سندرم پرادر-ویلی دارای یک حذف در بخش ابتدایی بازوی بلند کروموزوم شیمارهٔ ۱۵ در موقعیت ۱۵۹۱–۱۵۹۱میباشند که تقریباً دارای طولی حدود ۲ مگاباز و در موقعیت میباشد که توسط روشهای سیتوژنتیکی متداول آشکار میشود. در حدود توسط روشهای سیتوژنتیکی متداول آشکار میشود. در حدود ۱۵۹ دیگر، میتوان یک حذف زیرمیکروسکوپی را با روشهای FISH (هیبریداسیون فلوروسانس در محل فصل ۳) و یا به کمک روشهای مولکولی، مشخص کرد. تجزیه و تحلیل DNA نشان داده است که کروموزوم حذف شیده تقریباً همیشه همولوگ به

Differentially methylated regions

<sup>2.</sup> Imprinting control regions

# اصول ژنتیک پزشکی امری

ارث رسیده پدری است. از ۲۵ تا ۳۰% افراد دارای سندرم پرادر ویلی، بیشتر آنها که فاقد حذف کروموزومی هستند دچار دایزومی تکوالدی مادری هستند. این رخداد از نظر کارکردی، معادل یک حذف در کروموزوم ۱۵ مشتق شده از پدر است.

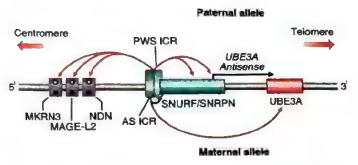
امروزه مشخص شده است که فقط آلل به ارث رسیدهٔ پدری در این منطقهٔ بحرانی از 15q11-q13، بیان میشود. تشکیلات مولکولی این بخش در شکل ۲۳-۶ نشان داده شده است. PWS یک ناهنجاری چندژنی است و در حالت طبیعی، پلىپېتىد N رىيونوكلئوپروتئين هستهاى كوچك (SNRPN) و ژنهای مجاور (و غیره) از الل بیان می شود. بیان تحت کنترل یک ICR ویژه است. آنالیز DNAی مبتلایان به PWS و حذفهای زیرمیکروسکوپی گوناگون، مشخص نموده است که ICR قطعهای در حدود است که ما بین اگزون اول و پروموتری از SNURF و نزدیک چهارچوب خواندن SNURF قرار دارد. '3 انتهایی ICR برای بیان ژنهای ویژهٔ پدری، و همچنین رونویسی بخش طویلی از SNURF/SNRPN مورد نیاز است. ژنهای بیان شدهٔ مادری دارای متیلاسیونهای متفاوتی نیستند، اما آنها در الل پدری خاموش شده هستند. شاید توسط یک RNA آنتی سنس، از روی SNURF/SNRPN ساخته شده باشند. در سلولهای طبیعی انتهای ICR ده برای بیان مادری مورد نیاز است و مبتلا شدن به سندرم أنجلمن نیازمند به متیله شدن یک آلل مادری است.

### سندرم آنجلمن

سندرم آنجلمن تقریبا ۱در هـر ۱۵۰۰۰ تولد رخ می دهد و با صرع، مشکلات شدید یادگیری، راه رفتین نامتعادل ویا آتاکسیک و رفتار شاد مشخص می شدود (شکل ۲۴–۶). حدودا ۴۷۰ افراد مبتلا به سندرم آنجلمن دارای یک حذف بینابینی در ناحیه کروموزوم ۱۵۱۳–۱۵۱۳ هستند که در سندرم پرادر ویلی ناحیه کروموزوم ۱۵۱۳–۱۵۱۳ هستند که در سندرم پرادر ویلی نیز دخیل می باشد اما این مورد، بر روی همولوگ ناشی از مادر رخ داده است. ۵% دیگراز افراد مبتلا به سندرم آنجلمن، می تواند نشان دهندهٔ دیزومی تکوالدی پسری باشد. برخلاف PWS ناشیان همایی در ژن علائم سندرم آنجلمن (AS) از حذف یک ژن متفرد یعنی لا می تاکسی در ژن ناشی شده است. در حدود ۱۰% افراد که، جهش هایی در ژن ناشی شده است. در حدود ۱۰% افراد که، جهش هایی در ژن کننده می باشد، به نظر می رسد این ژن در کروموزوم ۱۵ مادری کننده می باشد، به نظر می رسد این ژن در کروموزوم ۱۵ مادری در مغز بیان می شدود. این که چگونه وقوع جهش در می شود، منجر به علائم موجود در افراد مبتلا به سندرم آنجلمن می شود، منجر به علائم موجود در افراد مبتلا به سندرم آنجلمن می شود، وضح نیست. اما یوبی کوئیتیناسیون می تواند منجر به تخریب



شکل ۲۲-۶ دختر بچه مبتلا به پرادرویلی



شکل ۲۳-۶ سازمان دهی مولکولی در جایگاه 13-15q11. سندرم پرادرویلی و انجلمن، ناحیه کنترل ایمپرینتینگ یا حک گذاری (ICR) برای این لکوس دو جزء دارد. ناحیه تلومری اغلب برای SNRPN/SNURF برای این لکوس دو جزء دارد. ناحیه تلومری اغلب برای SNRPN/SNURF میباشد. SNRPN/SNURF چندین رونوشت بلند پیچیده را تولید می کند که اعتقاد بر این است که یکی از آنها یک RNA آنتی سنس مهار کننده برای ژن UBE3A میباشد. ICR آنچی سنس مهار کننده انجلمن برای ژن UBE3A فعالیت می کند. UBE3A تنها ژنی است که از سسمت مادر بیان شده و در انجلمن دچار حذف می شود. ICR انجلمن سبب مهار ICR پرادرویلی بر روی آلل مادری می شود و NDN پرادرویلی بر روی آلل مادری می شود و NDN پرادرویلی بر روی آلل مادری می شود و NDN پرادرویلی بر روی آلل مادری میشود و NDN پرادرویلی بر روی آلل مادری میباشد. شده میباشد.







شکل A,B ۶-۲۴ دو کودک مبتلا به سندرم انجلمن هستند. C. مر بالغ مبتلا به سندرم انجلمن

پروتئینهادر سیستم عصبی مرکزی شود که در طی تکوین نقش دارد. در سلولهای هیپوکامپ و سلولهای پورکینز در مخچه دارد. در سلولهای بیشترین میلولهای بیشترین میلولهای بیشترین میلولهای بیشترین میلولهای از دارد. UBE3A تحت کنترل AS ICR است (شکل ۲۳–۶) از طریق آنالیز بیماران مبتلا به سندرم آنجلمن که دارای ریزحذفهای متفاوتی بوده اند مقداری بالادست SNUPF/SNRPN نقشه برداری شده است.

حــدود ۲% از مبتلایان به PWS و تقریباً حدود ۵% از افراد مبتلا به AS، دارای ناهنجاریهایی در ICR هستند، این بیماران فنوتیپ خفیفی را نشان میدهند. بیماران در گروه آخر برخلاف مگروه دیگر دارای خطر عود مجدد میباشــند. در مورد AS، اگر مادر، حامل جهش مشابه فرزند خود باشد، خطر عود مجدد ۵۰% میباشــد. اما حتی اگر نتیجه آزمایش منفی باشــد، احتمال عود مجددقابل توجهی برای موزائیسم گنادی وجود دارد.

خانوادههای نادری گزارش شدهاند که جابه جایی، در بخش پروکسیمال بازوی بلند کروموزوم ۱۵ به ارث رسیده است. بر مبندای اینکه جابهجایی توسط پدر و یا مادر به فرزند انتقال یابد، فرزندان مبتلا در یک خانواده، دچار سندرم پرادر-ویلی و یا سندرم آنجلمن خواهند بود، تقریباً در ۱۰% موارد AS، علت نقص مولکولی ناشناخته است؛ اما ممکن است برخی از موارد که ادعا میشود آنجلمن هستند دارای تشخیص متفاوت میباشند هرچند که از نظر فنوتیپی مشابه آنجلمن هستند. در بسیاری از آزمایشگاهها از یک آزمایش ساده DNAبرای تشخیص AS و رمحل آزمایش اساس ویژگیهای متفاوت متیلاسیون DNA در محل میشود و جایگزین انالیز ساترن بلات شده است (شکل ۲۵–۶).

#### سندرم بكويت-ويدمن

اصلی آن، رشد بیش از حد است. اولین گزارش در این زمینه در اسلی آن، رشد بیش از حد است. اولین گزارش در این زمینه در سال ۱۹۶۴–۱۹۶۳ ارائه شد. مشخصههای اصلی آن ماکروزومیا (افزایش رشد پیش از تــولد و یا پس از تــولد)، ماکروگلوسیا (زبان بزرگ)، نقص در دیوارهٔ شـکمی (فتــق نافی-recti) و هایپوگلایسـمی نوزادی میباشـد (شکل ۲۶-۶). شاید «نیمه پرسلولی » وجود داشته باشد. بعلاوه بزرگ شدن غیرعادی احشایی ، نارساییهای کلیوی، ناهنجاریهای گوشی (لوب قدامی لاله گوش دچار فرو رفتگی میشود و ایجاد حفره مارپیچی خلفی) و شکاف کام و بسیاری از تومورهای جنینی (خصوصاً تومور ویلمز و wilm's) می تواند وجود داشته باشد.

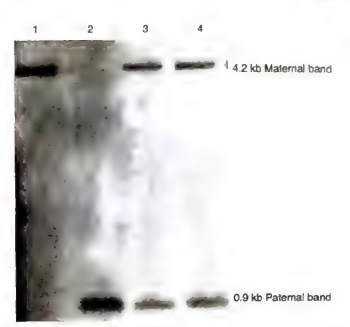
ویدین مکانیسیم مولکولی متفاوت و پیچیده در آن وجود دارد چندین مکانیسیم مولکولی متفاوت و پیچیده در آن وجود دارد نقش گذاری ژنومی، موزائیسیم سوماتیکی و ژنهای چندگانه که همگی در درون یک ناحیهٔ Mb ۱-Mb (یک مگابازی) در کروموزوم همگی در درون یک ناحیهٔ Tp15 قرار گرفته اند در این پدیده درگیرند (شکل ۲۷–۶). در درون این منطقه، دو دمین نقش گذاری شدهٔ که به طور مستقل درون این منطقه، دو دمین نقش گذاری شدهٔ که به طور مستقل تنظیم می شوند واقع شده اند. نواحی نزدیک تلومر (ناحیهٔ متیله شدهٔ متفاوت ۱ [DMR1] که تحت کنترل ICR1 است) دارای دروت بیان شده از سمت هدر (فاکتور رشد انسولین ۲) و H19 بیان شده از سمت مادر است. قلمرو نقش گذاری شده نزدیک بیان شده از سمت مادر است. قلمرو نقش گذاری شده نزدیک

BWS = Beckwith-Wiedemann

<sup>2.</sup> macrosomia

Hemihyperplasia

<sup>4.</sup> visceromegoly



شکل ۳۵-۶ تکنیک ساترن بلات جهت شناسایی متیلاسیون .SNRPN لله SNRPN توسط آنزیم Xbal و Notl بریده شده است. و پروب KB۱۷ با جزایر غنی از CpG در اگزون ۱ SNRPN هیبرید می شدود. بیمار ۱ دارای سندرم آنجلمن و نمونههای ۳، دارای سندرم آنجلمن و نمونههای ۳، ۴ بیمار نیستند

سانترومری (DMR2 تحت کنترل ICR2) دارای KCNQ1 (که سانقر و رکه سانقر با عنوان KVLQT1 شسناخته می شد) و ژنهای CDKNIC است که از سسمت مادر بیان می شود و رونوشست آنتی سنس، KCNQ10T1 که از سسمت پدر بیان می شود و پروموتِر آن درون ژن KCNQ10T1 قرار گرفته است.

گسیختگی در تنظیم طبیعی متیلاسیون، می تواند باعث بیان ژن با میزان تغییر یافته و در نتیجه، علائمی از BWS شـود. درناحیه DMRI افزایش متیلاسیون الل مادری، منجر به فقدان بیان H19 و بیان دو اللی IGF2 می شـود که در واقع دو نسخه از ایی ژنوتیپ پدری است و این حالت در بیش از ۷۷ موارد BWS رخ می دهد و معمـولاً نیز به صورت اسپورادیک یا پراکنده رخ می دهد و معمـولاً نیز به صورت اسپورادیک یا پراکنده رخ از ایی ژنوتیپ پدری و کاهش در بیان ژن CDKNIC می شـود؛ از ایی ژنوتیپ پدری و کاهش در بیان ژن BWS می میدد. این مکانیسـم ۶۰-۵۰ موارد پتک گیر BWS را دربرمی گیرد. این احتمال وجود دارد که CDKNIC یک ژن مهارکنندهٔ رشـد این احتمال وجود دارد که CDKNIC یک ژن مهارکنندهٔ رشـد باشـد و جهش های آن در ۱۰-۵ % موارد BWS یافت شـدهاند. در حـدود دارد که BWS دارای علت خانوادگی می باشـند و جهـش CDKNIC در حدود نیمی از آنها مشـاهده می شـود. و جهـش DMR2 در حدود نیمی از آنها مشـاهده می شـود. علاوه بـر خطاهای نقش گـذاری در BWS رخ دهد شـامل موارد DMR2 مکانیسـمهایی که شـاید در مورد BWS رخ دهد شـامل موارد



شکل ۲۶-۶-دختر مبتلا به سندرم بک ویت وید من به زبان بزرگ و فتق نافی آن توجه شود.

زیر است: ۱. مضاعف شدگی <sup>۲</sup> کروموزوم 11p15.5 که از پدر به ارث رسیده است (این اولین علت شناخته شده جایگاه ژن BWS بود). ۲. دایزومی تکوالدی پدری برای کروموزوم ۱۱–که عموما به شکل موزائیکی است و اغلب با هایپوگلایسمی دوران نـوزادی و همیهایپرتروفی و با خطر بالایــی (در حدود ۲۵%) برای تومورهای جنینی بهخصوص تومور ویلمز همراه میباشد برای تومورهای جنینی بهخصوص تومور ویلمز همراه میباشد برای ترانسلوکاسیونهای متعادل به ارث رسیده مادری که حاوی بازآراییهای در جایگاه 11p15 است.

# سندرم راسل سیلور<sup>†</sup> (RSS)

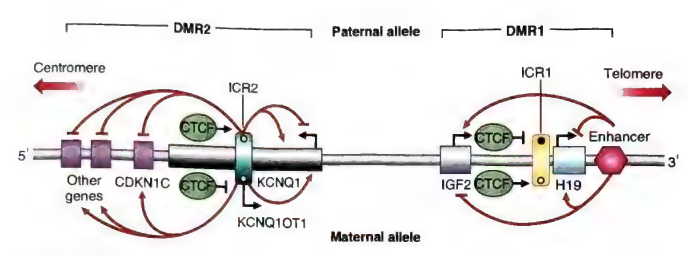
وضعیت این سندرم به خوبی شناخته شده است و ویژگیهای آن متضاد و برعکس سندرم BWS میباشد و بهوسیلهٔ مشخصههایی مانند عقبماندگی رشد در پیش و پس از تولد، مشخص میشود. اندازهٔ دور سر نسبتاً طبیعی است، صورت نسبتاً کوچک و مثلثی شکل میباشد که باعث حالت هیدروسفالی کاذب (تجمع کاذب آب در دور سر) میشود، همچنین ممکن

<sup>1.</sup> more centromeric

<sup>2.</sup> duplication

<sup>3.</sup> Wilm's Tumor

<sup>4.</sup> RSS = Russell-Silver



شکل ۲۷-۶ سازمان دهی مولکولی ساده شده در سندرم بک ویت وید من و راسل سیلور. این ناحیه محتوی دو دمن نشان گذاری شده به نام DMR1,DMR2 هستند که به طور مستقل تنظیم می سود. ناحیه کنترل ایمپرینتیگ یا حک گذاری (ICR) به طور متفاوتی متیله شده اند (نشان دهنده متیلاسیون و نشان دهنده متیله نشده است). فاکتور CTCF یا فاکتور متصل شونده به CCCTC به آلل غیر متیله در هر دو ICR وصل DMR2 بر اساس یک تنظیم هماهنگ سبب می شود که IGF2 فقط از سمت پدر و آلل H19 فقط از سمت مادر بیان شود. در DMR2 بر اساس یک تنظیم هماهنگ ژنهای KCNQ1 و CDKN1C از سمت مادر و KCNQ1OT۱ از سمت پدر بیان می شود (یک RNA غیر کد کننده که رونوشت آنتی سنس ژن KCNQ1 می باشد). فلش سیاه جهت رونویسی را مشخص می کند.

است بدن دارای حالت عدم تقارن باشید (شکل ۲۸–۶). عامل حدود ۱۰% میوارد این بیماری، دایزومی تکوالدی مادری میباشید. این امر مشخص کننده آن است که که کروموزوم مربوطه در معرض نقش گذاری میباشید. در مقام مقایسه، نتیجهٔ مضاعف سازی ۱۱p15 پدری، سندرم BWS ایجاد کرده و سبب رشید بیش از حد خواهد شید و به دنبال دوپلیکاسیون مادری تاخیر در رشید رخ میدهد. تا پنجاه درصد موارد راسل سیلور به دلیل اختلال نقش گذاری در لکوس ۱۱p۱۵ ایجاد میشود از آنجایی که هایپر متیلاسیون DMR1 باعث تنظیم بیان بیشتر مالی که هایپر متیلاسیون الهدا و در نتیجه باعث رشید بیش از حد میشود، در حالی که هایپومتیلاسیون (کاهش در میزان متیلاسیون) 1GF2 سبب هایپومتیلاسیون (کاهش در میزان متیلاسیون) 199، سبب تنظیم بیان کمتر 1GF2 را بهدنبال دارد. به دلیل نتیج بیوشیمیایی و مولکولی، باعث میشود تا بیماران برخلاف بک ویت وید من دچار علائم RSS شوند. برخلاف BWS، هیچیک از موارد RSS در ارتباط با متیلاسیون DMR2 که نزدیک سانترومر است نمیباشد.

# توارث ميتوكندريايي

هر سلول حاوی هزاران نسخه از DNA میتوکندریایی میباشد که اکثراً در سلولهایی که به مقادیر بالای انرژی نیاز دارند برای مثال مغز و ماهیچه، یافت میشوند. میتوکندری و بنابرایسن DNA آن، تقریباً دارای وراثتی منحصراً مادری میباشد که از طریق اووسیت صورت میپذیرد (فصل ۳).

DNA میتوکندریایی نسبت به DNA هستهای، دارای میزان بالاتری موتاسیون خودبهخودی است در نتیجه، انباشت و تراکم موتاسیونهای DNA میتوکندریایی عاملی برای ایجاد برخی اثرات سوماتیکی است که در پیری دیده شده است.

در انسانها، وراثت سیتوپلاسمی یا میتوکندریایی، توضیح الگوی وراثتی مشاهده شده در تعدادی از اختلالات را میسر نموده است، اختلالات نادری که هم بر روی زنان و هم بر روی مردان اثر میگذارند، اما فقط از طریق افراد مؤنث انتقال پیدا مینماینداین نوع وراثت اصطلاحاً توارث مادری و یا توارث مادر تباری نامیده می شود (شکل ۲۹–۶).

تعدادی از اختلالات نادر با مجموعهای از علائم میوپاتی و عصبی گاهی اوقات وضعیتهایی همچون کاردیومیوپاتی ریوی، اختلالات هدایتی، دیابت، ناشنوایی به علت موتاسیون در ژنهای میتوکندریایی ایجاد میشوند (فصل ۱۸). از آنجا که نقش مهم میتوکندری، متابولیسم سلولی از طریق فسفریلاسیون اکسیداتیو است، پس این موضوع عجیب نیست که بسیاری از ارگانها مثل سیستم عصبی مرکزی، ماهیچههای اسکلتی و قلب مستعد جهش در میتوکندری میباشند.

در بیشتر افراد، DNA میتوکندریایی از میتوکندریهای مختلف، یکسان است. این وضعیت را هموپلاسمی مینامند. چنانچه جهشی در DNA میتوکندریایی فرد رخ دهد، دو دسته

matrilineal

homoplasmy

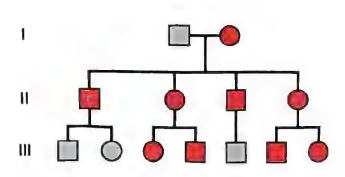
# اصول ژنتیک پزشکی امری





شکل ۲۸-۶ دختر مبتلا به سندرم راسل سیلور. به پیشانی برآمده و صورت مثلثیو ظاهر هیدروسفالیک کاذب توجه شود

DNAی میتوکندریایی وجود خواهد داشت نام این حالت هتروپلاسمی است. نسبت میتوکندریهایی که جهشی در DNA خود دارند، بین سلولها و بافتها متفاوت است و این حالت به همراه هتروژنی جهشی، میتواند توضیحی باشد برای شدت دامنهٔ فنوتیپی مشاهده شده در افرادی که تحت تأثیر اختلال ارثی میتوکندریایی واقع شدهاند (شکل ۳۰–۶).

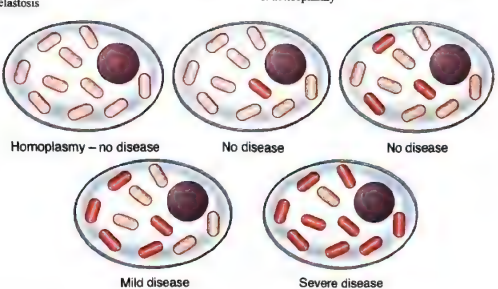


شکل ۲۹-۶ شجره خانوادگی همراه با توارث میتوکندریایی

در حالیکه توارث مادری بـرای اختلالاتی کارایی دارد که مستقیماً ناشی از موتاسیون در DNA میتوکندریایی است همچنین آگاهـی از این مطلب اهمیت دارد که پروتئینهای میتوکندریایی عمدتا توسـط ژنهای هستهای کد میشوند وقوع جهش در این ژنها میتواند تاثیر مخربی را در نحوهٔ عملکرد زنجیرهای تنفس داخل میتوکندری ایجاد نماید. مثال آن شامل موارد زیر است:

ژنهای کدکنندهٔ پروتئینهای در سیتوکروم (COX) مثال SURF1 که وراثت مغلوب اتوزومی دارد و ژن G4.5 برای مثال SURF1 که یک ژن وابسته به X و عامل بروز سندرم Barth در رحان است (فیبروالاستوز اندوکاردیال) و میوپاتی میتوکندریایی با توارث غالب اتوزومی با حذفهای متعدد در DNA میتوکندری شناسایی شده است که ممکن است به دلیل جهش در ژن شناسایی شده است که ممکن است به دلیل جهش در ژن عارض این حالت هنوز ناشناختهاند. در فصل ۱۸ به اختلالات میتوکندریایی بیشتر پرداخته شده است.

2. endocardial fibroelastosis 1. heteroplasmy



شکل ۳۰-۶ اثرات پیش رونده هتروپلاسمی بر شدت علائم بالینی بیماری که به دلیل جهش در ژنوم میتوکندری ایجاد شدهاند. میزان کم میتوکندری حاوی DNA جهش یافته آستانه متفاوتی از نقص حاوی DNA جهش یافته آستانه متفاوتی از نقص عملکرد سلولی و بافتی رخ خواهد داد.

#### معاهيم بنيادي

۱- مطالعات خانوادگی اغلب برای تعیین الگوی وراثتی یک صفت یا ناهنجاری و ارائه نمودن مشاورهٔ ژنتیکی مناسب ضروری است. یک روش قراردادی مختصر و استاندارد جهت مستندسازی شجرهنامهٔ مربوط به تاریخچهٔ خانوادگی وجود دارد.

Y- براساس وراثت مندلی یا تک ژنیی، ناهنجاری ها با پنج روش به ارث می رسند: اتوزومی غالب، اتوزومی مغلوب، وابسته به X غالب، وابسته به X.

۳- آللهای اتوزومی غالب، در حالت هتروزیگوت خود را نشان میدهند و معمولاً به نسل آینده منتقل میشوند اما گاهی اوقات به عنوان یک موتاسیون جدید رخ میدهند. اینها معمولاً به صورت یکسان در هر دو جنس مرد و زن اتفاق میافتد. در هر کدام از فرزندان یک والد با ژن اتوزومی غالب، احتمال به ارث رسیدن آنها از والدین یکدوم است. آللهای اتوزومی غالب میتوانند نفوذپذیری کاهشیافته، بیان متغیر و محدودیت جنسی را از خود به نمایش گذارند.

۴- اختــالالات اتوزومی مغلــوب فقط در حالــت هموزیگوت غالب میباشند و معمولاً در یک خویشاوندی برادر – خواهری در خانواده، به وقوع می پیوندند و در هر دو جنس (زن و مرد) به صورت یکسان بــروز می یابند. فرزندانی کــه دارای والدینی هتروزیگوت برای این آللهای اتوزومی مغلوب باشــند، با احتمــال یکچهارم برای این آللها هموزیگوت هستند. اگر یک آلل مغلوب دارای شیوع کمتری باشــد، احتمال آن که والدین یک فرد هموزیگوت، باهم خویشاوند باشند پیشتر است.

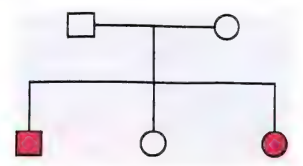
۵- آلهای مغلوب وابسته به X معمولاً فقط در مردان غالب هستند. فرزندان زنانی که برای آلل مغلوب وابسته به X هتروزیگوت هستند، به احتمال یک دوم آللها را از مادر خود به ارث می برند. دخترانی که پدران آنها دارای یک آلل مغلوب وابسته به X هستند، حاملان اجباری اند. اما پسران نمی توانند این آلل را به ارث ببرند. افراد مؤنث به ندرت یک صفت مغلوب وابسته به X را نشان می دهند. دلایل این رخداد متعدد و مشتمل بر موارد زیر است: برای آلل هموزیگوت هستند. دارای یک کروموزوم X منفرد هستند. یا هتروزیگوتی با ویژگی اریب و ضربدری هستند و یا دارای ویژگی غیرفعال سازی غیرتصادفی برای کروموزوم X هستند.

۶- تعداد اندکی ناهنجاری با الگوی وراثتی غالب وابسته به X مشاهده شده است. در این الگوی وراثتی افراد مذکر همیزیگوت در مقایسه با افراد مؤنث هتروزیگوت بیماری را با شدت بیشتری نمایش میدهند.

۷- نشان ویژگیهای غیرمعمول و نادر در الگوهای وراثتی تکژنی
 می توانند توسط پدیدههایی مثل هتروژنی ژنتیکی، موزائیسم، وقوع
 قبل از مو

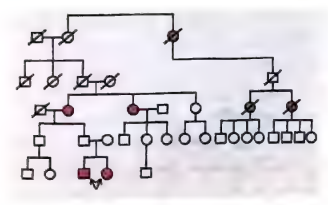
#### سئاريو باليني ١

کودکان مبتلا مشکلات مشابهی دارند (به عنوان مثال، فتوتیپ)، اما تشخیص مشخص نیست. این یک سناریوی رایج هنگام ارزیابی بیماران و خانوادهها از نظر ناتوانی یادگیری است، که گاهی دارای ویژگیهای بدشکلی یا مشکلات عصبی مانند صرع می باشند. تمرین: الگوهای مختلف توراث و مکانیسیم هایی را که می تواند فنوتیپ را در این خواهر و برادر توضیح دهد فهرست کنید.



#### سناريو باليني7

در این شجره نامه گسترده، دو خواهر و برادر نشان داده شده با پیکان با بلوغ زودهنگام توسط متخصص اطفال تشخیص داده شدند. مادربزرگ پدری و خواهرش به ترتیب در ۷۱/۲ و ۸۱/۲ سالگی به قاعدگی رسیدند و قد نسبتاً کوتاهی داشتند. در مشاوره بعدی، سابقه خانوادگی گسترده تر کوتاهی قد خفیف و قاعدگی زودرس مشخص شد. تمرین: کدام الگو(های) توارث می تواند سابقه خانوادگی را توضیح دهد؟



# نکات بیشتر بدانیم فصل ۶ امری نکاتی از استراخان

تکنیکهای شناسایی اختلالات نقش گذاری

درصورتیکه حذف بزرگ باشد با کاریوتایپ تشخیص می دهند در مورد ریز حذفها از تکنیک FISH با پروب اختصاصی لکوس در ناحیه مورد نظر تشخیص می دهند. در صورت دیزومی تک والدی از روشهای MS-MLPA و SNP-ARRAY استفاده می شود.

♦ قدرت تفکیک FISH:

مىرود مانند كروموزوم ماركر

FISH اینترفازی چند کیلو باز است، Fiber FISH حدودا میباشد و FISH پرومتافازی ۱MB و FISH متافازی چند مگاباز است.

با FISH دو رنگ و سستفاده از پروبهای ویژه لکوس در ژنهای BCR-ABL می توان جابجایی BCR-ABL را در CML تشخیص داد

از FISH چند رنگ یا M-FISH یا SKY می توان برای تهیه کاریوتایپ رنگی انسانی استفاده کرد. این روش جهت تشخیص نوآرایی ها و مواد کروموزومی اضافی است اما اختلالات درون کروموزومی را تشخیص نمی دهد.

FISH با پروب رنگی کروموزومی و پروبهای ویژه لکوس و یا M-FISH می تواند جهت شناسیایی منشا مواد کروموزومی اضافی استفاده شود.

از FISH چند رنگ جهت تشخیص ناهنجاریهای عددی و برخی از اختلالات ساختاری خاص در جنین استفاده می شود و از این روش جهت تعیین جنسیت و تشخیص آنیوپلوئیدی استفاده می گردد. FISH معکوس جهت شناسایی منشا مواد ناشناخته بکار

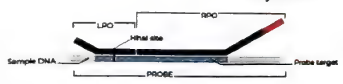
- ◆ PCR روی اسلاید PRINS: Primed in situ labeling روی اسلاید است. پرایمرهای مورد نظر روی یک اسلاید هیبرید میشوند و سپس در معرض چرخههای دناتوراسیون و رناتوراسیون قرار گرفته تا نوکلئوتید نشادار به آنها متصل گردد از کاربرد مفید این روش آن است که بین هیبریداسیون توالیهای آلفاستلایت کروموزوم ۱۳ و ۲۱ میتواند تفاوت قائل شود.
- أرایه مبتنی بر پلی مرفیسیم تک نوکلئوتیدی یا SNP array:
  در مقایسیه با aCGH آرایه SNP، مسیتقیما نمونه بیمار را با
  نمونه کنترل مقایسه نمی کند و دوز بیمار در هر لکوس خاص
  با پایگاه داده مقایسیه میشیود. با این روش همانند aCGH
  حذف و مضاعف شدگی ژنوم به وضوح قابل تشخیص است.
  با SNP arrayl تغییرات بازی DNA قابل تشخیص است.

ترکیبی از SNPهای چند گانه می تواند مناطق با فقدان

هتروزیگوسیتی که ممکن است به دلیل ایزودیزومی تک والدی باشد را شناسایی کند.

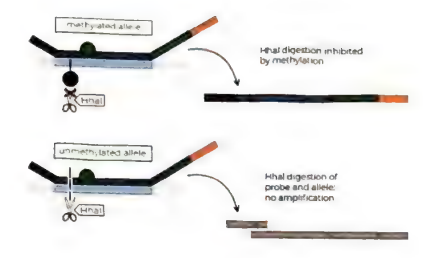
در نمونههای سرطانی SNP array میتواند از دست رفتن هتروزیگوسیتی یا تغییرات تعداد کپی که با aCGH قایل تشخیص نیست را تشخیص دهد.

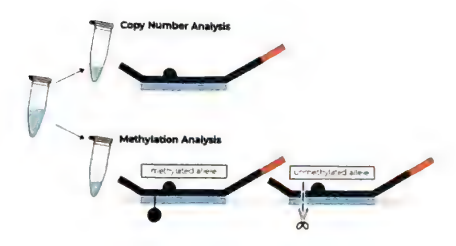
MS-MLPA روش نیمه کمی جهت پروفایلینگ متیلاسیون DNA است. این روش مشابه MLPA است در این روش از دو پروب استفاده میشود که به DNA هدف متصل میشود و در دو انتهای خود در سـمت راست (RPO) و چپ) (LPO دو توالـی اولیگونوکلئوتیدی دارد . تعـدادی از پروبهایی که در توالـی اولیگونوکلئوتیدی دارد . تعـدادی از پروبهایی که در MS-MLPA استفاده میشـوند دارای جایگاه شناسایی برای آنزیم محدودالاثر Hhal هسـتند که این آنزیم حساس به متیلاسیون اسـت و فقط توالی غیرمتیله را برش میدهد. این پروبهای جهت شناسـایی پروفایل متیلاسیون می توانند استفاده شوند.



پروب با DNA هیبرید می سود سپس آنزیم DNA هیبرید DNA پروب غیر متیله را شناسایی می کند و در صورت عدم متیلاسیون بریده می شود و در نتیجه اتصال پرایمر به ناحیه پروب صورت نگرفته و محصول PCR نخواهیم داشت در صورتیکه DNA متیله باشد با آنزیم بریده نشده و محصول PCR داریم (شکل ۱).

- ◆ MS-MLPA: به طور گسترده جهت تشخیص تغییرات اپی ژنتیک کارایی دارد. مهمترین کاربرد آن تشخیص متیلاسیون در بیماریهای ایمپرینتینگ مانند پرادرویلی، آنجلمن سندرم راسل سیلور و و بک ویت ویدمن است. از این تکنیک جهت آنالیز تومور هم استفاده می شود به این صورت که برای بررسی غیرفعالسازی رونویسی ژنهای سرکوب کننده تومور که ممکن است سبب پیشرفت تومور شوند کارایی دارد.
- تکنیک MAPH: روشی جهت تشخیص ریز حذفها و بررسی تعداد نست ها میباشد. عنصر اصلی یک پروب است که دارای ناحیه متصل شونده به DNA است و دو بازو دارد در انتهای هر بازو جایگاه اتصال به پرایمر وجود دارد و یکی از بازوها دارای توالی Spacer میباشد. کروموزومهای فرد را به یک سطح جامد وصل میکنند، دناتوره کرده و پروب مورد نظر را میافزایند و پروب به ناحیه مورد نظر وصل میشسود و





شکل ۱

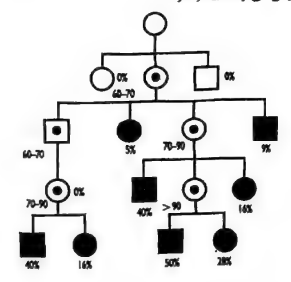
پس از آن شستشو میدهند و در صورتیکه ناحیه مورد نظر حذف نشده باشد پروب پس از شستشو در لوله باقی مانده و پروبها را بازیافت کرده و با استفاده از یک جفت پرایمر بر روی پروب pcr انجام میشود و وجود محصول PCR یعنی حضور ناحیه مورد نظر و عدم حذف میباشد و جهت کسب نتیجه دقیق تر از الکتروفورز کاپیلاری استفاده میشود و با توجه به اینکه این اکتروفورز کمی است میتوان همو و هتروزیگوت بودن حذف را تشخیص داد.

جدول درجه ارتباط فامیلی با ضریب خویشاوندی R و ضریب هم خونی F و خطر ایجاد بیماری مغلوب آتوزومی (شکل ۳).

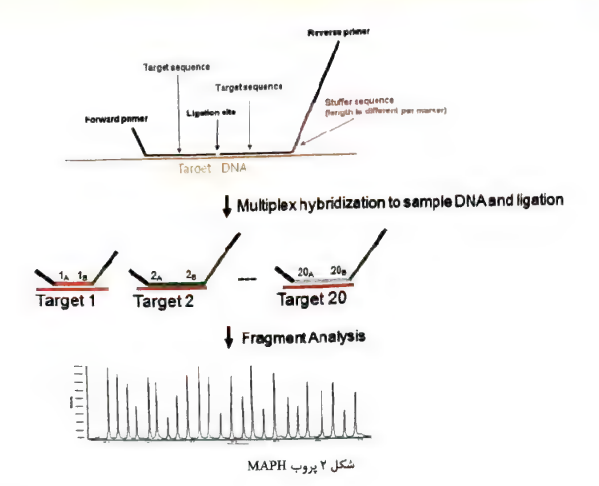
# نکته ایی از جورد ۲۰۲۰

پارادوکس شـرمان: در اواسـط دهه ۱۹۸۰ مطالعات شجره نامه ی سندرم X شـکننده الگوی پیچیده ایی را نشان داد: مادران مردان انتقال دهنده پسران مبتلای کمتری از دختران این مردان دارند. زیـرا مادران و دختران مردان انتقال دهنده

طبیعی هر دو ناقلین اجباری جهش وابسته به X هستند، آنها باید خطر برابری از تولد پسران مبتلا داشته باشند. دختر مردان انتقال دهنده طبیعی هرگز بیمار نشدند ولی پسران این زنان می توانند بیمار شوند.



شــجره ایی که توارث سندرم x شــکننده را نشان می دهد.



نوع	درجه ارتباط	ضريب	ضریب هم	خطر ایجاد بیماری
	فامیلی	خویشاوند <i>ی</i> R	خونی F	مغلوب اتوزومي
دوقلوی تک تخمی	-	١	_	-
برادر و خواهر (شامل دوقلوی دو تخمی)	اول	1/7	1/4	1/A
برادر و خواهر ناتنی	دوم	1/4	1/A	1/18
دای <i>ی ا</i> عمو–خواهرزاده و برادرزاده	دوم	1/4	1/A	1/18
خاله اعمه -خواهرزاده ابرادرزاده	دوم	1/4	1/A	1/18
كازين درجه اول مضاعف يا خويشاوند درجه سوم مضاعف	دوم	1/4	1/A	1/18
دایی /عمو- خواهرزاده و برادرزاده	سوم	1/A	1/18	1/27
خویشاوند درجه سوم یا کازین درجه اول: مانند دخترخاله – پسرخاله، دختردایی-پسردایی، دختر عمو-پسر عمو، دخترعمه –پسر عمه، دختردایی-پسر عمه و پسر دایی – دختر عمه	سوم	1/A	1/15	1/44
کازین درجه اول ناتنی یا کازین درجه اول پس از جدا شدن آنها از هم	چهارم	1/15	1/44	1/54
فويشاوند درجه چهارم	پنجم	1/47	1/84	1/17A

افراد مونثی که یک پیش جهش را حمل میکنند (۲۰۰–۵۰۰) با نقطه مشخص شده اند و افراد مبتلا توپر هستند انتقال دهنده مرد سالم که یک پیش جهش ۲۰–۶۰واحد تکرار را حمل میکند. توجه شود هر زمان جهش از طریق فرد مونث دیگری منتقل شود

تعداد تکرارها افزایش می یابد و ۵ درصد خواهران مرد ناقل پیش جهش مبتلا هستند و ۹% برادران وی بیمار می باشند ولی ۴۰ % از نوههای پسر وی و ۱۶% از نوههای دخترش مبتلا هستند این همان پارادوکس شرمان است.

# قصل 🏈

# ژنتیک جمعیت و محاسبات

دربارهٔ مشکلاتت در ریاضیات نگران نباش، میتوانم به تو اطمینان دهم که مشکلات من هنوز بزرگترند.

ألبرت اينشتين

در این فصل، بعضی از ابعاد محاسباتی به همراه چگونگی توزیع ژنها و حفظ یک فراوانی ژنی خاص در جمعیتها مورد بررسی قرار می گیرد. این موضوع، «ژنتیک جمعیت» نامیده می شود. ژنتیک بر اساس یک روش محاسباتی است و بسیاری از دانشمندان پیشگام و تاثیر گذار در ژنتیک انسانی از یک زمینه محاسباتی استفاده کردند. این دانشمندان، بهویژه جذب چالشهایی شده اند که تلاش در تعییسن فراوانیهای ژنها در جمعیت و بررسی میزان بروز جهش در ژنها می باشد. بسیاری از کارهای اولیه بر تخصصی شدن ژنتیک پزشکی و بهویژه بر مشاورهٔ ژنتیکی تأثیر می گذارد و تا پایان این فصل امید می رود که خواننده در کی از موارد زیر به دست آورد:

۱. چـرا یک صفت غالب به ازای یک صفت مغلوب در یک جمعیت، افزایش نمی یابد.

۲. چگونه می توان فراوانی ناقلین و نرخ جهش را با دانستن میزان بروز بیماری تعیین کرد.

۳. چرا یک ناهنجاری ژنتیکی ویژه می تواند در یک جمعیت یا جامعه، شایع تر از جمعیت یا جامعه دیگر باشد.

۴. چگونه می توان این مطلب را که یک ناهنجاری ژنتیکی الگوی ویژهای از وراثت را نشان می دهد، تأیید کرد.

ه مفهوم پیوستگی ژنتیکی و تفاوت آن با عدم تعادل پیوستگی

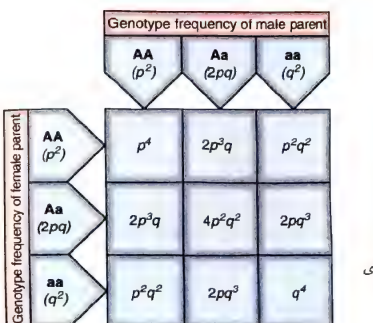
ع اثرات مداخلههای پزشکی بر روی فراوانی ژنها.

## فراوانیهای الل در جمعیتها

در ابتدا، پیش بینی این که ژنها و صفات غالب در یک جمعیت، به ازای (هزینه) صفات مغلوب افزایش خواهند داشت، منطقی بهنظر می رسد. به طور متوسط، سهچهارم فرزندان دو فرد هتروزیگوت، صفت غالب را نشان میدهند، اما تنها یکچهارم صفت مغلوب را خواهند داشت. بنابراین ممکن است این طور نتیجه گیری شود که نهایتاً تقریباً همه افراد در جمعیت صفت غالب را خواهند داشت. با این وجود می توان نشان داد که در یک جمعیت بزرگ با آمیزش تصادفی، که در آن هیچ تاثیری از اثرات خارجی وجـود ندارد، صفات غالب به هزینه صفات مغلوب افزایـش نمی باید. در حقیقت، در یک چنین جمعیتی سهمهای نسبی ژنوتیپها (و فنوتیپهای) متفاوت، از یک نسل به نسل بعد ثابت باقی میماند. این موضوع را «اصل هاردی – واینبرگ» گویند چرا که بهطور مستقل توسط یک ریاضی دان انگلیسی بهنام G. H. Hardy و یک پزشک آلمانی بهنام W. Weinberg در سال ۱۹۰۸ پیشنهاد شد. این اصل یکی از مهمترین اصول بنیادین در ژنتیک انسانی است.

# اصل هاردی-واینبرگ

یک جمعیت ایدهآل را درنظر بگیرید که در آن یک لوکوس اتوزومی با دو الله A و a وجود دارد که بهترتیب دارای فراوانیهای p و p هستند. این دو، تنها اللهای یافت شده در این لوکوس میباشند. در نتیجه p+q+۱ است. فراوانی هر ژنوتیپ در ایس جمعیت را میتوان با ترسیم یک مربع پانت تعیین کرد که نشان میدهد چگونه ژنهای متفاوت میتوانند ترکیب شوند (شکل ۱-۲).



شکل ۲-۷ مربع پانت نشانگر فراوانیهای امیزشهای مختلف در نسل دوم

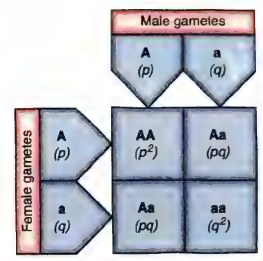
# فاکتورهایی که میتوانند تعادل هاردی و اینبرگ را بههم بزنند

موضوعات مطرح شده تاکنون مربوط به یک جمعیت ایدهآل است. بنابرین به لحاظ تعریف یک چنین جمعیتی بزرگ بوده و آمیرش تصادفی را بدون هیچ جهش جدیدی و هیچ انتخابی موافق یا مخالف هر ژنوتیپ ویژهای، نشان میدهد. این معیارها برای بعضی صفات انسانی مثل ژنهای خنثی گروههای خونی یا تنوعهای آنزیمی، میتوانند قابل بررسی باشند. با این حال، در بیماریهای ژنتیکی، چندین عامل میتوانند تعادل هاردیواینبر روی توزیع ژنها در جمعیت و یا با تغییر فراوانیهای ژنی، بههم بزنند. این عوامل عبارتند از:

- ١. أميزش غيرتصادفي
  - ۲. جهش
  - ٣. انتخاب
- ۴. اندازه کوچک جمعیت
- ۵. جریان ژنی (مهاجرت).

# آمیزش (ازدواج) غیرتصادفی

آمیزش تصادفی یا پانمیکسیس'، اشاره به انتخاب یک همسر بدون توجه به ژنوتیپ آن همسر است. آمیزش غیرتصادفی میتواند منجر به افزایش در فراوانی هموزیگوتهای بیمار با دو مکانیزم آمیزش جور) (assortative mating) یا ازدواج خویشاوندی) شود.



شکل ۱-۷ مربع پانت نشان دهنده فراوانیهای اللی و فراوانیهای ژنوتیپهای حاصل برای یک سیستم

با توجه به شکل ۱-۷ می توان دید که فراوانی های ژنوتیپهای متفاوت به قرار زیرند:

ژنوتیپ	فنوتيپ	فراواني
AA	$\mathbf{A}$	$p^2$
Aa	A	2pq q <sup>2</sup>
aa	<b>a</b> .	$\mathbf{q}^2$

اگر آمیزش تصادفی اسپرم و تخمک وجود داشته باشد، فراوانیهایی از ژنوتیپهای متفاوت در نسل اول وجوددارد مانند انچه در بالا نشان داده شد است، میباشد. در صورتیکه این افراد با یکدیگر برای تولید نسل دوم آمیزش کنند، میتوان از مربع پانت برای نشان دادن آمیزشهای متفاوت و فراوانیهای آنها استفاده کرد (شکل ۲–۷).

با توجه به شکل ۲-۷ می توان فراوانی کل هر ژنوتیپ را در نسل دوم بدست آورد (جدول ۱-۷). این مورد آشکار می کند که فراوانی نسبی یا نسبت هر ژنوتیپ در نسل دوم مانند نسل اول است. در حقیقت، می تواند نشان داد که بدون توجه به اینکه چند نسل مطالعه می شوند، فراوانی های نسبی ثابت باقی خواهند ماند تعداد واقعی افراد با هر ژنوتیپ، هنگامی که اندازه جمعیت افزایس یا کاهش می یابد تغییر می کند. اما فراوانی های نسبی افزایس یا ناهش می یابد تغییر می کند. اما فراوانی های نسبی یا نسبت های آنها ثابت باقی می ماند. این موضوع اصل اساسی قانسون هاردی و اینبرگ است. وقتی مطالعات تأیید کنند که سهم های نسبی هر ژنوتیپ با فراوانی های ۲۵ و ۲۵ ثابت باقی می مانند، پس می توان نتیجه گرفت که آن جمعیت در تعادل باقی می مانند، پس می توان نتیجه گرفت که آن جمعیت در تعادل باقی می مانند، پس می توان نتیجه گرفت که آن جمعیت در تعادل باقی می مانند، پس می توان نتیجه گرفت که آن جمعیت در تعادل باقی می مانند، پس می توان نتیجه گرفت که آن جمعیت در تعادل

	ا در شکل ۲-۷	آمیزش <mark>های نشان داده شده</mark>	فراوانی انواع متفاوت زادهها از آ	≥ 2 × V-1 Jese
20	An	AA	فراوانی	انواع اميزش
-	44	P4	P4	(AA)(AA)
be .	2p2q	2p3q	4p3q	(AA)(Aa)
P2q2	2p2q2	p2q2	4p2q2	(Aa)(Aa)
•	2p2q2	-	2p2q2	(AA)(aa)
2pq2	2pq3	•	4pq3	(Aa)(aa)
q4		-	q4	(aa)(aa)
q2(p2+2pq+q2)	2pq(p2+2pq+q2)	p2(p2+2pq+q2)	·	total

#### آميزش (ازدواج) جور

آمیزش جور اسانها برای انتخاب همسرهایی است که در صفاتی مثل قد، هوش و منشا نژادی شبیه به آنها هستند. اگر آمیزش جور به مواردی از قبیل ناشنوایی مغلوب اتوزومی (AR) که مسئول نسبت بزرگی از تمام ناشنواییهای مادرزادی است، بسط داده شود، این امر منجر به افزایش کوچکی در فراوانی نسبی هموزیگوتهای بیمار میشود.

خویشاوندی یا همخونی خویشاوندی اصطلاحی است برای توصیف ازدواج بین دو خویشاوندی که حداقل دارای یک جد مشترکاند که خیلی دورتر از یک والد ولد پدربزرگ، مادربزرگ نیست. ازدواج فامیلی بسیار رایج در یک جامعه منجر به افزایشی نسبی در فراوانی هموزیگوتهای بیمار و کاهشی نسبی در فراوانی هموزیگوتها خواهد شد.

#### جهش

اعتبار اصل هاردی-واینبرگ برمبنای این فرض است که هیه نوع جهش جدیدی رخ ندهد. اگر لوکوسی ویژه، میزان جهش بالایی را نشان دهد آنگاه افزایش ثابتی در اللهای جهشیافته در جمعیت وجود خواهد داشت. در عمل، جهشها هر چند در مقادیر متفاوت، تقریباً در اغلب آللها رخ میدهند اما اثر بروز آنها معمولاً با از دست رفتن اللهای جهشیافته بهخاطر کاهش بقا افراد بیمار، متعادل میشود. اگر جمعیتی در تعادل هاردی-واینبرگ باشد معمولاً فرض میشود که این دو عامل متضاد، یعنی جهش و آمیزش غیرتصادفی تقریباً تأثیراتی برابر دارند. این موضوع در بخشی که برآورد مقادیر جهش را دنبال میکند، بیشتر بحث میشود.

#### انتخاب

در جمعیت ایدهآل، انتخابی موافق یا مخالف هر ژنوتیپ ویژه وجود ندارد. در حقیقت برای صفات زیانبار احتمالاً انتخاب منفی وجود خواهد داشت که افراد بیمار قابلیت تولیدمثلی (بیولوژیکی، ژنتیکی) کمی خواهند داشت. این مورد بر این معناست که آنها بسه همان تعداد اعضای سالم جمعیت فرزند ندارند. در غیاب جهشهای جدید این کاهش توانایی تولیدمثلی منجر به کاهشی تدریجی در فراوانی ژن جهشیافته و بنابراین بههم خوردن تعادل هاردی-واینبرگ میشود.

انتخاب می تواند در جهت مخالف و با افزایش توانایی تولیدمثلی عمل کند. برای بعضی بیماریهای مغلوب اتوزومی مدرکی دال بر این وجود دارد که هتروزیگوتها افزایشی جزئی در توانایی بیولوژیکی در مقایسه با هموزیگوتهای سالم نشان میدهند که این توانایی برتری هتروزیگوتی خوانده می شود. بهترین مثال مشاهده شده در این رابطه بیماری سلول داسی شکل است که در آن هموزیگوتهای بیمار آنمی شدیدی داشته و اغلب بیماری زمان زیادی طول می کشد. با این وجود هتروزیگوتها نسبتاً به آلودگی به مالاریای ناشی از پلاسمودیوم فالسى پاروم ايمن هستند. زيرا گلبول هاى قرمز آنها داسى شكل شده و به سرعت به هنگام حملهٔ انگل نابود میشوند. در نواحیای که این شکل از مالاریا اندمیک (بومی) است، ناقلین آنمی داسی شکل که صفت سلول داسی شکل دارند، یک مزیت بیولوژیکی نسبت به هموزیگوتهای سالم دارند. بنابراین در این اجتماعات تمایلی برای افزایش نسبت هتروزیگوتها به هموزیگوتهای طبیعی و بیمار وجود دارد. این موضوع بار دیگر باعث بههم خوردن تعادل هاردی-واینبرگ می شود.

<sup>1.</sup> Assortative mating

<sup>2.</sup> Consanguinity



در یک جمعیت بزرگ تعداد فرزندان افراد با ژنوتیپهای متفاوت، با فرض اینکه هیچ نوع تغییری در بقای یک ژنوتیپ خاص وجود نداشته باشد متعادل بوده بنابراین فراوانیهای ژنی ثابت میماند اما در یک جمعیت کوچک ممکن است بهخاطر نوسان آماری تصادفی، یک الل بتواند بسته به شانس به نسبت بزرگی از فرزندان منتقل شود که منجر به تغییرات آشکاری در فراوانی الل از یک نسل به نسل بعد میشود به طوری که تعادل هاردی واینبرگ بههم زده می شود. این پدیده بهنام «رانش هاردی واینبرگ بههم زده می شود. این پدیده بهنام «رانش تصادفی ژنتیک» خوانده می شود. در موارد شدید ممکن است یک آلل کلاً حذف شود (الل منقرض شده) و آلل دیگر تثبیت شود (الل تثبیت شده) (شکل ۳–۷).

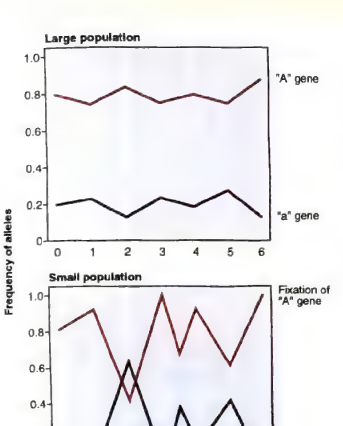
# *جریان ژن (مهاجرت)*

اگر اللهای جدید، به دنبال مهاجرت وارد یک جمعیت شوند و از دواج صورت گیرد این امر منجر به تغییر در فراوانی اللی جامعه مربوطه می شود. انتشار آهستهٔ اللها از میان یک مرز جغرافیایی یا نژادی جریان ژنی نامیده می شود. بیشترین مثال ذکر شده در این رابطه، بروز الل گروه خونی ۱۵ در سراسر دنیاست (شکل ۲-۷). تصور می شود که این الل منشأ آسیایی داشته و به آهستگی به سوی غرب به دنبال ترکیب شدن (با جمعیتها)، منتشر شده است.

# اعتبار تعادل هاردىواينبرگ

چنانچه تمام ژنوتیپهای ممکن بتوانند تشخیص داده شوند، اثبات این که یک جمعیت برای یک صفت خاص درحال تعادل هاردیواینبرگ میباشد نسبتاً ساده است. به یک سیستم با دو الل A و a و سه ژنوتیپ حاصل از آن یعنی AA، Aa/aA و aa توجه کنید. در بین ۱۰۰۰ نفر که تصادفاً انتخاب شده اند، توزیع ژنوتیپی زیر مشاهده می شوند:

AA	٨
Aa/aA	١٨۵
aa	۱۵
(P) A برابر است با:	از روی این ارقام شیوع الل
$(1 \times 1 \times 1)$	)/Y = -/A9Y&
ت با:	و شيوع الل a (q) برابر است
[\A\ +(\ \ \ \)]	/Y • • • = •/\•Y۵



شکل ۳-۷ اثرات احتمالی رانش تصادفی ژنتیکی در جمعیتهای کوچک و بزرگ

Generations

Extinction of "a" gene

0.2

حال توجه کنید که فراوانی های ژنوتیپی مورد انتظار چه خواهد بود اگر جمعیت درحال تعادل هاردی واینبرگ باشد و این فراوانی ها را با مقادیر مشاهده شده مقایسه کنید.

ژنوتيپ	مشاهده شده	مورد انتظار
AA	800	$796.5 (p^2 \times 1000)$
Aa/aA	185	$192 (2pq \times 1000)$
22	15	11.5 ( $q^2 \times 1000$ )

مقادیر مشاهده شده و مورد انتظار به مقدار زیادی باهم همخوانی دارند و آنالیز آماری رسمی با یک تست 2٪ (کای اسکوثر 2٪) تأیید خواهد کرد که اگر جمعیت در حال تعادل باشد، مقادیر مشاهده شده با مقادیر مورد انتظار تفاوت معنی داری ندارد. برای دفعه دوم به سیستمی متفاوت با دو الل B و b توجه کنید. در بین ۱۰۰۰ نفر که تصادفی انتخاب شده اند، توزیعهای ژنوتیپی مشاهده شده به قرار زیرند:

BB	44.
Bb/bB	۵۴.
bb	٣.

<sup>1.</sup> Gene flow

# فصل ۷: ژنتیک جمعیت و محاسبات

از روی این ارقام شیوع الل (p) برابر است با:  $(7 \times \$7^{\circ}) + (3 \times \$7^{\circ}) + (3 \times \$7^{\circ})$  و شیوع الل (q) b) برابر است با:

 $[\Delta \mathbf{r} \cdot + (\mathbf{r} \times \mathbf{r} \cdot)] / \mathbf{r} \cdot \cdot \cdot = \cdot / \mathbf{r}$ 

با استفاده از این مقادیر برای p و p، توزیعات ژنوتیپی مشاهده شده و مورد انتظار می توانند مقایسه شوند.

ژنوتیپ	مشاهده شده	مورد انتظار
BB	430	490 ( $p^2 \times 1000$ )
ВЬ/ЬВ	540	$420 (2pq \times 1000)$
bb	30	$90 (q^2 \times 1000)$

این مقادیر به به طور قابل توجهی متفاوتند که همراه با افزایش تعداد هتروزیگوتها در برابر هموزیگوتهاست. چنین انحرافی از تعادل هاردیواینبرگ، باید جستجوی عواملی را که می توانند موجب افزایش تعداد هتروزیگوتها شوند مانند برتری هتروزیگوتی یا ازدواج جور شده منفی است که جذب بهسوی صفات متضاد است مورد بررسی قرار بگیرد. علیرغم تعدادی از فاکتورها که می توانند تعادل هاردی واینبرگ را بهم بزنند، تعدادی از جمعیتها برای بسیاری از صفات ژنتیکی در تعادل هستند و انحراف معنادار از فراوانی ژنوتیپ مورد انتظار غیرمعمول می باشد.

# کاربردهای تعادل هاردیواینبرگ تخمین فراوانیهای ناقل بودن

اگر شیوع یک بیماری مغلوب اتوزومی (AR) مشخص باشد امکان محاسبهٔ فراوانی فرد ناقل با استفاده از فرمول ریاضی نسبتاً ساده، وجود دارد. برای مثال اگر شیوع بیماری ۱ در ۱۰۰۰۰ باشید انگاه ۱۳۹۲–۱۰۰۰ و ۱۰۰۰۰ است و با توجه به اینکه باشید انگاه ۹۲ برابر ۹۹ اسیت بنابرایین فراوانی ناقل بهصورت ۲pq میتواند محاسبه شود (۱۴۹۸–۱۰۰۱) که تقریباً برابر ۱ در ۵۰ اسیت. پس یک تقریب کلی از فراوانی ناقل میتواند با در برابر کردن ریشیه دوم جذر میزان بروز بیماری بهدست بیاید دو برابر کردن ریشیه دوم جذر میزان بروز بیماری بهدست بیاید فراوانی ناقلین بر اساس میزان بروز بیماری، هنگام محاسبهٔ خطر فراوانی ناقلین بر اساس میزان بروز بیماری، هنگام محاسبهٔ خطر برای مشاوره ژنتیکی میتوانند بینهایت مفید واقع شوند (جدول برای مشاوره ژنتیکی میتوانند بینهایت مفید واقع شوند (جدول

توجه شود که اگر بروز بیماری حاصل ازدواج خویشاوندی باشند، در این صورت استفاده از اصل هاردیواینبرگ برای محاسبهٔ فراوانیهای هتروزیگوتها (ناقلین) معتبر نخواهد بود زیرا

شیوعی نسبتاً بالا ازدواج خویشاوندی، تعادل را با افزایش سهم هموزیگوتهای بیمار، بههم میزند. برای یک بیماری مغلوب وابسته به X، فراوانی مردان بیمار با فراوانی الل جهشیافته برابر است بنابراین برای صفتی مثل کوررنگی قرمز-سبز که تقریباً ۱ در ۱۲ مرد را در قفقازیهای اروپای غربی مبتلا میکند، ۱۲/۱۹ و ۱۲/۱۴۳ این یعنی فراوانی مردان بیمار و زنان ناقل بهترتیب و 2pq یعنی ۱/۱۴۴ و ۲۲/۱۴۴ است

#### تخمين نرخهاي جهش

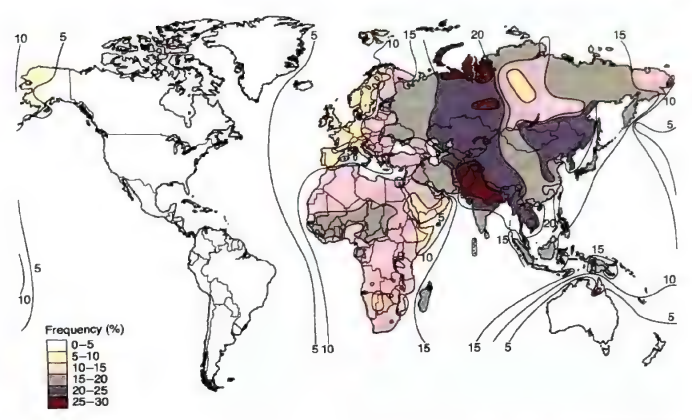
روش مستقیم اگر یک بیماری اتوزومی غالب (AD) نفوذ کامل را نشان دهد و بنابراین همیشه در هتروزیگوتها بیان میشود، تخمین نرخ جهش آن، نسبتاً به سادگی و با محاسبه تعداد موارد جدید در شماری مشخص از متولدین انجام می گیرد. یک نمونه ۲۰۰۰ نفری از کودکانی که ۱۲ نفر از آنها یک بیماری اتوزومی غالب خاص مشل آکندروپلازی دارند را درنظر بگیرید تنها دو کودک یک والد بیمار دارند و ۱۰ نفر باقیمانده باید بیماریشان را در نتیجهٔ جهشهای جدید کسب کرده باشند، بنابراین ۱۰ جهش جدید بین ۲۰۰۰ ژن به ارث رسیده در این کودکان رخ داده است (هر کودک دو نسخه ژن را به ارث میبرد) یعنی نرخ جهش یک در هر ۲۰۰۰ گامت در هر نسل است. در حقیقت تمام جهشهای جدید در آکندروپلازی روی کروموزوم ۴ پدری رخ میدهند. به طوری که نرخ جهش در اسپرماتوژنز یک در هر «۲۰۰۰ است و تا آنجا که میدانیم در اووژنز صفر است. در هر «۲۰۰۰ است و تا آنجا که میدانیم در اووژنز صفر است.

روش غیرمستقیم برای یک بیماری اتوزومی غالب با توانایی تولیدمثلی (f) برابر صفر، همهٔ بیماران باید حاصل جهشهای جدید باشند. اگرمیزان بروز یک بیماری با علامت (f) و نرخ جهش با علامت (f) مشخص شود پس چون هر کودک (f) الل را به ارث با علامت (f) می از این دو الل می توانند برای ایجاد بیماری جهش می برد، هریک از این دو الل می توانند برای ایجاد بیماری جهش یابند و میزان بروز بیماری (f) برابر میزان جهش می شود (f)

اگر توانایی تولیدمثلی (قدرت بقا) بزرگتر از صفر بوده و بیماری در تعادل هاردی واینبرگ باشد پس ژنهایی که به علت کاهش قدرت بقا (تولیدمثل) از دست رفتهاند، باید با جهشهای جدید متعادل شوند. بنابراین،  $2[-1(1-f)] = \mu$  یا (1-f).

بنابرایس اگر بتوان میزان قدرت بقای ژنتیکی بهوسیلهٔ میانگین فرزندان میانگین فرزندان والدین بیمار با میانگین فرزندان والدین کنترل از قبیل خواهر یا برادر سالم فراهم شود، امکان محاسبهٔ نرخ جهش وجود دارد.

<sup>1.</sup> Incidence



شکل ۴-۷ توزیع گروه خونی B در سراسر دنیا

راههای مشابهی برای تخمین مقادیر جهش برای بیماریهای مغلوب اتوزومی (AR) و مغلوب وابسته به (X(XLR) می تواند استفاده شود. در حالت اتوزومی مغلوب، دو ژن برای هر هموزیگوت که نتواند تولیدمثل کند از دست خواهد رفت. این موارد می توانند با جهشهای جدید متعادل شوند. بنابراین،

 $\mu = I(1-f)*2 \ 2 \ \left(f \ \mu = I-1\right)$ 

### چرا دانستن مقادیر جهش کمککننده است؟

تمایل به دوست داشتن یا تنفر برای فرمولهای ریاضی وجود دارد اما با بررسی رابطه بین نرخ جهش، میزان بروز بیماری و شایستگی برای زنده ماندن (قدرت بقا) استفاده از این فرمولها ارزش کاربردی دارد.

تخمیسن اندازهٔ ژن اگر یک بیماری نرخ جهش بالایی داشته باشد احتمالاً ژن مسبب آن بزرگ است. به همچنین ژن می تواند نسبت بالایی از GC را داشته باشد که مستعد خطا حین همانندسازی باشد. ژن می تواند دارای نسبت بالایی از توالیهای تکراری باشد که آن را مستعد به جفت شدگی نامناسب در خلال

میوز کرده و در نتیجه باعث حذف یا مضاعف شدگی شود.

تعیین قدرت جهشزایی روشهای دقیقی در تعیین نرخ جهشها در ارتباط با تفاوت پیش بینی شده و مشاهده شده در میزان بروز بیماریها پس از حوادث هستهای مثل چرنویل در سال ۱۹۸۶ می تواند مفید باشد.

پیامدهای درمان بیماری ژنتیکی همانطور که بعداً بحث می شود، بهبود درمان برای بیماریهای ژنتیکی قدرت بقا را افزایش میدهد و ممکن است منجر به افزایش میزان بروز بیماری نیز شود.

چرا بعضی بیماریهای ژنتیکی شایعتر از بقیه هستند؟

بدیهی است که اگر ژنی نرخ جهش بالایی را نشان دهد، معمولاً شیوع بالایی از بیماری مربوط به آن نی وجود خواهد داشت. با این وجود ممکن است عواملی غیر از نرخ جهش و قابلیت تولیدمثلی افراد بیمار همانطور که قبلاً گفته شد وجود داشته است. این موارد باتوجه به اندازه جمعیت مورد توجه قرار می گیرند.

#### جمعیتهای کوچک

چندین بیماری اتوزومی مغلوب کمیاب، میزان بروز نسبتا بالایی را در بعضی جوامع و گروهها نشان میدهند (جدول ۳–۷) احتمالی ترین دلیل برای اکثر این مشاهدات این است که الل فراوان تر به خاطر اثر بنیانگذار که همراه با جداسازی اجتماعی، مذهبی یا جغرافیایی گروه مربوط است، رخ داده است. چنین گروههایی جدا مانده ایزوله ژنتیکی نامیده می شوند. همچنین در برخی موارد ممکن است، رانش ژنتیکی نقش ایفاء کند.

برای مثال چندین بیماری اتوزومی مغلوب، اگرچه بسیار کمیاب، یافت شدهاند که در فراوانی نسبی بالایی در فرقهٔ قدیمی آمیش (Amish) که در پنسیلوانیا زندگی می کنند وجود دارند. (مسیحیان نشأت گرفته از جنبش آناباپتیست که در پی آزارهای مذهبی در قرن هجدهم از اروپا گریختند.) احتمالاً، یک یا دو نفر از بنیانگذاران گروه جمعیتی، ناقل اللهای غیرطبیعی بوده که به علت تعداد معدود همسر برای اعضای جامعه، با فراوانی اللی نسبتا بالایی حفظ شدهاند.

همچنین اثر بنیانگذار می تواند برای بیماری های اتوزومی غالب مشاهده شود. پورفیریای متنوع که با حساسیت به نور و اختلال عصبی احشایی القاء شده با دارو مشخص می شود، در بین جمعیت آفریکانا در آفریقای جنوبی فراوانی بسیار بالاتری از هر کشور یا نژادی دارد. تصور می شود این قضیه مربوط به یکی از اولین مهاجران هلندی بیماری را به تعدادد زیادی از فرزندانش منتقل کرده است.

به طرز جالبی جمعیت Hopi Indians در آریزونا میزان بروز بالایی از آلبینیسیم را نشان میدهند. مردان بیمار از فعالیت کشاورزی در هوای آزاد بهخاطر اختلالات بینایی و حساسیتشان به نور خورشید معاف شدند بنابراین شانس تولیدمثل بیشتری نسبت به اعضای سالم جمعیت داشته اند.

# *جمعیتهای بزرگ*

وقتی یک بیماری اتوزومی مغلوب شدید که منجر به کاهش قدرت بقا در هموزیگوتهای بیمار میشود، و میزان بروز بالایی در یک جمعیت بزرگ دارد، علـت آن باید یا نرخ بالای جهش یا برتری هتروزیگوتی باشـد. علت دوم بـرای اکثر بیماریهای اتوزومی مغلوب محتمل تر است (جدول ۴-۲).

مقادیر تقریبی فراوانی ژنی و فراوانی ناقلین که بر اساس میزان بروز بیماری توسط فرمول تعادل هاردی واینبرگ محاسبه شده است

فراواني ناقلي ٢٢٩	فراوانی ژنی و	میزان بروز q۲
1/18	1/27	\/\
1/22	1/40	1/٢٠٠٠
1/78	1/Y1	1/4
1/۵-	1/1	1/1
1/117	1/774	1/4
1/104	1/218	\/\

برتری هتروزیگوتی برای آنمی داسی شکل و تالاسمی مدرک خوبی وجود دارد که برتری هتروزیگوتی از کاهش حساسیت به مالاریای پلاسمودیوم فالسی پاروم نتیجه می شود که در فصل ۱۲ توضیح داده شده است. آمریکاییهای با اصلیت کارائیبی آفریقایی تبار، دیگر در معرض مالاریا نیستند. بنابراین فراوانی الل سلول داسی شکل بین این افراد تدریجاً کاهش خواهد یافت. با این وجود مقدار پیشبینی شدهٔ کاهش آنقدر کم است که قبل از آن که قابل تشخیص باشد، نسلهای زیادی به وجود خواهند آمد.

مکانیسمهای پیشنهاد شده برای برتری هتروزیگوتی در مورد چند بیماری اتوزومی مغلوب، بسیار فرضی هستند (جدول ۱۷-۴). کشف ژن سیستیک فایبروزیس و شرح نقش فرآوردههای پروتئینی آن در نفوذ پذیری غشاء از فرضیه برتری هتروزیگوتی به علت افزایش مقاومت به اثرات عفونتهای معدی رودهای مانند وبا و اسهال خونی در هتروزیگوت پشتیبانی می کند. این مقاومت نسیبی میتواند از کاهش اتلاف مایعات و الکترولیتها شود. احتمالاً این برتری هتروزیگوتی چند صدسال پیش، هنگامی که این عفونتها در اروپای غربی اندمیک بودهاند بیشترین ارزش را داشته است. در این شرایط کاهش تدریجی در شیوع سیستیک فایبروزیس در دیگر فایبروزیس در دیگر باشد مجبوریم بپرسیم که چرا سیستیک فایبروزیس در دیگر بخشهای جهان که عفونتهای گوارشی اندمیک است (بهویژه بخشهای جهان که عفونتهای گوارشی اندمیک است (بهویژه در استوا) نسبتاً شایع نشده است. در حقیقت خلاف این نظریه مشاهده میشود زیرا سیستیک فایبروزیس در این نواحی کمیاب

یک مکانیسم دیگر و کاملاً حدسی برای شیوع بالای وضعیتی مثل CF این است که ترجیحاً الل جهشیافته در میوز منتقل میشود. این نوع تغییر شکل در جدا شدن، که از طریق

جدول Y-Y

<sup>1.</sup> founde

<sup>2.</sup> genetic isolates

<sup>3.</sup> Variegate

<sup>4.</sup> Hopi

# اصول ژنتیک پزشکی امری

آن یک الل در یک لوکوس بهخصوص اغلب بیشتر از آنچه از شانس انتظار میرود منتقل میشود (یعنی در بیشتر از ۵۰% گامتها) بهنام «رانش میوزی » خوانده میشود. مدرک قاطعی برای این پدیده در CF وجود ندارد هرچند در بیماری اتوزومی غالب دیستروفی میوتونیک به اثبات رسیده است.

مشکل کاربردی بزرگ هنگام مطالعهٔ برتری هتروزیگوتی این است که حتی یک افزایش جزئی دربقای هتروزیگوت در مقایسه با قابلیت بقای هموزیگوتهای سالم میتواند برای نگه داشتن فراوانی بالای اللی کافی باشد. برای مثال در CF با فراوانی اللی تقریباً ۱ در ۵۰، یک برتری هتروزیگوتی بین ۳-۲% برای فراوانی اللی بالا کافی خواهد بود.

# چندشکلی ژنتیکی (پلیمورفیسم ژنتیکی)

چندشکلی رخدادی در یک جمعیت واجد دو یا تعداد بیشتری از اشکال مشخص شده ژنتیکی (مثل اللها و واریانت آللی) در جمعیتی است که نادرترین این اشکال تنها توسط جهش حفظ نمی شود. برطبق قرارداد، یک لوکوس پلی مورفیک، لوکوسی است که در آن حداقل ۲ الل و هر کدام با فراوانی ای بیشتر از ۱% وجود دارند. اللهایی که فراوانی کمتر از ۱% دارند به عنوان گونههای دارند. اللهایی که فراوانی کمتر از ۱% دارند به عنوان گونههای کمیاب ذکر می شوند در انسان ها حداقل ۳۰% از لوکوسهای ژنی ساختمانی، چندشکلی (پلی مرف) هستند و هر فرد بین ۳۰–۱۰% احتمال دارد که در تمام لوکوسهای هتروزیگوت باشد سیستمهای پروتئینی چندشکلی شناخته شده شامل گروههای خونی ABO (فصل ۱۳) و بسیاری از پروتئینهای سرم هستند. که تعداد زیادی تفاوتهای الکتروفورزی و چندشکلی را نشان میدهند که به ایزوزیمها مشهورند.

چندشکلی (پلیمورفیسم) در سطح DNA شامل SNP است که در مطالعات کلونینگ موضعی، نقشه برداری ژنی که منجر به جداسازی تعداد بسیاری از ژنهای بیماری شده است و در مطالعه جمعیت مهاجر و علوم پزشکی قانونی ارزشمند میباشد. آنها همچنین در ردیابی ژن در زمینه بالینی، تشخیص ژنتیکی قبل از لانه گزینی و آزمایش حذفی استفاده میشوند. ارزش یک سیستم پلیمورفیک ویژه، با تشخیص محتوای اطلاعات پلیمورفیک آن ارزیابی میشود. هرچه PIC بالاتر باشد، پلیمورفیک یک نشان گر (مارکر) چندشکلی در آنالیز پیوستگی احتمال این که یک نشان گر (مارکر) چندشکلی در آنالیز پیوستگی و ردیابی ژنی ارزشمند باشد، بیشتر است.

# آنالیز جدایی (تفکیک)

آنالیـــز جدایی به مطالعـه روش انتقال یـک بیماری در خانواده ها برای تعیین الگوی وراثت آن اشــاره می کند. جنبه های ریاضی «آنالیز جدایی» بی نهایت پیچیده اند و بســیار فراتر از فهم این کتاب و حیطه فعالیت متخصصیص ژنتیک بالینی می باشد! با این وجود مهم اســت که افرادی که با خانواده های دارای بیماری ژنتیکی مواجهند تــا اندازه ای از اصول «آنالیز جدایی» و به علاوه آگاهی ای از تعدادی از مشــکلات و مسـائل مربوط به آن داشته باشند.

برای یک بیمار اتوزومی غالب سادهترین رویکرد، مقایسه «تعداد فرزندان متولد شدهٔ بیمار از والدین بیمار» با آنچه که از نفوذ بیماری مورد انتظار خواهد بود (بعبارتی ۵۰%، اگر نفوذ کامل باشد.) میباشد با استفاده از آزمون کای اسکوئر میتوان فهمید که آیا مقادیر مشاهده شده و قابل انتظار تفاوت قابل ملاحظهای دارند یا خیر. باید مطمئن بود که نسبت به نادیده گرفتن والدینی که بهخاطر یک فرزند بیمار مورد تحقیق قرار گرفتهاند، انحرافی وارد کار نمیشود.

#### وراثت اتوزومي مغلوب

برای بیماری هایسی که وراثست اتوزومی مغلوب نشان می دهند، آنالیز جدایی (تفکیک) رسمی بسیار مشکل تر است. این امر بهخاطر این است که بعضی زوجها که هر دو ناقل اند، بسته به شانس، هیچ فرزند بیماری نخواهند داشت. معمولاً چنین زوجهایی و فرزندان سالمشان مورد مطالعه قرار نخواهند گرفت. برای روشن ساختن این وضعیت ۶۴ دستهٔ سه فرزندی (فرزند تنی) ممکن را درنظر بگیرید که در آنها هر دو والد ناقل بوده و از یک جمعیت فرضی بزرگ انتخاب شده اند. ساختار دسته بندی فرزندی (جدول ۵-۷) نشان داده شده است مواردی میباشد که به فرزندی (جدول ۵-۷) نشان داده شده است مواردی میباشد که به

در ایسن جمعیت به طور متوسط ۲۷ عسد از ۶۴ دسته فرزندی شامل هیچ فرد بیماری نخواهند بود. این موضوع می تواند به سادگی با به توان ۳ رساندن محاسبه شو. یعنی ۴/۳ × ۴/۳= ۶۴/۲۷ بنابراین وقتی که خانواده ها آنالیز می شوند این ۲۷ دسته که فقط شامل افراد سالماند، مورد تحقیق قرار نخواهند گرفت. این وضعیت به نام ارزیابی ناقص یا ناکامل خوانده می شود. اگر این ۲۷ دسته به حساب آورده نشود یک نسبت جدایی

<sup>1.</sup> Meiotic drive

<sup>2.</sup> Positional Cloning

<sup>3.</sup> polymorphic information content

<sup>4.</sup> segregation analysis

<sup>5.</sup> incomplete ascerainment

# دول ۳-۷ . بیماریهای مغلوب نادر که در برخی گروههای جمعیتی به طور نسبی شایع هستند

علائم	بيماري	200
ادم، دفع پروتئین در ادرار، حساسیت به عفونتها، اختلال ذهنی و حرکتی	سندرم نفروتیک مادر زادی،	finns
پیشرونده همراه با چهرمهای خشن	اسپارتیل گلیکوز امینوریا،	
همراه با اختلالات چشم، مغز، کلیه، ماهیچه	نانيسم موليبرى	amish
کاهش جذب کلر اسهال	اسهال کلرید مادرزادی،	
دیسپلازی اپی فیزی همراه با کوتولگی و اسکولیوز،	دیسپلازی دیاستروفیک	
کوتولگی با موهای نازک، روشن وکم پشت	هیپوپلازی مو- غضروف،	Hopi and san blas indians
کوتولگی، پلی داکتیلی، بیماریهای قلبی مادر زادی، انسفالو پاتی دورهای و	سندرم اليس وان كرولد	
دیستونی شبه فلج مغزی	اسیدوری گلوتاریک تیپ یک	
فقدان رنگدانه	البينيسم	
اختلال ذهنی و حرکتی پیشرونده نابینایی،	بیماری تای ساکس،	Ashkennazi jew
هپاتو اسپلنومگالی، اسیبای استخوانی و اختلالات رنگدانه پوستی	بیماری گوشه،	
با عدم حساسیت به درد، تمایلات احساسی، فقدان اشک، هایپر هیدوز		
اتروفی ماهیچهای نخاعی نوزادی	ديس اتونوومي	Karatie jews
قد بلند رشد بیش از حد استخوانهای جمجمه صورت همراه با فلج اعصاب	بیماری وردینگ هافمن	
جمجمهای و سین داکتیلی	اسكلروستئوزيس،	
ضخامت پوست و غشاهای پوستی		
ضعف عضلانی، پاچنبری، اسکولیوز	ليبوييد پروتئينوزيس	afrikaners
	اتروفى ماهيچهأى نخاعى	Ryukyan island (off jepan)

(تفکیک) کاذب بالا (۰/۴۳) بهجای رقم صحیح ۰/۲۵ بهدست خواهد أمد.

روشهای ریاضی جهت پاسخ دادن به «ارزیابی ناکامل» ابداع شدهاند، اما آنالیز معمولا بهخاطر مشکلات مربوط در دستیابی به ارزیابی کامل یا درست پیچیدهتر است. در عمل اثبات الگوی توارث اتوزومی مغلوب ن در شناسایی ناقلین به مارکرهای مولکولی و بیوشیمی دقیقی احتیاج دارد. خواهران و برادران تنی (بهخصوص وقتی که حداقل یک نفر از آنها مؤنث باشد.) متولد شده از پدر و مادر سالم معمولا وراثت اتوزومی مغلوب را نشان میدهند، اما نیاز است که به موزائیسم سوماتیکی و رده زایشی، نامعلوم بودن رابطه یدر فرزندی و سایر احتمالات توجه شود. مثال های خوبی وجود دارد که در ابتدا به صورت وراثت اتوزومی مغلوب گزارش شدهاند اما متعاقبا نشان داده شده که همراه با موزائیسیم رده زایشی و یا سوماتیکی غالب بودهاند. برای مثال استئوژنز ایمپرفکتا و آکندروپلازی کاذب. با این وجود میزان بالاى خويشاوندى والديني بىشك دليل حمايت كنندة قوىاى برای وراثت اتوزومی مغلوب فراهم می کند. نکته ای که اولین بار توسط Bateson و Garrod مدتها پیش در ۱۹۰۲ عنوان شد.

# پیوستگی ژنتیکیا

قانون سوم مندل-اصل جور شــدن مستقل- بيان مي كند که اعضای جفت ژنهای متفاوت در گامتها، مستقل از هم جور مى شوند (فصل ١). به بيان سادهتر، اللهاى ژنها در لوكوسهاي متفاوت، مستقل از هم جدا مي شوند. اگرچه اين موضوع برای ژنهای روی کروموزومهای متفاوت صحت دارد اما برای ژنهایی که روی یک کروموزوم قرار دارند همیشه درست نیست که در این حالت گفته میشود ژنها سین تنیک ٔ هستند یا پیوستگی دارند.

اگر دو لوکوس روی یک کروموزوم طوری نزدیک یکدیگر قرار گرفته باشند که اللها در این لوکوسها اغلب بیشتر باهم (تا این که جداگانه) به ارث برسیند گفته میشیود این لوکوسها پیوستهاند. هر چه دو لوکوس بههم نزدیک باشتند بعید به نظر میرسد که به واسطه کراسینگ اور یا نوترکیبی در طی میوز ۱ از هم جدا شوند (شکل ۵–۷).

Genetic linkage

synteny

💜 افزایش مقاومت فرضی که در هتروزیگوتها می تواند مسئول حفظ بیماریهای ژنتیکی گوناگون در جمعیتهای ویژه باشد

مقاومت برتري	ناحيه	الگوى توارث	بیماری
مالاریای فالسی پاروم	مناطق گرمسیری افریقا	AR	ییماری سلولی داسی شکل
مالارياي فالسي پاروم	مدیترانه و جنوب شرقی اسیا	AR	الفا بتا تالاسمى
مالارياي فالسي پاروم	مديترانه	XLR	نقص G6PD
توبر اسكلروزيس، طاعون، وبا	اروپای غربی	AR	فيبروز كيستي
توبر اسكلروزيس	يهوديان اروپاي شرقي	AR	بیماری تا <mark>ی ساکس</mark>
انفولاتزاB	اسکیموهای یوپیک	AR	هایپر پلازی بیماری ادرنال
گرسنگی دوره ایی	سرخپوستان پريما و سايرين	AD	دیا <del>بت تیپ دو</del>
كاهش سقط خودبخودي	اروپای غربی	AR	فنیل کتونوری

اللهای بهم پیوسته روی یک کروموزوم یکسان همراه با مارکرهای مرتبط به آنها به عنوان «فاز پیوستگی» در نظر گرفته می شوند. بنابراین در کروموزومهای والدی در شکل A-V قسمت (C)، آللهای A و B مانند B و A پیوستهاند، در حالی که آللهای A و B در حالت ناپیوستگی (ترانس) قرار دارند.

#### كسر نوتركيبي

کسر نوترکیبی که معمولاً با تتا 6 نشان داده می شود، مقیاسی از فاصلهٔ دو لوکوس است یا یه عبارت دقیق تر بیان کننده احتمال وقوع کراسینگ اور بین آنها خواهد بود. اگر دو لوکوس به به پیوسته نباشند بنابراین تتا برابر ۰/۵ است زیرا به طور میانگین ژنها درلوکوسهای ناپیوسته در ۰۵% تمام میوزها از یکدیگر جدا می شوند. اگر 6 برابر ۰۵/۱۰ باشد این بدان معنی است که به طور میانگین اللهای هم مکان (سین تنیک) به احتمال ۱۹ بار از ۲۰ (۱۹/۲۰) بار باهم جدا می شوند که یعنی یک کراسینگ اور در بین (۱۹/۲۰) میوز آنها رخ خواهد داد.

# سائتيمور گاڻھا

واحد اندازه گیری پیوستگی ژنتیکی به صورت «یک واحد نقشه برداری» یا «یک سانتی مورگان (cM)» شناخته می شود. اگر دو لوکوس، یک سانتی مورگان فاصله داشته باشند، بین آنها به طور متوسط یک کراسینگ اور در طی هر ۱۰۰۰ میوز رخ می دهد (۱-۱۰۰۰). سانتی مورگان ها برآوردی از فاصله ژنتیکی یا پیوستگی بین دو لوکوس هستند. این مفهوم مشابه فاصله فیزیکی نیست بین دو لوکوس هستند. این مفهوم مشابه فاصله فیزیکی نیست که با جفت بازها اندازه گیری می شود (kb) کیلوباز: ۱۰۰۰ جفت باز، Mb حگاباز: ۱۰۰۰ مفت باز).

بیسن هر جفت کروموزوم همولوگ در میوز I وجود دارد که میزان کلی آن حدود ۴۰ نوترکیبی در کل ژنوم است. وقایع نوترکیبی، در نزدیکی سانترومرها نادر اما در نواحی تلومری نسبتاً شایعند.

آثالیز پیوستگی
در گذشته آنالیز پیوستگی ابزاری ارزشمند برای نقشهبرداری ژنها بوده است. اما امروزه با تکمیل توالی یابی ژنوم انسان و تکنولوژی نسلهای اینده به وفور قابل انجام است و اصول آن هنوز در مطالعات گسترده همراهی ژنومی به کار میرود. آنالیز آن بر پایه مطالعه «جداسازی بیماری» همراه با نشان گرهای (مارکر) چندشکلی برای هر کروموزوم در خانوادههای بزرگ بکار میرود. در اخر، نشان گری (مارکری) که مشخص شود بیشتر از آنچه مورد در اخر، نشان گری (مارکری) که مشخص شود بیشتر از آنچه مورد انتظار است همراه با بیماری تفکیک میشود بدین معنی است که

نشان گر و لوکوس بیماری بههم پیوستهاند. آنالیز ریاضی این

قضیه بسیار پیچیده خواهد بود بهویژه اگر تعداد زیادی نشان گر

(مارکر) مجاور هم استفاده شود مانند آنچه در آنالیز پیوستگی

با مطالعات نوتركيبي، تخمين زده شده كه ژنوم انسان

در مردان حدوداً ۳۰۰۰ سـانتی مورگان طول دارد. از آنجایی که

طول فیزیکی ژنوم هاپلوئید انسانی تقریباً ۲۰۹ ه ۱۰۹ ست،

یک سانتی مورگان تقریباً معادل ۱۰ به توان ۶ جفت باز میباشد

(۱MG یا ۱۰۰۰kb). با این وجود رابطهٔ بین واحد نقشهٔ پیوستگی و طول فیزیکی خطی نیست. بهنظر میرسد که برخی از نواحی کروموزومی بهطور ویژهای مستعد نوتر کیبی باشند که اصطلاحاً

«نقاط داغ» خوانده می شهوند و بنابه دلایلی که درک نشده،

نوترکییی در طول میوز در مردان کمتر از زنان (که در مردان

فاصله «پیوستگی» ژنوم ۴۲۰۰ سانتی مورگان تخمین زده شده

است،) رخ میدهد. در انسانها عموماً یک یا دو واقعهٔ نوترکیبی

<sup>3.</sup> hot spots

<sup>1.</sup> linkage phase

<sup>2.</sup> recombination fraction

جدول ۵-۷

ساختار مورد انتظار خواهر برادرها در یک جمعیت فرضی که حاوی ٦٤ دسته خواهر برادر هر کدام با ۳ نفر میباشد که والدین انها هر دو ناقل یک بیماری مغلوب اتوزومی هستند.

کل تعداد افراد در ساختار	تعداد افراد مبتلا	تعداد روابط	ساختار رابطه در خواهر برادر	تعداد افراد مبتلا در رابطه خواهر برادرها
٣	٣	١	freely have harmonic with a	٣
٩	۶	٣	100	۲
٩	۶	٣		
٩	۶	٣		
YY	9	٩		
**	٩	٩		1
**	4	٩		
Al	•	77		
198	47	84		
				جمع

چندنقطهای مورد استفاده قرار می گیرد با این همه، اصل پایهای ان نسبتاً واضح است و شامل استفاده از نسبتهای احتمال یعنی لگاریتمهایی که به عنوان امتیازات LOD (logarithm of odds) مناخته می شوند می باشد.

#### امتیاز ات LOD

به هنگام مطالعهٔ تفکیک اللها در دو لوکوس که می توانند پیوسته باشند یک سری از «نسبتهای احتمال» برای مقادیر متفاوت کسر نوترکیبی  $\theta$  با دامنه ای از  $\tau$  تا 0-محاسبه می شود. «نسبت احتمال» برای یک مقدار مورد نظر  $\theta$  برابر است با احتمال داده های مشاهده شده در صورتی که لوکوسها به اندازهٔ نوترکیبی  $\theta$  پیوسته باشند تقسیم بر احتمال داده های مشاهده شده در صورتی که لوکوسها پیوسته نباشند ( $\theta$ =0, لگاریتم برمبنای 0 این مقدار LOD یا 0 خوانده می شود، به عبارت دیگر برمبنای 0 این مقدار 0(0, لگاریتمها به این دلیل استفاده می شوند که جمع کردن نتایج حاصل از خانواده های مختلف را ممکن می سازند. برای مثال وقتی که یک مقاله پژوهشی گزارش ممکن می سازند. برای مثال وقتی که یک مقاله پژوهشی گزارش می کند که پیوستگی بین یک بیماری با یک نشان گر (مارکر)

نتایج نشان می دهند که احتمال پیوستگی ژن بیماری و لو کوس نشان گر (مارکر) ۱۰۴ بار بیشتر از پیوسته نبودن آنهاست. توافق عمومی بر این است که امتیاز LOD = 3+ و بیشتر را تایید برپیوستگی در نظر بگیرد بدین معنی خواهد شد که احتمال کلی این که لو کوسها پیوسته باشند تقریباً ۱۰۰۰ به ۱ به نفع پیوستگی است. با توجه به اینکه یک احتمال پیشین مطرح است به اینصورت که فقط به احتمال ۲۰/۱ دو لکوس مشخص می توانند با هم پیوسته باشند، پس در صورتیکه LOD = 3+ باشد به مفهوم آن است که احتمال کلی آنکه دو لکوس بهم پیوسته باشند تقریبا ۲۰/۱ یا [۵۰/۱\*۱۰۰۰] می باشد. اهمیت وارد کردن احتمال براساس فرضیه احتمال در محاسبه در تئوری احتمال براساس فرضیه

DNA با امتیاز 4 =(LOD (Z)=4 در کســر نوترکیبی 0−4,0 شناسایی

شده است، این بدین معنی است که در خانوادههای مطالعه شده

یک مثال سادہ

Bayes در بحث شده است.

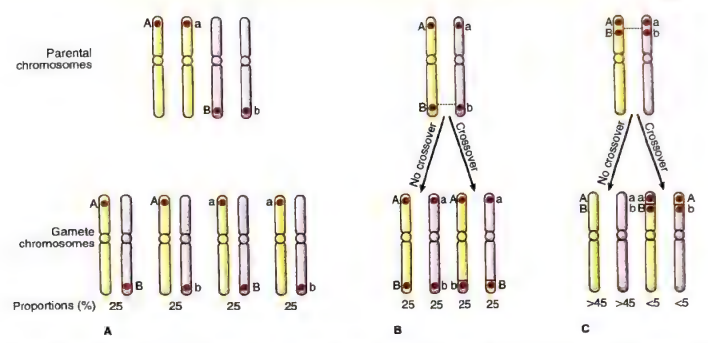
سه نسل از یک خانواده را که در آن چند نفر یک بیماری اتوزومی غالب دارند درنظر بگیرید (شکل ۶-۷). اللهای A و B در لوکوسی هستند که قرار است جهت پیوستگی با لوکوس بیماری مورد آزمون قرار گیرد.

<sup>1.</sup> multipoint linkage analysis

<sup>2.</sup> likelihood ratio

# اصول ژنتیک پزشکی امری





شکل ۵-۷ تفکیک اللهای دو لکوس در میوز A) لکوسها بر روی کروموزوهای مختلف هستند و در B) انها بروی یک کروموزوم هستند اما با فاصله زیادی از هم قرار گرفتند این لوکوسها با هم پیوسته نبوده و به طور مستقل از هم تفکیک میشود در C) لکوسها در مجاور هم قرار دارند پس جدا شدن آنها توسط کراسینگ اور بعید است (پیوسته اند)

برای تعیین این که این دو لوکوس احتمالاً پیوستهاند، امتیاز LOD برای مقادیر مختلف  $\theta$  محاسبه می شود. مقداری  $\theta$  که بالاترین امتیاز LOD را نتیجه دهد به عنوان بهترین برآورد کسر نوترکیبی درنظر گرفته می شود. این روش به نام «روش حداکثر احتمال» شناخته می شود.

برای نشان دادن اصل زیربنایی، امتیاز LOD برای ۱۰۵۰ و محاسبه می شـود. اگر ۴ برابر ۱۰۵۰ باشـد پس لو کوسها پیوسـتهاند که در این صـورت در فـرد ژن بیماری و ژن نشان گر ۵ در فرد III باید روی یک کروموزوم قرار گرفته باشند زیرا هر دوی این صفات از مادر به ارث رسیدهاند. پس در فرد II2 فاز یا حالت پیوسـتگی به این صورت اسـت که الل بیماری و الل ۵ با هم پیوسـتگی دارند بنابراین احتمال این که فرد III بیمار شود و همچنین ژن نشانگر (مارکر) ۵ این که فرد III بیمار شود و همچنین ژن نشانگر (مارکر) ۵ را به ارث برده باشـد برابر ۱۹۵۰ (۱۰۵۰) است. نتیجه مشابهی برای سـه نفر باقیمانده از برادران و خواهران تنی در نسـل سوم حاصل شـده و مقدار ۴ (۱۹۵۰) درصورت کسر حاصل می شود. اگر لوکوسها پیوسـته نباشند احتمال مشاهدهٔ هر دوی آلل بیماری و نشـان گر ۵ در فرد IIII برابر ۱۵۰۰ است. در مخرج کسر بهدست می آید.

بنابرایـن امتیاز LOD برای این خانـواده با مقدار θ=0.05 برابر

1. maximum likelihood method

است با:

Log10(0.95)4/(0.5)4=log1013.032=1.12

برای 0=0 ارزش امتیاز LOD برابر است با: log 10 (14.054)=Log1016=1.20

برای ارزش امتیاز برای 0.1 LOD⊕ برابر است با: 20.1 Log10(0.94.054)=Log10(10.498)=1.02

بالاترین مقدار امتیاز LOD برای  $\theta=0$  به دست می آید که مطابق با این حقیقت می باشد که اگر لوکوس بیماری و نشان گر پیوسته باشند پس بین دو لوکوس، هیچ نوترکیبی ای در افراد نسل III وجود نداشته است.

برای تأیید پیوستگی، خانوادههای دیگری باید مطالعه شوند تا با جمع همهٔ نتایج، امتیاز 3+=LOD یا بیشتر بهدست آید. امتیاز =LOD - یا کمتر دلیل عدم پیوستگی لوکوسهاست. این تایید کمتر سخت گیرانه برای اثبات عدم پیوستگی (یعنی امتیاز

LOD=2- در مقایســه با 3+ برای اثبات پیوستگی) به این دلیل است که با احتمال زیاد دو لوکوس پیوسته نیستند.

# آناليز پيوستگي چندنقطواي

نتایج اولیه انالیز پیوستگی با استفاده از تعداد محدودی از مارکرها معمولا با، آنالیز پیوستگی چند نقطهای که توسط گروهی از نشاخته شده جهت گروهی از نشانگرهای (مارکر) پلیمورفیک شناخته شده جهت

نقشــه برداری منطقه مرتبط با بیماری انجام میشـود و سـبب میشود شناسـایی دقیق تر از جایگاه احتمالی لوکوس بیماری در فاصلهای تقریبی که قبلا تعریف شده است انجام شود. یک برنامه کامپیوتـری، احتمال کلی موقعیت لوکوس بیماری را در رابطه با لکوس مارکر محاسـبه و یک نمودار از عـدد موقعیت در مقابل فاصله نقشــه ترسـیم میکند. در این نمودار قلهها موقعیتهای احتمالـی لکوس بیماری را معرفی میکنند ضمن اینکه بلندترین قلـه محتمل ترین جایگاه اسـت. فرورفتگیها بیـن دو قله نیز جایگاههای مارکرهای پلی مرفیک را نشان میدهد.

#### نقشمبرداري اتوزيگوسيتي

این آنالیز پیوستگی برای نقشهبرداری تعداد زیادی از بیماریهای اتوزومی مغلوب استفاده شده است. اتوزیگوسیتی زمانی رخ میدهد که افراد بهعلت همسانی نسلهایی که از یک جد مشترک هستند، در بعضی لوکوسهای هموزیگوت هستند. در یک شـجرهنامه درون زادآوری (ازدواج خویشاوندی) واجد ۲ یا تعداد بیشتری فرزند با یک بیماری اتوزومی مغلوب نادر بسیار محتمل است که فرزندان نه تنها در لوکوس بیماری بلکه

در لوکوسهای پیوسته نزدیک به آن هموزیگوت باشند. به عبارت دیگر همهٔ بیماران در یک خانواده با ازدواج خویشاوندی برای نشان گر (مارکر)های ناحیهٔ پیرامون لوکوس بیماری هموزیگوت هستند (شکل ۸–۷). بنابراین میتوان با جستجوی ژنوم برای مناطق مشترک هموزیگوسیتی در تعدادی از افراد مبتلای خویشاوند،و خواهر برادر مبتلا این امکان وجود دارد که تعداد محدودی از نواحی هموزیگوت مشترک یافت شوند. انتظار میرود که یکی از مناطق هموزیگوت مربوط به ژن عامل بیماری باشد و پس از آن میتوان توالی یابی ژن کاندید شده را انجام داد.

نقشه برداری اتوزیگوسیتی، تکنیکی بهویژه قدرتمند برای شناسایی ژن در مواردی است که امکان بررسی بیش از یک شاخه از شجره نامههای بزرگ با ازدواج خویشاوندی وجود دارد. برای مثال ژنهای عامل بیماری نادر که توارث اتوزومی مغلوب دارند مانند فقدان شنوایی حسی عصبی، دیسپلازیهای اسکلتی متنوع و میکروسفالیهای اولیه به این شیوه یافت شدهاند.

#### عدم تعادل پیوستگی

عدم تعادل پیوستگی<sup>۲</sup> به طور رسمی به صورت همراهی دو

الل در لوکوسهای پیوسته، با فراوانی بیشتر از آنچه از مورد انتظار است، تعریف میشود و این مفهوم همینطور به عنوان همراهی اللی نیز خوانده میشود. این اصطلاح و مفهوم مربوط به مطالعه بیماری در «جمعیتها» به جای «خانواده ها» است. در مطالعه «خانواده ها» ارتباط بین اللهای ویژه و بیماری مورد سؤال، تنها درون یک خانواده منفرد درست باقی میماند؛ در یک خانواده بیمار جداگانه، ممکن است الگوی متفاوتی از اللها یا نشان گرها (مارکر)، در همان لوکوس، ارتباط با بیماری را نشان دهند، زیرا اللها خودشان چندشکلی یا پلی مرف هستند. دلیل منطقی برای مطالعهٔ ارتباط اللی در جمعیتها برمبنای این فرض است که چند نسل پیش، جهشی در یک فرد founder (بنیان گذار یک گروه) رخ داده و هنوز این جهش مسبب بیماری است. اگر این موضوع درست باشد، الگوی نشان گرها (مارکر) در ناحیهای کوچک نزدیک به ژن جهش یافته باقی مانده که هاپلوتایپ بنیان گذار آگفته میشود.

اصول زیربنایی مورد استفاده در نقشهبرداری شبیه مواردی است که برای آنالیز پیوستگی در این خانواده ها استفاده شده و تفاوت در درجه خویشاوندی افراد مورد مطالعه است. در شجره نامه نشان داده شده در شکل ۶-۷ تایید پیوستگی ژن بیماری با الل مارکر یا نشان و و بهدست آمد. فرض کنید که مطالعات فراوانتر، پیوستگی این لوکوسها و این که اللهای A مطالعات فراوانی برابر و معادل ۵/۰ دارند را تأیید کنند. منطقی است که انتظار داشته باشیم که در تقریباً ۵۰% خانواده ها ژن بیماری با الل A و در ۵۰% بقیه با الل B در پیوستگی باشد. با این وجود، با الل م و در بیوستگی باشد. با این وجود، چنانچه الل بیماری تقریباً منحصراً با یک الل نشان گر ۱۰(مارکر) ویژه در پیوستگی باشد، این حالت مثالی از عدم تعادل پیوستگی خواهد بود.

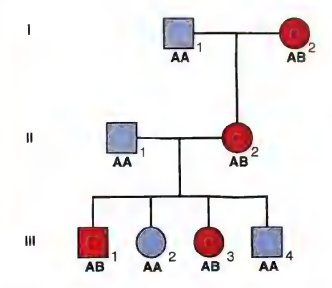
تعیین عدم تعادل پیوستگی در یک بیماری بهخصوص، پیشنهاد می کند که جهش ایجاد کنندهٔ بیماری نسبتاً به تازگی رخ داده و این که لوکوس مارکر مطالعه شده، در پیوستگی بسیار نزدیک به لوکوس بیماری میباشد. با این وجود ممکن است مشکلاتی در تفسیر دادههای هاپلوتایپ وجود داشته باشد که عدم تعادل پیوستگی را پیشنهاد کند. سایر دلایل ممکن برای عدم تعادل پیوستگی شامل این مهاردند: ۱) رشد سریع جمعیتهای ایزوله ژنتیکی که منجر به نواحی بزرگی از همراهی اللی در سراسر ژنوم می شود؛ ۲) انتخاب، که به این طریق اللهای ویژه توانایی تولیدمثلی را افزایش یا کاهش می دهند؛

<sup>1.</sup> Inbred

<sup>2.</sup> autozygosity

linkage disepuilibrium

<sup>4.</sup> founder haplotype

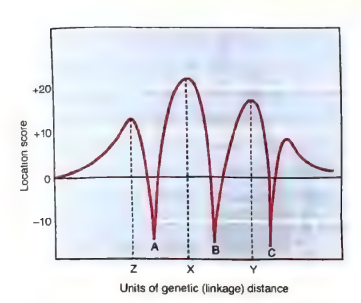


شکل ۷-۶ شـجرهنامه با سه نسـل معین کننده تفکیک یک بیماری اتوزوم غالب و اللهای A,B در یک لوکوس اسـت که ممکن است با لوکوس بیماری پیوسته باشد یا خیر

۳) ترکیب شدن جمعیتی که در آن زیرگروههای جمعیت با الگوهای متفاوت از فراوانیهای اللی برای یک مطالعه منفرد، مخلوط شده باشند. جهت بررسی مورد سوم می توان از رویکردی بهره گرفت که از کتترل بر پایه خانوادهها و بررسی اللهای انتقال یافته با استفاده از روشی که آن را آزمون عدم تعادل و انتقال گویند، استفاده کرد. این رویکرد از این واقعیت بهره می گیرد که اللهای انتقال یافته و انتقال نیافته از یک والد معین، مشاهدات دوتایی هستند و انتقال ترجیحی یک الل را نسبت به الل دیگر در تمام والدین هتروزیگوت آزمایش می کند. این تکنیکهای دیگر، برای مطالعات برمبنای جفت برادرها و خواهرهای تنی که با بیماری یا وضعیت تحت مطالعه مغایرت دارند به کار برده شده است.

#### مداخله پزشکی و اجتماعی

توانایی پزشکی مدرن در بیمارانی با اختلالات شدید، آنها را قادر میسازد تا مدت زمان طولانی تری زنده بمانند و شایستگی بیولوژیکی آنها افزایش یابد و در نتیجه منجر به افزایش ژنهای بسد در جامعه می شود و به صورت بالقوه اثرات زیانباری را به ساختار ژنتیکی نسل بعدی بشر تحمیل می کند. ولی نتایج آن در طولانی مدت بی تأثیر است زیرا در ارتباط با هر بیماری با استفاده بیشتر از آزمایشات ژنتیکی پیش از تولد جبران می شود که برای بسیاری از آنها نگرانی هایی به لحاظ اخلاقی وجود دارد. (فصل ۲۲)



شکل ۷-۷ آنالیز پیوستگی چند نقطه ای، A,B,C نشان دهنده ارتباط پیوستگی سه لوکوس مارکرهای چند شکل یا پلی مورفیک میباشند X,Y,Z ترتیب احتمالات موقعیتهای احتمالی لوکوس بیماری است.

بحث اخلاقی بسیار مهم است که با توجه به اثرات طولانی مدت انتخاب مصنوعی علیه یا به نفع اختلالات ژنتیکی با توجه به الگوی وراثتی آنها، بایستی مورد توجه قرار گیرد.

#### بيمارىهاي اتوزومي غالب

اگر هر کسی که یک بیماری اتوزومی غالب دارد، به طور موفقیت آمیزی برای عدم تولیدمثل تشویق شود، شیوع آن بیماری به سرعت کاهش خواهد یافت و تمام موارد بیماری در آینده، تنها در نتیجهٔ جهشهای جدید خواهد بود. به ویژه این کار اثر چشمگیری روی شیوع وضعیتهای نسبتاً خفیف مانند هاییر کلسترولمی خانوادگی خواهد داشت که در آن قابلیت تولیدمثلی ژنتیکی نزدیک به یک است.

دیگر این که اگر درمان موفقی برای تمام بیماران اتوزومی غالبی که در حال حاضر کاهش چمشگیری در توانایی تولیدمثلی دارند، در دسترس باشد، یک افزایش ناگهانی در فراوانی ژن بیماری به وجود خواهد آمد که در ادامه به مرور به سطح تعادلی جدید می رسد. اگر همه افرادی که بیماری اتوزومی غالب دارند، در یک زمان، در کودکی می مردند (F=0) پس میزان بروز افراد بیمار  $\mu$  می شد. اگر در مان قابلیت تولیدمثل را از صفر تا  $\mu$  بیمار  $\mu$  می شد. اگر در مان قابلیت تولیدمثل را از صفر تا  $\mu$  بیمار در نسل بعد تا  $\mu$  بسته به افزایش دهد، شیوع بچههای بیمار در نسل بعد تا  $\mu$  بسته به جهشهای جدید به اضافه  $\mu$  8/1 به ارث رسیده، افزایش خواهد یافت که برابر 8/3  $\mu$  می شود. نهایتاً تعادل جدیدی به دست خواهد یافت که تا آن موقع، شیوع بیماری ده برابر افزایش خواهد یافت تا

D15S117 10 10 D15S155 1 8 D15S153 10 10 D15S983 1 1 D15S131 9 15 D15S1026 4 1 D15S114 6 6 D15S205 8 9 D15S1046 4 5 D15S127 10 D15S1004 1 3 D15S130 2 1 D15S120 1 7	10 10 1 9 4 6 8 4 4 4 1 2 1	5 1 10 6 16 4 2 111 7 6 4 2 3
D15S117 10 5 D15S155 8 1 D15S153 10 10 D15S983 1 6 D15S131 15 16 D15S1026 1 4 D15S114 6 2 D15S205 9 11 D15S1046 5 7 D15S127 10 6 D15S1004 3 4 D15S130 1 2 D15S120 1 1	5 10 1 1 10 10 1 1 9 9 4 4 6 6 8 8 4 4 4 4 1 1 2 2 1 1	10 10 1 1 10 10 1 1 9 9 4 4 6 6 8 8 4 4 4 4 3 1 1 2 7 3

شکل ۸-۷ نقشه برداری اتوزیگوستی در یک خانواده با بیماری نقص در تشکیل استخوانهای مهرهای دندهای (spondylocostal dysostosis) پدر فرد ۱۱ برادر پدر بزرگ فرد ۱2 است ناحیه هموزیگوستی توسط مارکرهای DI5S155,D15S127 تعیین شده است بعدا مشخص شد که جهش در ژن MESP2 علت بیماری در این شجره است

 $\mu$  برسد. این رقم می تواند با فرمول  $\mu$  =2/[(I-F)]] (فصل ۶) به سادگی محاسبه شود که به طریق دیگر می توان به صورت  $I=2\mu/(1-f)$  بیان کرد. نتیجه خالص آن است که سهم بچههای بیماری که از بین رفته اند کمتر خواهد شد (از ۱۰۰% به ۱۰% کاهش یافته) اما تعداد کلی بیماران بسیار بیشتر خواهد شد اگرچه تعداد واقعی ای که از بیماری می میرند بدون تغییر در 2  $\mu$ اقی خواهد ماند.

#### بيمارىهاي اتوزومي مغلوب

برخلاف یک بیماری اتوزومی غالب، انتخاب مصنوعی علیه یک حالت اتوزومی مغلوب، تنها یک اثر بسیار کندی خواهد داشت. دلیل این تفاوت این است که در حالتهای اتوزومی مغلوب

در یک جمعیت، اکثر ژنها در هتروزیگوتهای سالم وجود دارند که تحت تأثیر اندازه گیری انتخاب قرار نخواهند گرفت. می توان دید که اگر انتخاب کاملی علیه یک بیماری اتوزومی مغلوب وجود داشته باشد، به طوری که هیچ هموزیگوتی تولیدمثل نکند تعداد نسلهای (n) مورد نیاز برای تغییر فراوانی الل از qp به qn برابر qn ا/qn است. بنابراین برای بیماری با بروز تقریبی یک در ۲۰۰۰ و فراوانی الل تقریباً یک در ۴۵، اگر تمام بیماران از تولیدمثل خودداری کنند، پس بیش از ۵۰۰ سال (۱۸ نسل) زمان تولیدمثل خودداری کنند، پس بیش از ۵۰۰ سال (۱۸ نسل) زمان بروز بیماری به نصف یابد و بیش از ۱۲۰۰ سال (۴۵ نسل) زمان لازم است تا فراوانی ژن بیماری به نصف برسد (با فرض میانگین زمان نسلی ۲۷ سال).

حال موقعیت مخالف آن را در نظر بگیرید که در آن اثر انتخاب علیه یک بیماری اتوزومی مغلوب وخیم بهخاطر پیشرفت درمان پزشکی کاهش بیابد بیشتر افراد بیمار به دوران بلوغ خواهند رسید و الل جهشیافته را به فرزندانشان منتقل خواهند کرد. نتیجه این خواهد بود که فراوانی الل جهشیافته تا رسیدن به تعادلی جدید افزایش خواهد یافت. با استفاده از فرمول  $\mu=I(1-F)$  می توان نشان داد که وقتی سرانجام تعادل جدید بهدست می آید، افزایشی در قابلیت تولیدمثلی از صفر به  $\rho$  رخ داده و افزایش ده برابری را در شیوع بیماری نتیجه می دهد.

#### بیماریهای مغلوب وابسته به X

وقتی به اثرات انتخاب علیه این بیماریها توجه می شود ضروری است که این واقعیت که جمعیت بزرگی از ژنهای مربوط در زنان کاملاً سالم ناقل وجود دارند درنظر گرفته شود که اغلب از وضعیت ناقل بودن خود بی خبرند. برای یک حالت بسیار وخیم مثل دیستروفی عضلانی دوشن با قابلیت تولیدمثلی برابر با صفر در مردان بیمار، انتخاب هیچ تأثیری ندارد مگر این که زنان ناقل تصمیم به محدود کردن خانوادههای خود بگیرند. اگر تمام زنان ناقل بخواهند که هیچ بچهای نداشته باشند میزان بروز تا دوسوم کاهش خواهد یافت یعنی از 3 به به میرسد.

#### جمعبلدى

در حقیقت پیش بینی اثر بلندمدت مداخله پزشکی در شیوع و ظرفیت (بار) بیماری ژنتیکی بینهایت مشکل است. اگرچه درست است که پیشرفتهایی در درمان پزشکی می تواند به افزایش بار ژنتیکی در نسلهای آینده منتهی شود، اما به همان اندازه نیز ممکن است که ژن درمانی موفق فشار ناشی از این

بیماریها را از نظر ناراحتیهای انسانی تسکین دهد. بعضی از این مباحث، می تواند سالها پیش به خاطر دیگر پیشرفتهای بزرگ پزشکی مثل کشف انسولین و آنتی بیوتیکها مطرح شده باشد که مسائل اقتصادی شدیدی را در زمینه صنعت داروسازی و پیر شدن جمعیت داشتهاند. در نهایت اینکه چگونه جامعه بتواند این چالشها و موفقیتها کنار بیاید شاخص تمدن آن می باشد.

#### مفاهیم بنیادی 📧 🕬 سنت سه سنده س

۱- برطبق اصل هاردی واینبرگ سهم نسبی ژنوتیپهای ممکن در یک لوکوس ویژه از یک نسل به نسل دیگر ثابت باقی می ماند.
 ۲- عواملی که ممکن است تعادل هاردی واینبرگ را به هم بزنند شامل آمیزش غیرتصادفی، جهش، انتخاب به نفع یا علیه یک ژنوتیپ به خصوص، اندازهٔ کوچک جمعیت و مهاجرت هستند.

۳- اگریک بیماری اتوزومی مغلوب در تعادل هاردی واینبرگ باشد.
 فراوانی فرد ناقل می تواند به وسیله دو برابر کردن مربع ریشهٔ شیوع بیماری تخمین زده شود.

۴- نــرخ جهش برای یک بیماری اتوزومی غالب می تواند مســتقیماً با تخمین نســبت جهشهای جدید بین همهٔ اعضای یک نســل اندازهگیری شود. تخمینهای غیرمســتقیم مقادیر جهش می تواند با استفاده از این فرمولها محاسبه شود:

برای وراثت اتوزومی غالب 2/[I-(1-F)] برای وراثت اتوزومی مغلوب (I(1-F)

برای وراثت وابسته به X مغلوب 3/[(1-F) ™

 ۵- از برخی جهات، بیماریهای نادر تکژنی، می توانند شیوع بالایی را در یک جمعیت کوچک نشان دهند که به خاطر یک اثر بنیانگذار به همراه جدایی ژنتیکی است.

وقتی یک بیماری اتوزومی مغلوب وخیم شیوع نسبتاً بالایی
 در یک جمعیت بزرگ دارد احتمالاً این موضوع مربوط به مزیت هتروزیگوتی است.

۷- لوکوسهای بسیار مجاور روی یک کروموزوم به صورت پیوسته تلقی می شوند چنانچه ژنهای این لوکوسها در طی بیش از ۵۰% از میوزها باهم جدا شوند. کسر نوترکیبی (θ) نشان می دهد که چگونه اغلب دوتا از چنین ژنهایی در میوز جدا خواهند شد.

 ۸− امتیاز LOD یک شاخص ریاضی از احتمال نسبی پیوستگی دو لوکوس است. امتیاز LOD + یا بیشتر به عنوان تأیید پیوستگی درنظر گرفته می شود.

 ۹-اصل نقشـه کشـی هتروزیگوسـیتی (یا هموزیگوسیتی) کشف بسیاری از ژنها را برای اختلالات مغلوب اتوزومی تسهیل می کند.

# فصل کا فصل محاسبه خطر

أنجا كه قوانين رياضي به واقعيت اشاره دارند، قطعي نيستند و أنجا كه قطعياند ربطي به واقعيت ندارند.

ألبرت اينشتين

یکی از مهمترین ابعاد مشاوره ژنتیک بررسی میزان خطر است که اغلب به عنوان خطرعود مجدد خوانده میشود (فصل ۲۱). تخمین خطر عود مجدد معمولاً احتیاج به توجه دقیق و درنظر گرفتن موارد زیر دارد:

۱. تشخیص بیماری، الگوی وراثت آن و اطلاعات ایدمیولوژیک در زمینه ی سابقه ی بیماری

۲. أناليزو تحليل دقيق شجره نامهى خانوادگى

۳. نتایج آزمونهایی که می توانند شامل مطالعات پیوستگی
 با استفاده از مار کرهای

DNA و احتمالاً دربرگیرنده اطلاعات بالینی حاصل از تحقیقات استاندارد باشند. گاهی اوقات بررسنی میزان خطر می تواند کاملاً ساده باشند با این وجود بسیاری از مواقع عواملی می توانند باعث مشکل تر شدن محاسبه شوند.

برای مثال مادری که دارای یک فرزند پسر مبتلا به بیماری وابسته به x مغلوب است که تنها فرد مبتلا در این خانواده محسوب میشود، سوالی راجع به خطر عود مجدد این بیماری برای فرزند بعدیاش را مطرح میکند، با وجود اینکه سوال ساده است اما پاسخ به این سوال بسیار مشکل خواهد بود که در ادامهی این فصل روشن خواهد شد. پیش از هر اقدام بیشتری، ضروری است که احتمال و راههای مختلف بیان آن را با یکدیگر بررسی کنیم. احتمال یک رخداد را میتوان بهصورت عددی، یا صحیحتر، نسبت دفعاتی که آن رخداد در مجموعهٔ زیادی از حوادث رخ می میدهد، تعریف کرد. به طور قراردادی، احتمال به صورت نسبتی

ازیک نشان داده می شود به طوری که احتمال صفر یعنی هرگز رخدادی مشاهده نخواهد شد در حالی که احتمال یک یعنی این که آن رخداد همیشه مشاهده خواهد شد.

بنابراین احتمال ۰٫۲۵ نشان میدهد که به طور میانگین، یک رخداد (پیامد) یا حادثه ویژه به صورت ۱ از ۴ مورد یا ۲۵% مشاهده خواهد شد. احتمال این که این پیامد رخ ندهد ۰/۷۵ است که می تواند به صورت شانس ۳ از ۴ تا یا ۷۵% نیز بیان شود. به بیان دیگر این احتمال می تواند به صورت شانس ۳ به ۱ در مقابل شانس ۱ به ۳ به نفع مشاهده نتیجه مورد نظر، مطرح گردد. در این فصل تا جایی که ممکن باشد از کسرها استفاده می شود زیرا کسرها ساده تر از نسبتهایی از یک، که به صورت اعشاری بیان می شوند، قابل فهمند.

# تئورى احتمال

برای محاسبهٔ ریسک ژنتیکی، داشتن در کی اصولی از نظریه احتمال، ضروری است. در رابطه با این نظریه تا آنجا که مربوط به مهارتهای لازم برای مشاوره ژنتیکی باشد، در این فصل بحث خواهد شد.

# قوانین جمع و ضرب

هنگامی که احتمال دو رخداد متفاوت را بررسی می کنیم، ضروری است مشخص شود که آیا آنها جمع نشدنی اند و یا مستقل از هم هستند. اگر این رخدادها جمعنشدنی باشند احتمال این که یک رخداد اولی یا رخداد دومی رخ بدهد برابر با جمع احتمال رخداد هرکدام بصورت جداگانه است. که این اصل به «قانون جمع» مشهور است.

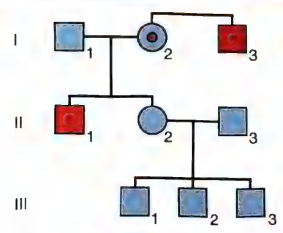
اگر چنانچه دو یا تعداد بیشتری رخداد مستقل باشند، پـس احتمال این که هـر دو واقعهٔ اول و دومـی رخ دهند برابر حاصل ضرب احتمالات جداگانه آنهاست. اصلی که «قانون ضرب» خوانده می شود. برای درک بیشتر این مفهوم می توانید زوجی را در نظر بگیرید که برای اولین بارداری احتمال دختر (۱/۲) یا پسر شدن (۱/۲) فرزند آنها برابر با ۱ خواهد بود. اگر مادر با اولترا سونوگرافی، حامل دوقلوی ناهمسان باشد پس احتمال این که هر دوی دوقلوها پسر باشند برابر است با ۱/۲=۱/۲×۱/۲۔

# قانون بایز (بیز)

قانون بایز که اولین بار توسط توماس بایز ۱۷۶۱–۱۷۰۳ ابداع و بعد از مرگش در سال ۱۷۶۳ منتشر شد بهطور گستردهای در مشاورهٔ ژنتیکی استفاده می شود. این قانون روشی بسیار ارزشمند برای تعیین احتمال کلی یک حادثه یا پیامد از قبیل وضعیتهای حاملین را با توجه به تمام احتمالات پیشین یا اولیه (یعنی ناقل بودن یا نبودن) و سپس تغییر دادن یا شرطی کردن این حالات با داشتن اطلاعاتی مانند نتایج آزمایشات و اطلاعات شجره نامه را فراهم می کند و نشان می دهد کدام یک محتمل تو به واقعیت نزدیک تر است. بنابراین، این قانون احتمال این که و به وانون کم و بیش برای مدت زیادی بدون استفاده و مسکوت این قانون کم و بیش برای مدت زیادی بدون استفاده و مسکوت که در سالهای اخیر، زیبایی، سادگی و مزیتهای آن در بسیاری از زمینههای دیگر مثل کار قانونی، آنالیز آماری و محاسبات که در سالهای دیگر مثل کار قانونی، آنالیز آماری و محاسبات

احتمال اولیه هـ رخدادی «احتمال پیشـین» آن خوانده میشـود و این مفهوم براساس اطلاعات اولیه یا اطلاعاتی که از قبل دردسترس هستند استوار است. مشاهداتی که این احتمالات پیشـین را تغییر میدهنـد، تعیین احتمالات شـرطی را ممکن می کنند. در مشاورهٔ ژنتیکی این مشاهدات معمولاً برمبنای تعداد فرزندان و یا نتایج آزمایشـات میباشد. به این شرایط «اطلاعات بعدی یا پسین» خوانده میشوند. احتمال حاصله برای هر حادثه یا پیامد احتمال ترکیبی یا مرکب آن نامیده میشود. احتمال نهایی هر رخداد احتمال پسین یا نسبی آن خوانده میشود که از تقسیم هر رخداد احتمال پسین یا نسبی آن خوانده میشود که از تقسیم احتمال ترکیبی برای آن واقعه بر جمع تمامی احتمالات ترکیبی

این قضیه به سادگی قابل درک نیست! در تلاش برای کمی قابل فهم کردن آن به شـجرهنامهای با دو مرد (II و II) که هر دو مبتلا به یک بیماری وابسـته به X مغلوب هستند توجه کنید (شکل  $-\Lambda$ ). خواهر یکی از این مردان (فرد II2) مایل است بداند



شکل ۱-۸، در این شـجره نامه که توارث وابسته به x مغلوب را نشان میدهد، برای محاسبه احتمال ناقل بودن فرد II2 باید به داشـتن سه فرزند پسر سالم این خانم توجه شود.

احتمال این که او ناقل باشد چقدر است. مادر (I2) این دختر باید یک حامل باشد چون یک برادر بیمار و یک پسر بیمار دارد، یعنی او یک حامل اجباری است. بنابراین احتمال پیشین این که فرد II2 یک ناقل باشد برابر ۱/۲ است. به طریق مشابه، احتمال پیشین این که فرد II2 این که فرد II2 است.

این که این خانم (II2) سـه پسر سالم دارد باید مورد توجه قـرار گیرد زیرا بهطور فرضی، ایـن وضعیت، این که او یک ناقل باشد را غیرمحتمل می کند. قانون بایز راهی را برای کمی کردن این فرض فراهم می کند. از طریق این سـه پسـر سالم می توان «اطلاعات پسین» را فراهم آورد. احتمال شرطی این که سه پسر سالم داشته باشد، در صورتی که ناقل باشد برابر ۱/۲×۱/۲×۲/۲ و مساوی ۱/۸ است. این مقادیر درهم ضرب می شوند زیرا رخدادی مســتقلاند که در آن سلامت یک پسر توسط سلامت برادرانش تحت تأثیر قرار نمی گیرد. احتمال شــرطی این که سه پسر سالم داشته باشد، درصورتی که فرد II2 ناقل نباشد، برابر یک است.

این اطلاعات اکنون در محاسبه بایزی گردآوری میشود (جـدول ۱-۸) از روی این جدول احتمال پسـین این که فرد II2 یک ناقل باشـد برابر است با ۱/۲+۱/۱۶ که به ۱/۹ ساده میشود. بهطور مشابه، احتمال پسین این که ناقل نباشد برابر است با ۱/۲+۱/۱۶ که به ۹/۹ سـاده میشود. راه دیگر بهدست آوردن این نتایج توجه به این اسـت که شـانس ناقل بودن فرد آوردن این نتایج توجه به این اسـت که شـانس ناقل بودن فرد است. ۱/۱۶/۱/۸

شاید تا به حال کاربرد قانون بایز کمی روشن تر شده باشد، سعی کنید به خاطر بسپارید که رویکرد اصلی، ترسیم جدولی است که تمام احتمالات را برای مثال احتمال ناقل و غیرناقل بودن

	در شکل ۱-۱	جدول ۱-۸ م	
í.	فرد II2 ناقل نیست	فرد II2 ناقل است	احتمال
	1/٢	1/Y	پیشین
			شرطی
	(1) <sup>r</sup> = 1	(\/Y) <sup>r</sup> = \/A	پسر سالم
	1/Y (= N/18)	1/18	مرکب (ترکیبی)
	٨	۱ به	بيان بصورت احتمال
	A/3	3/9	یسین (نهایی)

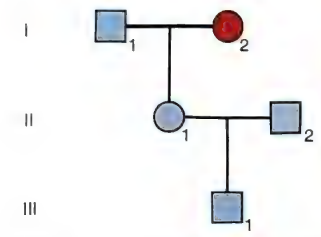
را نشان دهد، سبس احتمال پیشین را برای هر دو حالت تعیین کنید، سبس شانس (احتمال شرطی) این که رخداد مشاهده شده قطعی (برای مثال فرزندان سالم) روی بدهد را چنانچه هر احتمال صحیح باشد تعیین کنید، سپس احتمال مرکب (ترکیبی) برای هر احتمال را پیدا کنید، و سرانجام هریک از احتمالات مرکب را برای محاسبه احتمال دقیق (پسین) هر یک از احتمالات اولیه (پیشین) بستجید. اگر این قضیه هنوز گیج کننده است بعضی از مثالهای حل شدهٔ بعدی ممکن است آن را کمی روشن تر کند.

# وراثت اتوزومى غالب

برای فردی که (مرد یا زن) بیماری اتوزومی غالب دارد، خطر این که هریک از فرزندانش ژن جهشیافته را به ارث ببرد برابر ۱/۲ است. این موضوع به این مربوط است که آیا فرد بیمار، بیماری را از یک والد بسه ارث برده یا این حالت را در نتیجهٔ یک جهش جدید کسب کرده است. بنابراین بررسی میزان خطر بیماریهایی که وراثت اتوزومی غالب نشان میدهند، تا زمانی که یک سابقه خانوادگی آشکار، نفوذ کامل ژن و روشهای معتبری برای تشخیص هتروزیگوتها وجود داشته باشد، معمولاً ساده است. با این وجود اگر نفوذ ناقص و کاهش یافته باشد و یا تأخیری در سن شروع بیماری وجود داشته باشد بهطوری که نتوان متروزیگوتها را تشخیص داد محاسبهٔ خطر بیماری پیچیده تر می می شود. دو مثال برای مطرح کردن انواع مشکلاتی که ممکن است به وجود آیند شرح داده خواهند شد.

#### نفوذ كاهشيافته

هنگامی گفته میشود یک بیماری نفوذ کاهشیافته نشان داده که به وضوح ثابت شده باشد افرادی که دارای ژن غیرطبیعی هستند در شجره خانوادگی و برطبق آنالیز شجرهنامه



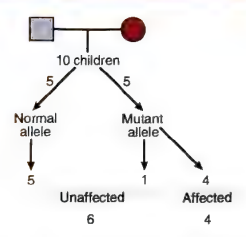
شکل ۲-۸، فرد I2 دارای بیماری اتوزومی غالب با نفوذ کاهش یافته است. برای محاسبه احتمال بیمار بودن فرد IIII باید احتمال هتروزیگوت بودن مادر فرد (III) که فاقد نفوذ باشد در نظر گرفته شود.

باید هتروزیگوت اجباری باشند، مطلقاً هیچ نشانهای از وضعیت بیماری را بروز نمیدهند. برای مثال، اگر فردی کاملاً سالم بوده که هم یک والد و هم یک فرزند با بیماری اتوزومی غالب یکسان داشته، چنین حالتی مثالی از «عدم نفوذپذیری» خواهد بود. نفوذ معمولاً بهصورت درصد (برای نمونه ۸۰%) یا بهصورت نسبتی از یک (برای مثال ۸/۰) بیان میشود که به مفهوم آن است که ۸۰% تمام هتروزیگوتها بیماری را بهطریق مشابهی بروز میدهند.

برای بیماریهایی که نفوذ کاهشیافته نشان میدهد، خطر داشتن فرزند مبتلا از یک فرد بیمار، برابر با ۱/۲ است که یعنی احتمال این که این فرزند الل جهشیافته را به ارث ببرد ضرب در نسبتی از هتروزیگوتهایی است که بیمار واقعیاند (۹). بنابراین برای بیماریای مثل رتینوبلاستومای ارثی (یک تومور چشمی جنینی) (فصل ۱۴) که وراثت اتوزومی غالب را در بعضی خانوادههای با نفوذپذیری  $A_r=P$  را نشان میدهد، خطر ابتلای فرزند متولد شده از والد بیمار، برابر  $A_r \times 1/7$  یعنی  $A_r$  است. زمانی که جویای دانستن احتمال خطر برای کودکی غیر مبتلا زمانی که جویای دانستن احتمال خطر برای کودکی غیر مبتلا که سالم است اما والدین این فرد یک بیماری اتوزومی غالب با نفوذ کاهشیافته را نشان داده داده اند، محاسبه پیچیده تر میشود (شکل Y-A).

فرض کنیم که نفوذپذیری (p) برابر ۱۰ باشد. محاسبهٔ خطر این که فرد III1 بیمار شـود به دو طریق قابل انجام است. اولین راه به سادگی با کمی منطق و دومی از قانون بایز استفاده میشود.

۱. فرض کنید که فـرد I2 ده فرزند دارد. بهطور میانگین، ۵ فرزنـد او ژن بیماری را به ارث خواهند برد اما از آنجایی که p برابر



شــکل ۳-۸، ژنوتیپ و فنوتیپهای مشاهده شــده در ۱۰ فرزند متولد شــده از فردی که دارای بیماری اتوزوم غالب اســت که نفوذپذیری آن ۸۰ است.

۸ - است تنها ۴ فرزند بیمار خواهند شد (شکل  $-\Lambda$ ). بنابراین ۶ نفر از ۱۰ فرزند سالم خواهند بود که یکی از آنها الل جهشیافته و ۵ نفر بقیه الل طبیعی یا وحشی را دارند. فرد III سالم است به گونهای که بنابراین یک احتمال ۱ در ۶ وجود دارد که او هتروزیگوت باشد. در نتیجه احتمال این که فرد III همژن جهشیافته را به ارث برده باشد و هم بیمار باشد برابر  $-\Lambda$  × - ۱/۱۲ × - است که مساوی - ۱/۱۵ است و اینحالت زمانی است که - برابر - باشد.

۲. حال به فرد ۱۱۱ در شکل ۲-۸ توجه کنید. احتمال پیشین این که این زن (۱۱۱)یک هتروزیگوت باشد برابر ۱/۲ است. به طور مشابه، احتمال پیشین این که او هتروزیگوت نباشد برابر است. حال با ترسیم جدول بایزی می توان تعیین کرد که چگونه این احتمالات پیشین، با این حقیقت که فرد دو ۱ بیمار نیست، تغییر داده می شوند (جدول ۲-۸). احتمال پسین این که فرد III هتروزیگوت باشد برابر است با 1/2(1-P)/[1/2(1-P)+1/2] که به {۱ −P/۲ −p} ساده میشود. بنابراین خطر فرد III1 که هم الل جهش یافته را به ارث ببرد و هم بیمار باشد برابر است با  $[(P - P^2)/(4 - 2P)]$  که به  $(1 - P/2 - P) \times 1/2 \times P$ ساده می شهود. اگر و برابر ۸/۰ باشهد این عبارت برابر ۱/۱۵ یا ۰/۰۶۷ می شود. با جایگزینی مقادیر مختلف p در عبارت بالا می توان نشان داد که بیشترین میزان خطر برای این که فرد III1 بیمار باشد برابر ۱/۱۶ (تقریباً ۱/۱۲) است که زمانی که p برابر عر و باشد بهدست می آید. از این میزان خطر حداکثر می توان هنگام مشاورهٔ افراد در معرض خطر بیماریهای اتوزومی که شروع أن ديرهنگام همراه با نفوذ كاهشيافته ميباشد و يك پدربزرگ/مادربزرگ بیمار و والدین سالم دارند، استفاده کرد.

۱ در شکل ۲-۸	محاسبه بایز برای فرد دو	جدول ۲-۸ ا
دو هتروزیگو <i>ت</i> نیست	دو هتروزیگوت است	احتمال
1/٢	1/٢	پیشین شرطی،
\ \/Y	\-P \/ <b>Y</b> (\-P)	مبتلا نباشد مرکب (ترکیبی)

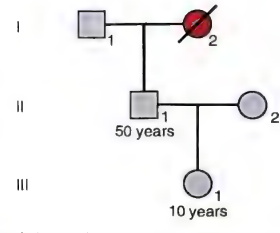
#### تأخیر در شروع بیماری

بسیاری از اختلالات غالب اتوزومی تا دوران بلوغ و بزرگسالی به صورت کامل آشکار نمی شوند. اعضای سالم خانواده هایی که در آنان این اختلالات وجود دارد، اغلب خواهان دانستن این مطلب هستند که آیا خودشان بیماری را بروز خواهند داد و یا این که آیا آنها بیماری را به کودکانشان انتقال خواهند داد یا خیر؟ خطر وقوع در این افراد را می توان به روش زیر محاسبه نمود:

فردی را در نظر بگیرید که با تشخیص قطعی بیماری هانتینگتون، فوت نموده است (شکل ۴-۸). هانتینگتون یک بیماری غالب اتوزومی با شروع دیرهنگام است. پسر فرد 12 در سن ۵۰ سالگی کاملاً سالم بوده و میخواهد بداند که چقدر احتمال دارد تا دختر ۱۰ سالهاش، بعدها بیماری را در زندگی خود نشان دهد. نخستین علائم این بیماری بهطور معمول بین سنین نشان دهد. نخستین علائم این بیماری بهطور معمول بین سنین علائم بیماری را تا سن ۵۰ سالگی نشان میدهند (شکل ۵-۸). علائم بیماری را تا سن ۵۰ سالگی نشان میدهند (شکل ۵-۸).

لازم است خطر بروز برای فرد III محاسبه شود (اگر فرد IIII در مورد خطر ابتلای خود، ســوال میپرسید، در این صورت پدر او بهعنوان مشاوره گیرنده کاذب ذکر میشد). احتمال این که فرد III ژن بیماری را به ارث برده باشد (با توجه به این که هیچکدام از علایم بیماری را نشان نمیدهد) به کمک روش محاسبهای سادهٔ بایز مشخص میشود (جدول ۳-۸). احتمال پسین هتـروزیگوت بایز مشخص میشود (جدول ۳-۸). احتمال پسین هتـروزیگوت بــودن فرد III برابر ۴/۱/۲/۱/۲ میباشــد که مساوی ۱/۳ است در نتیجه احتمال پسین این که دخترش یعنی IIII اختلال را به ارث برده باشد برابر با ۱/۳×۱/۲ یا ۱/۶ است.

در مورد خطر کلی هتروزیگوت بودن فرد II2 بهطور ساده برابر با ۱/۲×۱/۲ است، یعنی احتمال پیشین به ارث بردن ژن جهش یافته ضرب در احتمال اینکه یک فرد هتروزیگوت، در سن ۵۰ سالگی سالم باشد برابر ۱/۴ است. این نوع محاسبه

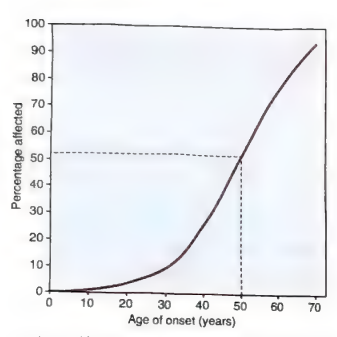


شکل ۴۸-۸: فرد I2 دارای یک بیماری با توارث اتوزومی غالب است که تاخیر در سسن بروز را نشان میدهد. برای محاسبه احتمال بروز بیماری برای فسرد III باید به هتروزیگوت بودن فرد III که علائم بیماری را نشان نداده است توجه شود.

در مواردی که برآورد مرکب این پیامد میسر باشد، درست است هرچند که احتمال هتروزیگوت نبودن فرد III درنظر گرفته نشده است. فرض کنید فرد I2 دارای چهار فرزند باشد، بهطور میانگین دو فرزند او آلل جهشیافته را به ارث بردهاند که در یکی از آنان تا سن ۵۰ سالگی علایم بیماری بروز خواهد کرد. دو فرزند باقیمانده آلل جهشیافته را به ارث نخواهند برد. با گذشت زمان این فرزندان بزرگ شده و به سن ۵۰ سالگی رسیدهاند. بهطور میانگین یک فرزند مبتلا میباشد اما سه فرزند دیگر سالم نخواهند بود. بنابراین بهطور متوسط زادههای فرد 12 سالم ۵۰ خواهند بود. ینابراین بهطور متوسط زادههای فرد 12 سالم ۱/۰ نست؛ در این احتمال خطر برابر با ۱/۳ سحیح نخواهد بود.

#### وراثت اتوزومي مغلوب

در مورد بیماری اتوزومی مغلوب، هر دو والد بیولوژیک یک بچه بیمار، هتروزیگوت هستند. بهجز مواردی مثل عدم وجود رابطه پدر و فرزندی عنوان نشده و اهدای اسپرم که دو استثناء و بسیار نادر هستند. البته این موارد تنها هنگامی پیش میآید که یک والد فرزند مبتلا هتروزیگوت باشد، بدین ترتیب که اگر جهش جدیدی در گامتی که از والد دیگر به ارث میرسد، رخ دهد کودک میتواند مبتلا شود (هموزیگوت) و یا در اثر رخداد دایزومی تکوالدی، دو نسخه از آلل جهشیافتهٔ والد هتروزیگوت دایزومی تکوالدی، دو نسخه از آلل جهشیافتهٔ والد هتروزیگوت معمولاً فرض بر این است که هر دو والد یک کودک مبتلا، معمولاً فرض بر این است که هر دو والد یک کودک مبتلا، حامل میباشند.



شکل ۵-۸، نمودار مربوط به نمایش سن بروز علائه بیماری در هتروزیگوتها در بیماری هانتینگتون. تقریبا ۵۰ درصد بیماران، علائم بیماری را تا سن ۵۰ سالگی نشان میدهند

#### خطرات حامل بودن براي اعضاي خانوادهٔ

زمانی که هر دو والد به صورت هتروزیگوت باشند، خطر این که هر کدام از کودکان آنها مبتلا شوند برابر با ۱/۴ است. به طور متوسط ۳ فرزند از ۴ فرزند آنان غیرمبتلا خواهند بود که از میان آنان، به طور میانگین، ۲ نفر حامل هستند (شکل  $8-\Lambda$ ). در نتیجه احتمال این که خواهر/ برادر سالم یک فرد مبتلا برای یک اختلال مغلوب اتوزومی، حامل باشد، برابر با 7/7 است. خطر حامل بودن برای سایر اعضای خانواده را نیز می توان با این فرض که هر دو والد یک کودک مبتلا، حامل هستند، محاسبه نمود (شکل  $7/\Lambda$ ).

هنگام محاسبه نم ودن خطر برای یک توارث مغلوب اتوزومی، قاعده و قانون کلی بر پایهٔ ناقل بودن والدین است، پس از بهدست آوردن احتمال حامل بودن هر والد، عدد حاصله در 1/4 ضریب می سود. نتیجهٔ بهدست آمده، خطر ابتلای کودکی است که از دو والد حامل به دنیا خواهد آمد. بنابراین در شکل 1/4 در صورتی که فرد III3 خواهر پسر مبتلا است، با پسرعموی خود فرد III4 ازدواج کند، در این صورت احتمال این که اولین فرزند آنان مبتلا باشد برابر با 1/4 × 1/4 × 1/4 خواهد بود، یعنی احتمال حامل بودن فرد III3 ضرب در احتمال حامل بودن فرد احتمال حامل بودن خطر ضورت در احتمال این خطر کلی برابر با 1/4 است.

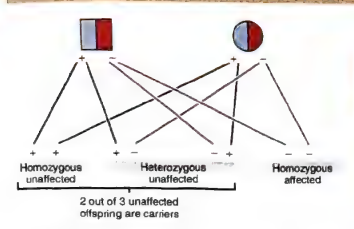
۱ در شکل ۸–٤	به بایز برای فردیک	جدول ۳-۸ محاس
II2 هتروزیگوت نیس <i>ت</i>		<b>احتمال</b> ب
1/4	1/٢	پیشین
		شرطی،
١	1/٢	سالم در سن ۵۰ سالگی
1/٢	1/4	مرکب

در صورتی که همان خواهر یعنی فرد III3، با یک فرد سالم غیرخویشاوند ازدواج می کرد، احتمال این که اولین فرزند آنها مبتلا باشد، برابر با 1/4×

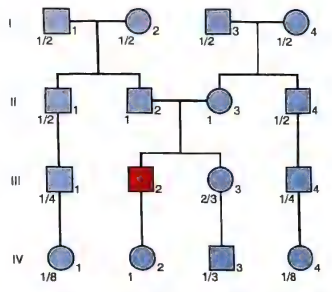
#### تغییرمیزان خطر حاملین توسط تجزیه و تحلیل جهش

غربالگری برای بیماری فیبروز کیستیک در انگلستان پس از یکسری مطالعات مقدماتی، هم اینک در دست اجرا میباشد. بیش از ۲۰۰۰ جهش متفاوت در ژن فیبروز کیستیک مورد شناسایی قرار گرفته است. از این رو تعیین حامل بهوسیلهٔ بررسی جهش DNA امری ساده و مستقیم نمی باشد. با این وجود آزمایشی نسبتا ساده برای شایعترین جهشها ایجاد شده اند که قادر است در ۹۰% موارد، تمامی حاملان با منشأ اروپای غربی را شناسایی کند. احتمال حامل بودن فرد سالمی که سابقهٔ خانوادگی بیماری فیبروز کیستیک را نداشته و یاسخ آزمایش او در غربالگری جهش شایع، منفی بوده است، چقدر میباشد؟ یاسخ را به کمک ترسيم جدول سادهٔ بايز ميتوان بهدست آورد (جدول ۴-۸). احتمال پیشــین حامل بودن این عضو سالم از جمعیت عمومی، است، بنابراین احتمال پیشین حامل نبودن می باشد. چنانچه این فرد حامل باشد، احتمال این که آزمایش جهش شایع برای او طبیعی باشــد ۰/۱ یا ۱۰% اســت. به این معنی که تنها ۱۰% از حاملان، فاقد جهش شايعاند احتمال أنكه أزمايش جهش شايع فردی که حامل نیست، بهصورت طبیعی باشد، برابر با ۱ است.

براساس محاسبات بالا، احتمال ترکیبی در مورد فرد حامل ۱/۲۵ و در فرد غیرحامل ۲۴/۲۵ است در نتیجه احتمال پسین حامل بودن این فرد برابر با ۱/۲۵۰/۲۴/۲۵۰/۲۵۰ میباشد که



شــکل ۶–۸: ژنوتیپها و فنوتیپهای احتمالــی در فرزندان والدینی که هرکدام حامل یک اختلال مغلوب اتوزومی هستند، بطور میانگین از بین ۳ فرزند سالم آنها، ۲ تای آنها حامل میباشند.



شکل ۷-۸، وراثت مغلوب آتوزومی، احتمال حامل بودن اعضای مختلف خانواده بصورت نسبت نشان داده شده است.

مساوی با ۱/۲۴۱ است. در نتیجه پاسخ طبیعی در آزمایش جهش شایع، خطر حامل بودن را از ۱/۲۵ به ۱/۲۴۱ کاهش میدهد.

### وراثت مغلوب وابسته به جنس

برای اختلالات مندلی با الگوی وراثتی مغلوب وابسته به دشـوارترین نوع محاسبهٔ خطر میباشد. در بیماریهای شدید وابسته به جنس، مردان مبتلا، در اکثر موارد پسرای مبتلا قادر به داشتن فرزند نمیباشند. در نتیجه این نوع بیماریها اغلب تنها از طریق حاملان مؤنث سالم، منتقل میشوند. فرد حامل (خانم) برای اختلال مغلوب وابسته به جنس بهطور میانگین ژن را به نصف دخترانش (که دامل میشوند) و نصف پسرانش (که در نتیجه مبتلا خواهند بود) منتقلل میکند.چنانچه یک مرد مبتلا دارای فرزندانی باشد، کروموزوم و خود را به تمامی پسرانش

جدول ٤-٨

جدول بایز بــرای خطر حامل بــودن فیبروز کیستیک، در صورتی که غربالگری (آزمایش) جهش شایع، منفی باشد.

ل	غيرحام	زیگوت است	احتمال
	74/40	1/40	پیشین
	,	-/1-	شرطی، طبعق نتیجه آزمایس
	,	-/1-	هبتی نیبت ،رمایت جهش شایع، فر <mark>د سالم</mark>
	74/70	1/10-	مرکب (ترکیبی)

منتقلل خواهد کرد که همگی سالم خواهند بود و همچنین کروموزوم X خود را به تمام دختران خود انتقال میدهد که حامل خواهند شد (شکل ۸-۸). پیشتر در مورد این موضوع که چطور تولد پسران غیرمبتلا از یک حامل احتمالی یک اختلال مغلوب وابسته به جنس منجر به کاهش خطر حامل بودن او میشود، با تئوری باز توضیحاتی ارائه شده است. از این رو در این بخش، دو عامل دیگر را بررسی خواهیم نمود که می توانند محاسبهٔ خطر را در اختلالات مغلوب وابسته به جنس پیچیده نمایند.

#### موارد ايزوله

چنانچه زنی دارای یک پسر مبتلا باشد، در صورتی که فاقد سابقهٔ خویشاوندی مثبت باشد، سه راه احتمالی برای چنین

رخدادی وجود خواهد داشت:

 ۱. زن حامل آلل جهش یافته است، که در این صورت خطر ابتلا برای این پسر ۱/۲ است.

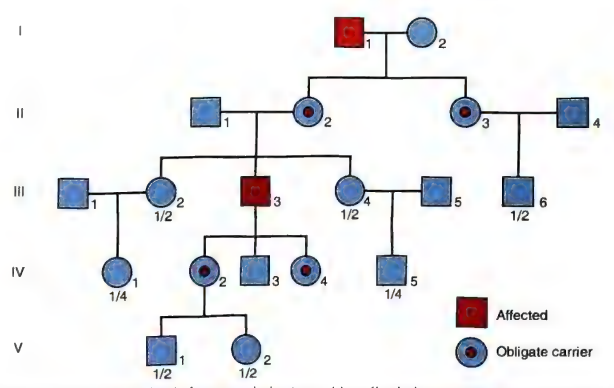
اختلال در پسـر به علت یک جهش جدید اسـت. این جهـش در خلال میوز در گامت رخ داده اسـت (و با مشـار کت در لقاح)

این گامت منجر به بارداری شده است. در چنین وضعیتی خطر عود مجدد ناچیز و قابل صرفنظر کردن است.

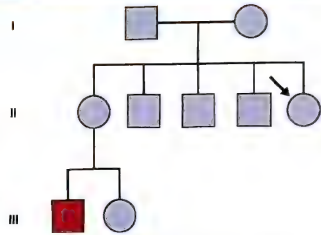
۳. این زن برای جهش دارای حالت موزائیک گنادی است. بدین شکل که جهش در تقسیمات اولیهٔ میوز و در خلال تکوین جنین رخ داده است. در این حالت، خطر عود مجدد، برابر خواهد بود با نسبت تخمکهایی که اَلل جهشیافته را حمل میکنند، (یعنی بین ۵۰–۰۰)

در عمل، اغلب تمایز بین این سه حالت مذکور بدون روشهای مولکولی ژنتیکی توالی یابی بسیار مشکل است. در صورتی که مشخص شود زنی حامل است، محاسبهٔ خطر اسان تر خواهد شد. اگر آزمونها نشان دهند که او حامل نیست، خطر رخداد مجدد، احتمالاً پایین است، اما بهدلیل امکان حالت موزائیسم گنادی، این خطر ناچیز نخواهد بود.

بــرای مثال در دیســتروفی عضلانی دوشــن (فصل ۱۹)، براساس تخمینهای صورت گرفته در بین مادران دارای فرزندان



شکل ۸-۸، احتمالات مربوط به ابتلای خویشاوندان مذکر و حامل بودن خویشاوندان مونث، در یک اختلال وابسته به x مغلوب. تمام دختران یک مرد مبتلا، حاملان اجباری هستند.



شکل ۹-۸- دراین شبجره نامه فرد III۱ مبتلا به DMD بوده و یک مورد ایزوله است؛ یعنی سبابقه این بیماری در خانواده وجود ندارد. فرد IIS (علامت پیکان) که مشباوره گیرنده است میخواهد بداند که آیا در معرض خطر داشتن پسبران مبتلا هست یا خیر برای محاسبه خطر او، ابتدا خطر حامل بودن مادرش یعنی فرد I2 محاسبه می شود که این کار نیاز به محاسبه میزان یا نرخ جهش (۱) دارد. در این مثال فرد I2 یک مشاوره گیرنده کاذب بشمار می آید.

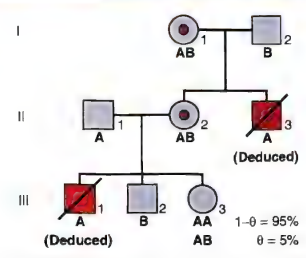
مبتــلای ایزوله، تقریباً ۲/۳ آنها ناقل، ۱۰-۵% دچار موزائیســم گنــادی و در حدود ۳۰-۲۵% باقیمانــدهٔ آنها در میوز خود دارای موتاسیون جدید یا Denovo هستند.

صرف نظر از عامل مشکل ساز موزائیسم گنادی، محاسبه نمودن خطر برای موارد ایزوله (شکل ۹–۸) میسر است. اگرچه ممکن است نیازمند محاسبهٔ خطر برای یک مشاوره جوی کاذب (dummy consultant) در داخل شجره نامه و نیز محاسبهٔ میزان جهش (mutation rate) یا  $\mu$  باشد. برای فهمیدن و درک کامل تر، دانشجو را به یکی از متون اختصاصی تر، ارجاع می دهیم که در انتهای فصل فهرست شده است.

# تتايج تستهاى تشخيص ناقلين

زمانی کـه آنالیز دقیقی از جهشها در دسترس نباشد آزمونهای بیوشیمیایی راه مناسبی برای شناسایی اختلالات مغلوب وابسته به جنس میباشد. متأسفانه اغلب بین مقادیر بهدست آمده از افراد کنترل، و زنانی که حامل شناخته میشود. اگرچه یعنی حاملان اجباری، یک همپوشانی مشاهده میشود. اگرچه نتایج غیرطبیعی در حاملین بالقوه، پیشنهاد میکند که او میتواند حامل باشد، اما یک نتیجهٔ طبیعی آزمون، حامل بودن زن را نمی تواند رد کند. مثال بیماری دیستروفی عضلانی دوشن را در نظر بگیرید.

در DMD (دیستروفی عضلانی دوشنن)، کراتین کیناز در



شــکل ۱۰-۸: شــجره نامهای که خانوادهای مبتلا به DMD را نشان میدهد که افراد مبتلا فوت شدهاند و DNA آنها در دسترس نیست. A و B بیانگر آللهایی پیوسته و مرتبط با ژن دیستروفین میباشد.

# جدول ۵-۵ محاسبه بایز برای فرد دو۲ مشخص شده در شکل ۱-۸

دو۲ حامل نباشد	دو۲ حامل باشد	احتمال
1/4	1/٢	پیشین
		شرطی:
1	١/٨	۱. <mark>سه پس</mark> رسالم
١	1/٣	۲. کراتین کیناز طبیعی
1/٢	1/48	مرکب (ترکییی)

تقریباً دو نفر از سـه نفر حامل اجباری، افزایش نشـان میدهد (شـکل ۲-۱۱ از فصل ۱۱) بنابراین چنانچه یک حامل احتمالی مانند فرد II2 در شـکل ۱-۸ سـطح کراتین کیناز طبیعی را در خود نشـان دهد، این یافته در جهت حامل نبودن او بیشتر تاکید میکند. بنابراین پاسخ آزمون، یک احتمال شرطی را ارائه میکند که میتوان آن را وارد محاسـبهٔ بایزی جدید کرد (جدول ۵-۸). احتمال پسـین حامل بودن فرد I/۴۸ ۱/۴۸ با ۱/۲۸ یا ۱/۲۵ اسـت. در نتیجه با نظر به این که نخست: این زن سه پسر سالم دارد. دوم: پاسـخ آزمون کراتین کیناز او طبیعی است، در نتیجه کاهش خطر حامل بودن او از ۱ در ۲ به ۱ در ۹ و سپس به ۱/۲۵ کاهش خطر حامل بودن او از ۱ در ۲ به ۱ در ۹ و سپس به ۱/۲۵ مکان پذیر شده است.

# استفاده از ما*ر کر*های پیوسته

امروزه در مورد بیشــتر بیماریهای تک ژنی، بررسی توالی ژنها امکانپذیر اســت؛ اگرچــه روال رایجی برای همهی موارد

محسوب نمی شود. پس می توان گفت استفاده از مار کرهای پیوسته DNA رایج نیست و به ندرت بکار میروند با این وجود در مشخص کردن ژنتیک یک فرد در شجرهنامه نقش دارد بخصوص در مـواردی که فرد بیمار فوت شـده و DNA أن در دســترس نیست. بایســتی توجه شــود که اختلال ژنتیکی مورد نظر به دنبال جهش در یکی از چندین جایگاه ژنی خاص ایجاد می شود به این معنا که مار کرهای پیوسته در مورد بیماری هایی که از نظر ژنتیکی هتروژن نیستند قابل استفاده هستند. با این وجود در بیماریهایی نظیر دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) که هر خانواده بهطور معمول دارای جهش ویژه و مربوط به خود است، أناليز مستقيم جهش همواره امكان پذير نيست، مثلاً وقتى مردان مبتلای زندهای وجود نداشته باشند، در این خانوادهها برای کمک به شناسایی حامل، می توان از مار کرهای DNA در جایگاه ژنی پیوسته و یا نزدیک به جایگاه ژنی بیمار، استفاده نمود. برای نشان دادن ارزش این موضوع، خواهر پسری را که مبتلا به دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) است درنظر بگیرید. مادر او حامل اجباری است. دلیل این امر أن است که این مادر دارای یک برادر مبتلا بوده است (شـکل ۱۰-۸). یک مارکر DNA، با آللهای A و B در دسترس است که با کسر نوتر کیبی یا  $\theta$  برابر با ۰٫۰۵ با جایگاه ژن بیماری DMD پیوستهٔ است. در فرد II2 اَلل بیماری باید با آلل مارکر A پیوسته باشد. زیرا فرد II2، آلل (B) را از پدرش که سالم است به ارث برده و آن را به فرد III3 که پسر وی و سالم میباشد، منتقل کرده است و اگر III نیز الل A را داشته باشد (در اینحالت با ژن بیماری DMD پیوسته نمی باشد زیرا او خویشاوند نیست و سالم میباشد) در اینصورت نوترکیبی اللها در فرد III3 به صورت AA یا AB میباشد. اگر فرد III3 AA باشد یعنی آلل پرخطر را از مادر خود دریافت کرده است و اگر AB باشد آلل کم خطر را دریافت کرده است. احتمال نهایی نسبتی از احتمال رخداد نوترکیبی است (کسر نوترکیبی: θ)؛ که بین لوکوسهای بیماری و مارکر در میوز تخمک ایجاد میشود. خطر حامل بودن (AA) در حدود ۹۵/۰ یا ۹۵% است. همین طور احتمال حامل بودن در صورتی که آلـل B را از مادرش به ارث (AB) بيرد ۵-/۰ يا ۵% است.

هرچه مقدار  $\theta$  کوچکتر باشد، احتمال خطای پیشبینی شده، کمتر اسـت. چنانچه مارکرهای DNAی در دسـترس، پیرامون جایگاه ژنی بیماری باشـند (دو طرف جایگاه ژن) در این صورت خطر خطای پیشبینی بهشـدت کاهش مییابـد زیرا در چنین شـرایطی فقط کراساور مضاعف شناسـایی نمی شود و احتمال

جدول ٦-٨ محاسبه بايز براى نشان دادن احتمال پسين بروز سـندرم داون در جنيني با كدورت پشت گردن ازيك مادر ٢٠ ساله

جنين غيرمبتلا	احتمال
1499/10	پیشین
1	شرطی، کدورت پشت گردن
1464/19=1	مرکب
	احتمال بیان شده پسین
	1494/10

وقوع این نوع از کراس اور، فوق العاده اندک است.

# تئوری بایز و غربالگری پیش از تولد

برای بیشتر مشخص نمودن ارزش بالقوهٔ تئوری بایز در زمینهٔ محاسبهٔ خطر و مشاورهٔ ژنتیک، مثالی از غربالگری پیش از تولد ارائه میشود. وضعیتی را درنظر بگیرید که یک زن ۲۰ ساله در هفتهٔ ۱۳ بارداری دارای جنینی است که به کمک روش اولتراسونوگرافی مشخص شده است که دارای عدم شفافیت گردنی (NT) قابل توجهی میباشد (شکل ۶-۲۰). NT ممکن است در حدود ۷۵% جنینهایی که دارای سندرم داون هستند، دیده شود. در مقابل میزان بروز آن در بچههایی که فاقد سندرم داون هستند تقریباً حدود ۵% است. به عبارت دیگر NT در سندرم داون ۱۵ برابر شایعتر از بچههای غیرمبتلا به سندرم داون است. ســؤال: أنچه در اینجا ذکر شد آیا به این مفهوم است که شانس ابتلای نوزادی که هنوز متولد نشده به سندرم داون ۱۵ به ۱ است؟ پاسے به این پرسش منفی است. تعیین میزان خطر یا به عبارتی دقیق تر نسبت احتمال، تنها در صورتی صحیح خواهد بود که احتمالات پیشین مبتلا یا غیرمبتلا بودن کودک، مساوی بوده باشد. در حقیقت احتمال اولیه غیرمبتلا بودن نوزاد، بسیار بیشتر از احتمال اولیه مبتلا بودن او به سندرم داون است.

مقادیر حقیقی احتمالات پیشین (اولیه) را می توان با مراجعه به جدولی که خطرات وابسته به سن مادر برای سندرم داون را نشان می دهد، به دست آورد (جدول ۴–۱۷، فصل ۱۷). بروز سندرم داون برای زنی ۲۰ ساله تقریباً برابر با ۱/۱۵۰۰ است. از این رو احتمال پیشین (اولیه) مبتلا نبودن نوزاد برابر با ۱۴۹۹/۱۵۰۰ می باشد اگر از این مقادیر در احتمال پیشین (نهایی) محاسبهٔ بایز استفاده شود در این صورت می توان نشان داد که احتمال پسین (نهایی) مبتلا بودن

خطر عود مجدد تجربي براي اختلالات چند عاملي رايج

ناهنجاری	بروز (در ۱۰۰۰)	نسبت جنسیتی (مرد:ژن)	والدین سالم دارای فرزند دوم مبتلا (درصد)	والدین مبتلا دارای یک فرزند مبتلا (درصد)
شكاف كام ± شكاف لب	1-7	Y:Y	۴	٣
پا چ <mark>ماقی</mark> (چنبری)	1-4	<b>\:</b> Y	٣	٣
نق <mark>صهای مادرزادی قلبی</mark>	٨	1:1	4-1	پدرېيمار:۲
				مادربیمار:۶
در <mark>رفتگی مادرزادی</mark> لگن	١	۶:۱	۶	١٢
هيپوسپاديسم	۲	_	1-	١.
بیماری افسردگی manic deperession	۴	۳:۲	110	110
<u>آنانس<b>قال</b>ی</u>	۵,۸	Y:1	<b>D-4</b>	-
ستون فقرات شكافدار (spina bifida)	۵٫۲	۳:۲	0-4	۴
تنگی مجرای معدهای (پیلور)				
۱. شاخص در مردان	۲,۵		<b>u</b>	ue.
۲. شاخص در زنا <i>ن</i>		-	۲	*
اسكيزوفرنى	۵,-	-	1.	17
	1.	1:1	1.	14

یک نوزاد متولد نشده، به سندرم داون تقریباً برابر ۱ در ۱۰۰ است (جدول ۶-۸). این خطر به نحو آشکاری، بسیار کمتر از احتمال شرطی ۱۵ به ۱ به نفع مبتلا بودن نوزاد میباشد.

در عمل، مشخص شدن NT به کمک اسکن اولتراسونو گرافی در یک نوزاد، بهطور معمول باعث اقدام نمودن به أنالیز قطعی کروموزومها به کمک بیویسی جفت، آمنیوسنتز یا نمونهگیری از خون جنین خواهد شــد (فصــل ۲۰). از مثال NT جهت تأکید بر این امر استفاده شده است که کسر احتمال شرطی مشاهده شده همواره باید با اطلاعات احتمالی پیشین (اولیه)، ترکیب شود تا شاخص صحيح از خطر واقعي بهدست آيد.

#### خطرات تجربي

تاكنون خطرات اختلالات تك ثني با استفاده أز علم ثنتيك پایهٔ مندلی و نظریهٔ احتمالات کاربردی، محاسبه شدهاند. در بسیاری از موقعیتهای مشاوره، با استفاده از این روش، رسیدن به یک عدد دقیق برای محاسبه میزان خطر، میسر نمیباشد؛ زیرا بیماری مورد نظر یا وراثت تکژنی را نشان نداده است و یا این که در تشخیص بالینی خانواده ارجاع داده شده است، هتروژنی سببی مطح شده است (فصل ۲۲). در این مواقع لازم است بهطور معمول از کاربرد خطر تجربی و یا مشاهده شده استفاده شود. این خطرات براساس مشاهداتی هستند که به کمک مطالعات خانوادگی و جمعیتی و نه محاسبات تئوری، بهدست آمدهاند.

# اختلالات چندعاملی

یکی از مباحث مهـم و اصولی در زمینهٔ توارث چندعاملی، خطر عود مجدد آن در بستگان درجه اول (برادران و خواهران و فرزندان) می باشد که برابر است با مجذور بروز بیماری در جمعیت عمومـــی جامعه یا ۲<sup>۱/۲</sup> (فصل ۱۰)، که مقدار p برابر با میزان بروز در جمعیت عمومی میباشد. برای مثال اگر نرخ بروز بیماری در جمعیت عمومی برابر با ۱/۱۰۰۰ باشد، بنابراین میزان خطر از نظر تئوری برای خویشـاوند درجهٔ اول، برابر با ریشــهٔ مربع ۱/۱۰۰۰ است که تقریباً معادل ۱/۳۲ یا ۳% میشود. میزان خطرات تئوری برای بستگان درجهٔ دوم و سوم را میتوان به ترتیب تقریباً معادل ۲<sup>۳/۲</sup> و P دانست. بنابراین اگر شــواهد قوی در مورد وراثت چندعاملی موجود باشد، منطقی است که در هنگام مشاورهٔ بســتگان نزدیک خانواده، از این خطرات تئوری استفاده شود. با این وجود هنگام استفاده از این روش، توجه نمودن به این مطلب حائز اهمیت است که تأیید وراثت چندعاملی، در اغلب موارد، براساس میزان خطر عود مجدد میباشد. در نتیجه مناسبتر است که به مطالعات اولیهٔ خانوادگی رجوع شود و براساس میزان خطر پیشنهاد داده شـده در آن مطالعات، عمل مشاوره صورت پذیرد (جدول Y−۸).

در حالت ایده آل، مرجع باید براساس مطالعات ناحیه ایی باشد زیرا خطرات عود مجدد در جوامع، گروههای قومی و نواحی جغرافیایی مختلف، بهطور اساسی کاملاً متفاوت می باشند. برای

حدول ۸-۸ خطرات تجربی عود مجدد بیماریهای چند عاملی رایج که هتروژنی نشان میدهند.

ناهنجارى	ترخ بروز در ۱۰۰۰ نفر	نسبت جنسیتی مرد:زِن	والدین سالم دارای فرزند دوم مبتلا (درصد)	والدین مبتلا دارای یک فرزند مبتلا (درصد)
اوتيسم	1=1	1:14	<b>۲-</b> ۳	-
صرع (با علت ناشناخته)	۵	1:1	۵	۵
هيدروسفالي	۵,٠	1:1	٣	-
عقب ماندگی ذهنی (با علت ناشناخته)	٣	1:1	<b>r</b> -0	1.
ناشنوایی حسی-عصبی حاد	١	1:1	110	۵-1۰

مثال در انگلیس خطر عود مجدد در مورد نقایص لولهٔ عصبی در خواهر و برادر، به میزان ۴% درنظر گرفته می شود (قبل از تحریک افراد به مصرف اسید فولیک در دوران قبل از بارداری است)، این مقدار یک خطر میانگین محسوب می شود. خطر واقعی از ۳-۲% در جنوب شرق انگلستان تا ۸% در ایرلند شمالی متفاوت است و همچنین رابطهٔ معکوسی با وضعیت اقتصادی – اجتماعی خانواده نشان می دهد. بیشترین خطر برای مادرانی است که در کمبود و فقر زندگی می کنند.

متأسفانه خطرات تجربی برای خانوادههایی که دارای چندین عضو مبتلا هستند، یا برای اختلالاتی با شدت متغیر یا بروزهای جنسیتی متفاوت، بهندرت موجود هستند، برای مثال برای خانوادههایی که دارای چندین عضو شکاف لب /کام هستند، نمی توان از خطرات تجربی استفاده کرد. زیرا این بیماری در این خانواده بهصورت اتوزومی غالب و با ضریب نفوذ بالا میباشد. در شرایطی که تشخیص سندرم میسر نباشد و انجام تستهای ژنتیکی نیز ممکن نباشد، متخصص ژنتیک بالینی مجبور است بهترین قضاوت ممکن را در مورد خطر عود مجدد ارائه دهد.

# بیماریهایی که هتروژنی سببی نشان میدهند

بسیاری از مراجعات به کلینیکهای ژنتیک مربوط به فنوتیپهای بالینی میباشد تا تشخیصهای دقیق و اساسی (جدول ۸-۸). در این شرایط باید مطمئن شد که بررسیهای تشخیصی موجود دربرگیرندهٔ اطلاعات خطرات تجربی نیز باشیند. این موضوع هنگام استفاده از خطرات تجربی در مورد بیماریهایی مانند نقص شنوایی حسی عصبی در دوران کودکی در بهترین شرایط عددی تقریبی است و مناسب نیست زیرا عدد خطری که برای یک خانوادهٔ خاص ذکر میشود بسهندرت برای

تشخیص اختصاصی در خانواده دیگری صحیح خواهد بود.

ناشـنوایی حسـی- عصبی شـدید، معمولاً به علت وراثت

تکژنـی و به صورت مغلوب اتوزومی اسـت اما گاهی به صورت

غالب اتوزومی و یا مغلوب وابسته به جنس و یا یک دلیل محیطی

مثل امبریوپاتی روبلا (سـرخجهٔ جنینی) نیز ایجاد میشـود. در

نتیجه برای بیشـتر خانواده ها، میزان خطـر صحیح عود مجدد،

حدود ۲۵% و یا صفر درصد خواهد بود. در عمل شناسایی دقیق و
قطعی علت، در اغلب موارد ناممکن است به نحوی که تنها راه حل

مهجود، ارائهٔ خطر تجربی و یا میانگین، به خانواده می باشد.

#### معاهيم بنيادي

۱- محاسبهٔ خطر در مشاورهٔ ژنتیک نیاز به دانش و درک نظریه بنیادی احتمال دارد تئوری بایز برای بهدست دادن احتمال یا خطر کلی یک رخداد به خصوص مثل وضعیت ناقل بودن، تغییراتی را توسط اطلاعات شرطی ارائه میدهد.

۲- برای بیماریهایی که وراثت اتوزومی غالب نشان میدهند اغلب ضروریست که به عواملی از قبیل کاهش نفوذ، و سن تأخیری شروع بیماری توجه شود برای بیماریهایی که وراثت اتوزومی مغلوب نشان میدهند، احتمال خطر برای فرزندان با محاسبهٔ احتمال ناقل بودن هر والد و سپس ضرب حاصل این احتمالات در ۱/۴ تعیین میشود.

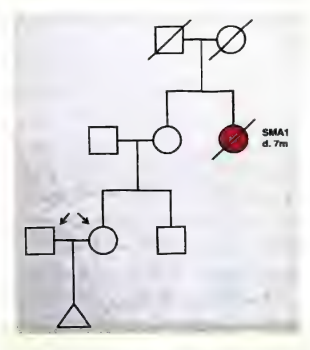
 ۳- در وراثت وابسته به جنس مغلوب تنها زمانتی که یک مرد در خانواده بیمار باشد، مشکل ویژهای بروز میکند نتایج آزمایشهای بیوشیمایی در تعیین فرد ناقل که بین ناقلین و افراد سالم همپوشانی نشان میدهد، میتواند در محاسبهٔ بایزی وارد شود.

 ۴- نشانگرهای چندشکلی DNA پیوسته به لوکوس بیماری می توانند در تعداد زیادی از بیماریهای تک ژنی برای تشخیص فرد ناقل، تشخیص پیش بالینی و تشخیص پیش از تولد استفاده شوند.

۵- خطرات تجربی (مشاهده شده) برای بیماریهای چندعاملی و برای شرایطی مثل فقدان شنوایی حسی-عصبی غیرسندرمی که از نظر علتشناسی هتروژنیکاند در دسترس میباشند.

#### سناريوي باليني ١

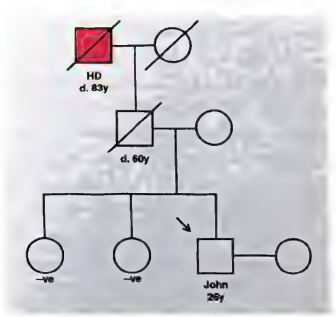
یک زوج در کلینیک حاضر می سوند و منتظر تولد اولین نوزاد خود هستند. زن جوان در هفته ۸ بارداری است. او هرگز خاله خود را که بر اثر آتروفی عضلانی نخاعی نوع ۱ (SMAI) در ۷ ماهگی فوت کرده بود ملاقات نکرده است. میزان بروز این بیماری در جمعیت عمومی تقریباً ۱:۱۰۰۰۰ است.



قبل از انجام هر گونه آزمایش ناقلین ژنتیکی، خطر ابتلای نوزاد متولد نشده آنها به SMAI چقدر است؟

#### سناریوی بالینی ۲ 🐇 🚾 🐾

یک مرد ۲۶ ساله، به نام جان (John)، به کلینیک ژنتیک شام ارجاع داده می شاود تا در مورد آزمایش پیش بینی کننده بیماری هانتینگتون (HD) صحبت کند. او با پارتنر خود حاضر می شانه انها تمایل دارند خانواده تشکیل دهند. پدربزرگ پدری او برای HD با آزمایش ژنتیک تایید شاده بود و در سان ۸۳ سالگی در گذشت. پدرش که مورد آزمایش قرار نگرفت، هیچ علامت یا نشانهای از HD نداشت و در سن ۶۰ سالگی بر اثر سرطان ریه در گذشت. دو خواهر بزرگتر John هر دو آزمایش پیش بینی کننده را انجام دادند. هر دو نتایج طبیعی را به همراه دارد.



داده ها نشان می دهند که خطر غیر تاثیرگذار و هتروزیگوت بودن برای تکرار سه گانه بیماریزا HD در سن ۶۰ سالگی ۲۰ درصد است. خطر تکرار سه گانه HD بیماری زا و در نتیجه ابتلا به این بیماری در طول زندگی جان، که به این معنی است که فرزندان او نیز در معرض خطر قرار خواهند گرفت، چقدر است؟

# فصل ژنتیک تکوینی و نموی

سرگذشت انسان در نه ماه پیش از تولدش، احتمالاً بسیار جالبتر و دربردارندهٔ رخدادهای لحظهای میباشد که فوق العادهتر از تمام ۷۰ سالی است که در پی آن میآید.

ساموئل تيلور كولريج

در هنگام لقاح، هستهٔ یک اسپرم' به غشای سلولی یک اووسیت نفوذ می کند تا یک زیگوت تشکیل شود. این تخم تک سلولی، به ۲ و سپس ۴ سلول تقسیم می شود و هنگامی که دوبرابرشدن سلولها ۵۰ بار شود، ارگانیسم حاصل، از ۲۰۰ نوع سلول متمایز، و کلاً ۲۰۰۰ تریلیون سلول تشکیل می شود. این یک انسان کاملاً شکل گرفته می باشد که دارای فیزیولوژی و بیوشیمی پیچیده ای است و دارای قابلیت کشف جهان و شناسایی ذرات زیر اتمی می باشد. چندان شگفت آور نیست که زیست شناسای ذرات زیر اتمی می باشد، چندان شگفت آور نیست که زیست شناسان و متخصصان ژنتیک، با کشف مکانیسمهای نمو اولیه، محسور شوند. بسیاری از اسرار تا به حال کشف نشده اند ولی پیشرفت در درک حوادث کلیدی و مسیرهای پیام رسانی، سریع بوده است.

پس از طی ۱۲ هفته از بارداری، جنین انسان قابل شناسایی است (یعنی در حدود سه ماهه نخست). رشد طبیعی نیازمند یک محیط مادری مناسب میباشد، اما یکپارچگی ژنتیکی، بنیادی بـوده و حوزهی ژنتیک تکوینی را به وجود آورده است. اکثر اطلاعات ما در مورد فرآیندهای مولکولی، حاصل کار بر روی مدلهای جانوری، به خصوص موش میباشد که ژنومی بسیار مشابه به ژنوم انسان دارد.

زندگی پیش از تولد می تواند به ۳ مرحلهٔ اصلی پیش رویانی، رویانی، و جنینی تقسیم شود (جدول -۹) در خلال مرحلهٔ پیش رویانی، مجموعهٔ کوچکی از سلولها، نخست به صورت

دیسک دولایه و سپس به صورت صفحه سه لایه (شکل ۱-۹) قابل تشخیص می باشد که برای توسعه و تکوین نوزاد انسان ایجاد می شود، در دوران رویانی، به موازات تجمع و تمایز سلولی که منجر به تشکیل بافت و اندام می شود، محورهای پشتی شکمی، دور و نزدیک و سری – پایی استقرار می یابند. مرحلهٔ نهایی جنین، با رشد و تکوین سریع رویان (که اکنون به نام جنین شناخته می شود) با بالغ شدن و تبدیل آن به نوزاد انسانی که دارای قابلیت حیات است، هویت می یابد

به طور میانگین، طول مدت این فرآیند فوق العاده، ۳۸ هفته می باشد. طبق قرارداد، زمان بارداری از اولین روز پس از آخرین قاعدگی (LMP)، که به طور معمول، دو هفته پیش از لقاح است، تعیین می شود. در نتیجه زمان و مدت بارداری طبیعی (اغلب به طور اشتباه)، ۴۰ هفته ذکر می شود.

# لقاح و گاسترولاسیون

لقاح فرآیندی است که در خلال آن، گامتهای نر و ماده باهم ادغام میشوند. این فرآیند در لوله فالوپ رخ می دهد از میان ۲۰۰–۱۰۰ میلیون اسپرم که وارد مجرای تناسلی زن می شود، تنها حدود چند صد عدد از آنها، به مکان لقاح می رسند از این تعداد نیز به طور معمول، تنها یک اسپرم موفق به نفوذ در تاج شعاعی و سپس منطقهٔ شفاف و در نهایت، غشای سلولی اووسیت می شود. در این زمان اووسیت می تواند تقسیم دوم میوز خود را کامل کند (شکل ۱۵–۳ را ملاحظه کنید). پس از آن که اسپرم به اووسیت نفوذ کرد و فرآیند میوز کامل شد، دو هسته ای که اکنون پیش هسته نامیده می شوند تا هم ادغام می شوند تا

<sup>2-</sup> Bilaminar disc

<sup>3-</sup> trilaminar disc

<sup>4-</sup> Last menstrual period

<sup>5-</sup> corona radiata

<sup>6-</sup> Zona pellucida

بدین طریسق، عدد دیپلوئید ۴۶ کروموزوم را حفظ کنند. این یک مواجهه ی مولکولی تصادفی با شانس بالایی از عدم موفقیت است که از مشاهدات جنین اولیه ی انسانِ حاصل از برنامه های لقاح در شرایط خارج رحمی (in vitro) در می یابیم. ممکن است این واقعه تا حدودی به طرز شگفت انگیزی به سرعت دوستیابی تشبیه شود که در آن زوجین آزمایش می کنند که آیا تنها بر اساس یک برخورد کوتاه با یکدیگر سازگاری دارند یا خیر.

تکوین رویانی بســیار اولیه و سلول زایشــی، دو دورهای مى باشىند كه با تغييرات گسىترده در الگوى متيلاسيون DNA و برنامهریزی مجدد اپی ژنتیک مشخص می شوند. سلولهای زایشی اولیه، با بالغ شدن، کلاً دمتیله می شوند و سپس در طی گامتوژنز یعنی زمانی که بیشتر نقش گذاریهای متیلاسیون DNA مشخص می شود، دوباره از نو متیله می شوند. پس از عمل لقاح، موج دوم تغییر رخ میدهد. اووسیت به سرعت نقش گذاریهای متیل را از DNA اسپرم را برمیدارد، که این کار دارای اثر برگرداندن دوبارهٔ زمانسنج تکوین در نقطه آغاز است. در مقابل، ژنوم مادری به صورت غیرفعالتری دمتیله می شود به نحوی که علائم نقش گذاری در برابر دمتیلاسیون مقاومت نشان مى دهند موج سوم متيلاسيون، الكوى متيلاسيون DNA سلول سوماتیک را پس از لانه گزینی به صورت denovo یا از نو انحام میدهد این وضعیتهای متناوب متیلاسیون، در زمانی که دو ژنومی که در ابتدا نسبت بههم متفاوت بودند باهم مواجه میشوند به کنترل نمودن این که کدام ژنها فعال و یا بیان شوند، کمک

تخم لقاحیافته یا زیگوت، وارد یکسری تقسیمات میتوزی می شود و در عرض ۳۰ ساعت به ۲ سلول، در عرض ۴۰ ساعت به ۴ سلول در عرض ۳۰ ساعت به ۴ سلول و در عرض ۳ روز به ۱۲–۱۲ سلول تبدیل می شود. در ایسن مرحله به آن مورولا ۲ گفته می شود. یک مفهوم کلیدی در تمام مراحل نمو و تکوین، ظهور قطبیت در درون گروههای سلولی یا بخشی از فرآیند تمایز است که طی آن، انواع متعددی سلول، با مشخصات و هویت منحصر به فرد را، ایجاد می کند. هرچند مکانیسمهای دقیق آن چندان مشخص نیست. مشاهدات گویای این مطلب است که این رخداد، بسیار زودهنگام، آغاز می شود. در تخم لقاحیافتهٔ موش، نقطهٔ ورود اسپرم مشخص کنندهٔ می شود. در تحم لقاحیافتهٔ موش، نقطهٔ ورود اسپرم مشخص کنندهٔ می سطحی است که در آن اولین تقسیم سلولی (تسهیم) رخ می دهد این رخداد زایشسی، نخستین گام از مراحل تکوینی می باشد که

جدول ۱-۹ رویدادهای اصلی در تکوین نوزاد انسان

مرحله رويان اجنين

مرحله پیش رویانی

اولين تقسيم سلولي

تشكيل ديسك دولايه

ليونيزاسيون در دخترها

لانه گزینی

مرحله روياني

اندام زائي

میگیرد.

کامل میکنند مرحلهجنینی

زیگوت به حفره رحم میرسد

تشکیل دیسک سه لایه و شیار اولیه

تشکیل مغز و طناب نخاعی و اولین

علائم قلب و جوانههای دست و پا

مغز، چشــم، قلب و دســت و یا به

سرعت رشد کرده و روده و ریهها

انگشتان ظاهر شده، گوشها، کلیهها،

کبد و ماهیچهها در حال رشد هستند

و کام بسته میشود و مفاصل شکل

از نظر جنسی تمایز جنسی را تقریباً

حركات جنيني احساس مي شود

با مراقبتهای ویژه زنده میماند

پلکهاباز می شود جنین در حال حاضر

افزایش وزن سریع در نتیجه رشد

و تجمع چربی با بالغ شدن ریه ها

شروع به رشد می کنند.

زمان بعد از

لقاح

۳۰ ساعت

۴روز

۵-۶ روز

۱۲ روز

۱۶روز

۱۹ روز

**۴-۸ هفته** 

العفته

۶ هفته

الحفته

- ( هفته

١٢هفته

۱۸-۱۶ هفته

475-YF

۸۲-۸۳هفته

طول بدن

-/Y mm

\mm

4mm

\Y mm

f cm

۶ cm

۹ cm

Y-cm

Tacm

۵ - - ۴ · cm

<sup>4-</sup> blastocyst

<sup>5-</sup> embryoblast

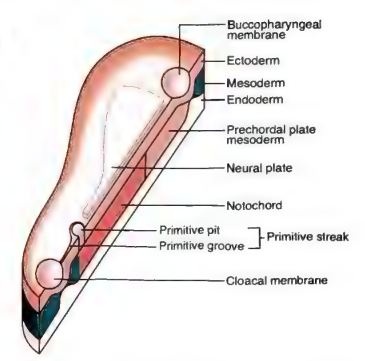
<sup>6-</sup> trophoblast

به نام محور پشتی - شکمی (یا محور اولیه رویان)، خوانده می شود. تقسیم سلولی بیشتر، منجر به شکل گیری یک بلاستوسیست می شود که متشکل از یک توده سلولی داخلی یا امبریوبلاست (که قرار است به رویان تبدیل شود) و یک توده سلولی خارجی یا تروفوبلاست (که به جفت تبدیل می شود) است.

<sup>1-</sup> Imprinting

<sup>2-</sup> morula

<sup>3-</sup> Polatity



شکل ۱-۹ یک دیسک سه لایه شماتیک که در امتداد محور قدامی انتهایی معین شده است. سلولهای اکتودرم آینده (لایه بالایی) از طریق شمیار ابتدایی مهاجرت کرده و اندودرم (لایه زیرین) و مزودرم (آبی) را تشکیل میدهند. تشکیل صفحه عصبی در اکتودرم، که به سیستم عصبی مرکزی تمایز می یابد، شما سیگنالینگ sonic hedgehog

فرآیند تبدیل تودهٔ سلولی داخلی به یک صفحهٔ دو تیغهای و پس از آن یک صفحهٔ سسه تیغهای، (شکل 1-9 را ملاحظه کنید) به گاسترولاسیون معروف است. گاسترولاسیون بین شروع هفتهٔ دوم و پایان هفتهٔ سوم رخ می دهد.

بین هفتههای چهار الی هشت، شکل بدن ایجاد می شود. این فرآیند با تشکیل شیار اولیه در انتهای خلفی رویان، آغاز می شود. لایههای زایشی دیسبک سه لایه ایی، تبدیل به ساختارهای اکتودرمی، مزودرمی و آندودرمی می شوند (کادر ۱-۹). همچنین لولهٔ عصبی شبکل می گیرد و سلولهای ستیغ عصبی، با هدف ایجاد گانگلیونهای حسی، سیستم عصبی سمپاتیک، سلولهای رنگدانهای و نیز استخوان و غضروفِ بخشهایی از صورت و کمانهای برانشیال، مهاجرت می کنند.

بیماریهایی که در قلمرو سلولهایی با منشاء ستیغ عصبی رخ میدهند (مانند نوروفیبروماتوز فصل ۱۹)، گاهی اوقات بهنام نوروکریستوپاتی شناخته می شوند. دورهٔ بین هفتههای ۴ و ۸ دورهٔ اندامزایی است، که در خلال آن، تمامی اندامهای اصلی شکل می گیرند و ویژگی هر ناحیه در جهت سری دمی، به سمت پایین محور رویان، پیش می رود.

# كادر ١-١ ٢٠ منشا اندامها و بافتها

#### اكتودرم

سیستم عصبی مرکزی سیستم عصبی محیطی پوست شامل مو و ناخن غدد زیر جلدی مینای دندان

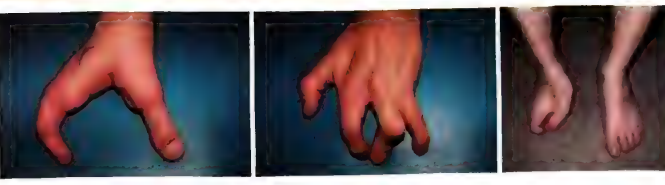
مزودرم بافت همبند غضروف و استخوان ماهیچه صاف و مخطط سیستم قلبی عروقی سیستم ادراری تناسلی

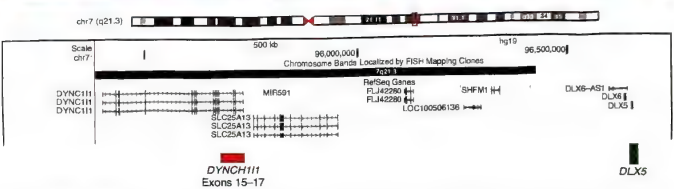
اندودرم تیموس و تیروئید دستگاه گوارش (معده روده)

کبد و پانکراس

#### خانوادههای ژنی تکوینی

اطلاعات درباره عوامل ژنتیکی که باعث شروع، حفظ و هدایت جنین زایی میشود، کامل نیست. با این وجود مطالعات ژنتیکی گسـترده روی مگـس میوه، دروزوفیلا ملانوگاسـتر، و مهرهدارانی از قبیل موش، جوجه و ماهی زیرا۱ (گورخری)، تعدادی از ژنها و خانوادههای ژنیی را که نقشهای مهمی در فرآیندهای نموی و تکوینی اولیه دارند، مشخص نموده است. این امکان وجود دارد که از طریق مطالعات بیان ژن، چندین آبشار یا مسیر نموی کلیدی، با جزئیات کامل آنها، شناخته شوند به طور معمول، خانوادههای ژنی شناسایی شده در مهره داران، دارای همولوژی توالی بسیار بالایی با ژنهای تنظیم کنندهٔ مراحل تکوینی در دروزوفیلا دارند. مطالعات اخیر روی انسانها نشان دهندهٔ این مطلب است که ایجاد جهش در اعضای گوناگون این خانوادههای ژنی، می تواند منجـر به بدریختی های ایزوله و سندرمهای ناهنجاری مادرزادی چندگانه، شود (به جدول ۵-۱۶ مراجعه شود). بسياري از ژنهاي نموي، پروتئينهايي بهنام فاکتورهای رونویسی را تولید میکنند (فصل ۲) که رونویسی RNA از روى الگوى DNA را، توسط اتصال به توالي هاى DNA ای تنظیمی خاص سبب می شوند و کمپلکسهایی تشکیل می شود که باعث شروع رونویسیی از روی DNA، توسط RNA





شیکل ۲-۹ بدشکلی دست و پای شیکافته (SHFM)، که به عنوان اکترواداکتیلی نیز شناخته میشود و و ژن آن روی کروموزوم کروموزوم 21.37 میباشد. در فرد با SHFM (و یکی از اعضای خانواده) حذف تقریباً ۱۰۰ کیلوباز رخ داده است و اگزون ۱۵– ۱۷ ژن DYNCH1ll را که دارای تقویت کننده ژن پایین دست DLX5 است، حذف شود. هرگونه اختلال در رابطه بین DLX5 و تقویت کننده آن باعث SHFM میشود.

# پلیمراز می گردد.

تعدادی از مکانیسیمها و عناصر تنظیمی مختلف برای ژنهای تکوینی علاوه بر رونویسی وجود دارند که پروموترها، تقویت کنندهها و سرکوبگرها میباشند. اینکه روابط بین این عناصر و ژنهای هدف شان در فضای مولکولی هسته می تواند برای بیان ژن حیاتی میباشد، روشن شده است و با یک حذف، معکوس شدگی، مضاعف شدگی یا جهش کوچک مداخله گر در آن ناحیه مختل گردد، این مساله توضیح میدهد که چرا در برخیی از خانوادههای دارای بیماری تک ژنی تلاش برای یافتن برخی از خانوادههای دارای بیماری تک ژنی تلاش برای یافتن جهش ژنی بی نتیجه است که با پیچیدگیهای مولکولی شرح داده شده در اکتروداکتیکی یا بدریختی دست-پا-جدا (SHFM) نشان داده شده است.

لوکسوس SHFM نسوع له کرومسوزوم 7q21.3 است و مسوارد متعددی در ارتباط با یک جابه جایسی دوجانبه یا بازآرایی کروموزومی در این لوکوس گزارش گردیده اند. اکنون واضح است که ژن کلیدی عامل بیماری، DLX5 میباشد اما تقویت کننده ی آن و فاصله مکانی با آن تقویت کننده باید دستنخورده باشد. تقویت کننسده در درون اگزونهای تقویت کننسده در درون اگزونهای انتهایی یک ژن بالادستی موسوم به DYNCIII یافت میشود

(شکل ۲-۹)، که نقش خاص خود را در تکوین عصبی ایفا می کند. در بیماری بدرختی دست و پای شکافته (SHFM) یک نفوذ پذیری وجود دارد که به آسانی قابل توضیح نیست.

در کنار ایس عناصر تنظیمی خاموش یا روشس کننده ی ژنها به وسیله ی فعال سازی یا سرکوب بیان ژن، مجموعههای پیچیده و بسیار هماهنگی از آبشارهای پی در پی و حلقههای فیدبکی در طبی تکوین طبیعی رخ میدهند که دربردارنده ی تنظیم فرآیندهای جنین شسناختی بنیادی نظیر القا (فرآیندی که در آن، پیامهای خارج سلولی موجب ایجاد تغییر از یک سرنوشت سلولی به سرنوشت سلولی دیگر در گروه خاصی از سلولها میشوند)، قطعهبندی آ، مهاجرت آ، تمایز و مرک برنامهریزی شده سلول (آپوپتوز گ)، هستند. عقیده بسر آن است که این فرآیندها، توسط فاکتورهای رشد، گیرندههای سلول و مواد شیمیایی یا توسط فاکتورهای رشد، گیرندههای سلول و مواد شیمیایی یا با مورفوژنها (ریختزاها) میانجی گری میشوند. مولکولهای پیامرسان دخیل در بین گونهها، بسیار شسبیه بههم میباشند.

<sup>2-</sup> induction

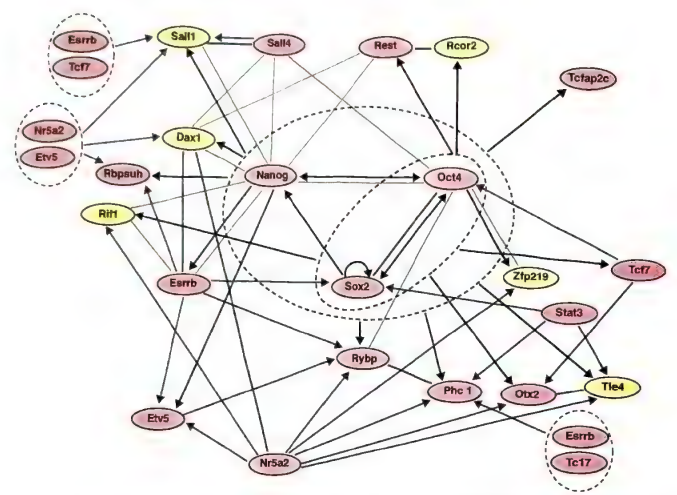
<sup>3-</sup> segmentation

<sup>4-</sup> migration

<sup>5-</sup> differentiation

<sup>6-</sup> apoptosis

l- split-hand-foot



علایم پروتئینی که بیش از همه شناسایی شدهاند اعضایی از خانوادهٔ خانوادهٔ فاکتور رشد (TGF β) خانوادهٔ بیبال (wnt) و خانوادهٔ بیبال (thh) و خانوادهٔ بیبال (thh)، میباشند (بخشهای زیبر را ملاحظه کنید)، بهعلاوه آشکار شده است که در هر ارگانیسم مسیرهای مولکولی یکسان در دومینهای تکوینی متفاوت، مجدد به کار گرفته میشود. همچنین این مسیرهابه دقت به هم پیوسته و ارتباطات بسیاری بین آنها وجود دارد (شکل ۳–۹).

# الگوبندي اوليه

ظهور مزودرم مستلزم عبور از مرحلهٔ دیسک دولایه به دیسک سیدلیه یا پدیدهٔ کاسترولاسیون است. القای مزودرم – شیروع، حفظ و الگوبندی این لایه – با دخالت چندین خانوادهٔ

کلیدی از فاکتورهای پیامرسان صورت می گیرد. خانواده Nodal در شروع، فاکتورهای رشد فیبروبلاستی (FGFها) و Wnt در حفظ و BMPها (پروتئینهای ریخت زای استخوان) در تعیین الگوی مزودرم نقش دارند. مسیرهای پیامرسانی، زمانی فعال می شوند که یک لیگاند کلیدی، به گیرندههای پروتئینی خاص متصل در غشاء، وصل شود. این فرآیند معمولاً منجر به فسفوریلاسیون یک فاکتور سیتوپلاسمی می شود و به نوبه خود باعث اتصال با فاکتور(های) سیتوپلاسمی دیگر می گردد. سپس باعث اتصال با فاکتور(های) سیتوپلاسمی دیگر می گردد. سپس این فاکتورها به هسته می روند و در آنجا فعالیت رونویسی با هداف خاص، انجام می شود.

در مورد مسیرهای Nodal و BMP، اتصال لیگاند، به یک پروتئین هتروتترامری اختصاصی متصل به غشاء باعث شروع

<sup>4-</sup> fibroblast growth factors

<sup>5-</sup> Bone morphogenetic

I- transforming growth factor-β

<sup>2-</sup> Wingless (Wnt)

<sup>3-</sup> hedgehog

فرآیند پیامرسانی می شود که در میان تمامی اعضای خانوادهٔ Smad میانجی گرهای سیتوپلاسمی، که فاکتورهای Smad میباشند مشترک است (بخش بعد را ملاحظه کنید). رویان ظاهراً در امتداد محور پشتی شیکمی، دارای شیب گرادیان در فاکتور Nodal میباشد. البته اهمیت و نقش این گرادیانها (شیبها) در القای مزودرم، ناشناخته است.

مسیر استاندارد، ایگاند اصلی است: یک مسیر وابسته به کاتنین (مسیر استاندارد، ایگاند Wnt به یک کمپلکس پروتئینی است. در مسیر استاندارد، ایگاند Wnt به یک کمپلکس پروتئین مرتبط با گیرنده هترودایمری غشایی (Frizzled / LRP) (پروتئین مرتبط با گیرنده لیپوپروتئین با چگالی کم) متصل به غشاء، وصل میشود. پیامرسانی درون سلولی پایین دستی، مستلزم حضور یک G پروتئین است. اثر آن، گسستن یک کمپلکس سیتوپلاسیمی پروتئین است. اثر آن، گسستن یک کمپلکس سیتوپلاسیمی بزرگ میباشد، که اجزای آن شامل آکسین آ، پروتئین آدنوماتوز پلیپوز کولی (APC؛ فصل ۱۹) و پروتئین گلیکوژن سنتتازکیناز ۳ پلیپوز کولی (GSK-3K) است. این گسستن کمپلکس پروتئینی مانع از فسفریلاسیون βکاتنین (و نهایتا مانع پلی یوبی کوئیتیتاسیون آن و در نتیجه م) تخریب آن میشود، ولی زمانی که β کاتنین تجزیه نشود، انباشته شده و به هسته میرود و در آنجا رونویسی از روی نشود، انباشته شده و به هسته میرود و در آنجا رونویسی از روی

اتصال لیگاند به گیرنده FGF منجر به دایمر شدن گیرنده و ترانس فسفریلاسیون دُمین سیتوپلاسمی گیرنده میشود، با فعال شدن Ras و سایر کینازها، یکی از آنها وارد هسته شده و فاکتورهای رونویسی هدف را فعال میکند. WNT10A جهشیافته در انسان منجر به شکلی از دیسپلازی اکتودرمی (دیس پلازی دندانی-ناخنی-پوستی) میشود و WNT4 یکی از ژنهای دخیل در سندرم نادر مایر-روکیتانسکی-کوستر میباشد که با بدریختیهای مجرای مولرین (دستگاه تناسلی میباشد که با بدریختیهای مجرای مولرین (دستگاه تناسلی زنانه) مشخص میگردد.

# ابرخانوادهی TGF-β در تکوین و بیماری

تاکنون معلوم شده است که حدود ۳۳ عضو از این خانواده از عوامل رشد ترشح شده و سایتوکاین در سلولهای پستانداران و وجود دارند. سیتوکاینها طبقه ای از مولکولهای پیام رسان و

شـکل ۴-۹ خلاصهای از پاسخهای بیولوژیکی به سیگنال دهی TGF. دامنه فرآیندهایی که تحت تأثیر این خانواده بزرگ قرار میگیرد بسـیار وسیع است.

تنظیم کنندههای یلی بیتیدی هستند که سلولها را قادر به برقراری ارتباط میسازند. آنها از این نظر با هورمون ها تفاوت دارند که توسیط غدد مجزایی تولید نمیشوند. این پلی پپتیدهای پیام رسان خارج سلولی از طریق یک آبشار، پیام را انتقال میدهند تا بیان ژن را در درون هسته سلول تنظیم نمایند. این امر به واسطهی اتصال با گیرندههای سطح سلول حاصل می گردد که در مجموعهای از واکنشها، فسفریلاسیون و فعالسازی گیرنده کینازهای خاص را القا می کنند. این به جابجایی کمپلکسها به درون هسته میانجامد که فعال سازی رونویسی یا سرکوب ژنهای هدف پاسخگو را اعمال می کند. خانواده TGF-β می تواند به دو گروه تقسیم شود: (۱) BMPها و TGF-β(۲)ها، اکتیوینها، nodal و میوستاتین که از طریق پروتئینهای SMAD گوناگون فعالیت دارند. نهایتاً این ابرخانواده دخالت فعالانه در محدودهی بسیار وسیعی از فرآیندهای سلولی و تکوینی دارد (شکل ۳–۹). این شامل تنظیم چرخهی سلولی، مهاجرت سلولی، اندازهی سلول، گاسترولاسیون و محوربندی و فعالیتهای متابولیکی می باشد. در ارتباط با سلامتی و بیماری، پیامدهایی برای ایمنی، سرطان، بیماری قلبی، دیابت و سندرمهای مارفان و لویز—دیتز<sup>۲</sup> وجود دارند (فصل ۱۹). پیام رسانی بیش از حد (بیان بیش از حد) BMP4 در عارضهی نادر استخوانی فیبرودیسپلازی استخوانی پیش رونده <sup>۸</sup> یافت شده است که رسوب استخوانی نابجای ناتوان

Dendritogenesis

ALK2\* BMPOODOO

Bone formation

ALK2\* BMPOODOO

Gastrulation

Cell growth and metabolism

<sup>7-</sup> Loevs-Dierz

<sup>8-</sup> fibrodysplasia ossificans progressiva

<sup>1-</sup> β-Catenin

<sup>2-</sup> canonical

<sup>3-</sup> Axin

<sup>4-</sup> dorsal

<sup>5-</sup> odonto-onycho-dermal dysphlasia

<sup>6-</sup> Mayer-Rokitansky-Kuster

#### فصل ۹: ژنتیک تکوینی و نموی

ROSTRAL Somites Global somite identity along entire axis Hox genes Segmentation, somite boundary formation Notch-Delta, Mesp2 Oscillation / cycling gene Paraxial mesoderm (PSM) Specification of PSM identity T-box, Fgf8 Tail bud -CAUDAL

شکل ۵-۹، سوماتوژنز، مسیرپیام رسانی Notch. ژنهای T-BOX در تعیین اختصاصیت PSM نقش دارند. در حالتی که زمان بندی قطعه قطعه شدن به ژنهای نوستانی یا چرخهای مهم در تشکیل مرزهای سومیت وابسته است. ژنهای مسیر Notch-Delta عامل قطبیت محور سری-دمی میباشند. ژنهای HOX دارای کارکرد کلی در تعیین هویت سومیت درکل محور سری-دمی میباشند.

با جهس در ژنهای (lunatic fringe, and hairy enhancer of split-7) ارتباط دارد که توارث مغلوب اَتوزومی دارد (شکل ۷–۷).

T-BOX6 در مــواردی از توارث غالــب و نیز مغلوب نقص اســتخوانی شــدن مهره ای حنــدهای نقــش دارد. جهشهای NOTCHI یک علت نادر برخــی از انواع بیماریهای مادرزادی قلبی هســتند، در حالی که جهشهایی در JAGGED1 منجر به بیماری ارثی غالب و بســیار متغیر سندرم Alagille یا دیسپلازی شریانی-کبدی میشود (شکل ۸-۹). جهشهایی در Hotch2 میاشند. از علل نادر سندرم Hajdu- Cheney میاشند.

اختلال در تکوین مهرهها در بیمار مبتلا به نقص استخوانی مهرهای – دندهای تیپ ۱ (spondylocostal dysostosis type 1)، ناشی از جهش در ژن deltalike ، در بخشی از مسیر سیگنالینگ ،Notch

کننده در اثر وجود جهش ACVRI (کدکننده ی یک گیرنده BMP نوع ۱) اتفاق می افتد. نشان داده شده است که گیرنده ۲ BMP جهش یافته یک دلیل فشار خون بالای ریوی اولیه خانوادگی (فصل ۱۹) می باشد. همچنین پیام رسانی BMP در دندریت زایی و انتقال اکسونی دخالت دارد.

#### سومیت زایی، پیام رسانی Notch و اسکلت محوری

محور ستون مهره ها، ارتباط تنگاتنگی با تکوین محور اولیهٔ بدن در طلی فرآیند گاسترولاسیون دارد و در طی این فرآیند، میزودرم پری سلومیتیک (PSM) که در آن سلومیتها ایجاد میشلود، در مهرهداران عالی شکل میگیرد. سیگنالهای FGF و Wnt نقشهای حیاتی را در اختصاصیت PSM بازی میکنند. سلومیتها به صورت قطعههای بافتی، از PSM در جهت سری حدمی شکل میگیرند (شکل ۹–۵). هر کدام با تناوب دقیقی که در دههٔ ۱۹۷۰ به شکل گیری الگوی »ساعت و جبهه موج« منجر شد، مشخص میشوند.

از آن زمان به بعد، تکنیکهای مولکولی دانستههای شایان توجهی را به این مفهوم افزود و مسیر کلیدی آن، پیامرسانی notch-delta و ساعت نوسانی است؛ یک موج موقت و دقیق، از بیان ژن چرخهای است (شامل ژن c-hariy) در جوجه و ژنهای hes و ایستان ژن چرخهای اهیم hes و ایستان و در مصوش) که در ناحیه جوانهٔ دمی در فرآیند تعیین جهت جوانه سر ایجاد می شود و نقش کلیدی در فرآیند تعیین مرزهای سومیتی، ایفا می نماید. روشن شده است که یکپارچگی ساعت نوسانی قطعات به تعاملهای پیچیده و تقابل بین مسیرهای پیام رسانی FGF و ابستگی دارد (شکل مسیرهای پیام رسانی Notch، Wnt

تمامی اجزای پیامرسانی Notch به طور کامل درک نشده delta- delta- delta- و Like-1 به طور کامل درک نشده اند اما گیرنده مotch و presenilin-1 و presenilin-1 به همراه presenilin-1 و presenilin-2 و کامل دری شده کلفی ۲) به طور هماهنگ عمل می کنند و قطبیت سری دمی را در PSM به وجود می آورند به طوری که بلوکهای سومیتی شکل می گیرند. امروزه فتوتیپهای انسانی مربوط به ژنهای جهشیافته، در این مسیر، به خوبی شاخته شدهاند. این ژنها عبارتند از زوال عقل پیش از پیری (presnilin-1)، که دارای وراثت غالب است، و نقص استخوانی شدن مهرهای دندهای وراثت غالب است، و نقص استخوانی شدن مهرهای دندهای

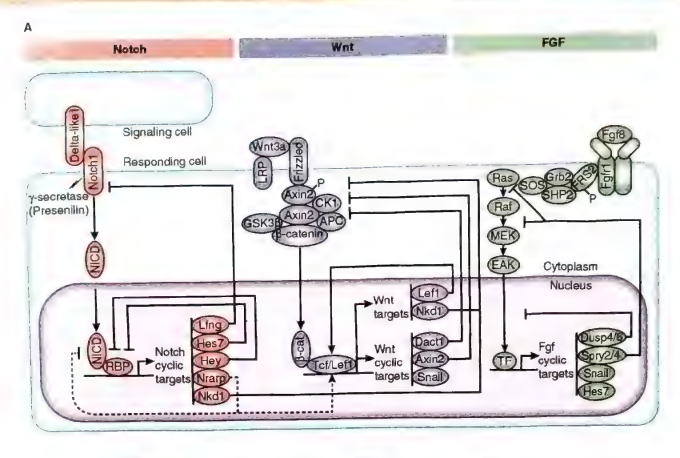
<sup>1-</sup> Presomitic mesoderm

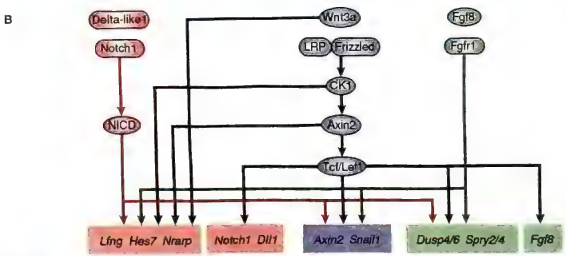
<sup>2-</sup> Rostrocaudal direction

<sup>3-</sup> Tail bud

<sup>4-</sup> Presenile dementia

<sup>5-</sup> Spondylocostal dysostosis





شکل ۹-۶ مسیرهای پیام رسانی Notch، Wnt و FGF و تعاملهای آنها. این تصویر، مدار اصلی اما پیچیده سه مسیر تکاملی "نوسان گر" متمایز را در مزودرم پری سـومیتی موش (PSM) نمایش میدهد. (A) ژنهای تنظیم شـده توسـط Notch و FGF به صورت غیر همزمان با ژنهای مسیر Wnt نوسان میکنند و بسـیاری در حلقههای فیدبک منفی دخیل هسـتند. جهش در ارتولوگهای انسـانی برخی از این ژنها باعث ایجاد سندرم یا ناهنجاریهاهای متمایز میشـود. خطوط نقطه چین، برهمکنشها در بافتهای خارج از PSM را نشـان میدهند؛ و (B) این بخش، برهمکنش بین سه مسیر فوق را نشان میدهد که در PSM موش از طریق مطالعهی موشهای جهش یافته، با تکیه بر آنالیز بیان mRNA به اثبات رسیده است.

#### 1- Negative-feedback-loops

#### مسير Sonic Hedgehog - Patched GLI

ژن Sonic hedgehog)، بــه همان اندازه که بهخاطر نام عجیبش شناخته شــده بهدلیل عملکردش نیز مشهور است. SHH تکثیــر ســلولی را در توزیع ویژهٔ بافت القــاء می کند و در

نوتوکورد، مغـز و ناحیهٔ فعالیت قطبی کننـده اندامهای در حال تکوین، بیان میشـود. پـس از برش و اصلاح بـا افزودن یک بنیان کلسـترول، پروتئین SHH، بـه گیرندهٔ خود بهنام Patched

<sup>1-</sup> The zone of polarizing activity



شکل ۷-۹، اختلال در تکوین مهره ها در بیمار مبتلا به نقص استخوانی مهره ای - دنده ای تیب ۱(spondylocostal dysostosis type 1)، ناشی از جهش در ژن deltalike 3 ، در بخشی از مسیر سیگنالینگ Notch ، ایجاد شده است.

(PTCH) که یک پروتئین غشایی است، اتصال می یابد. کارکرد طبیعی به PTCH، مهار پروتئین تراغشایی دیگری به نام (Smo) میباشد. اما زمانی که به این پروتئین، SHH متصل شیود، اثر مهاری از بین رفته و آبشار پیامرسانی در درون سلول، فعال می شیود. اهداف اصلی درون سلولی، GLI (انکوژن مرتبط با گلیوما) می باشید که جزء خانوادهٔ فاکتورهای رونویسی است (شکل ۹-۹).

نقصهای مولکولی در هر قسمتی از این مسیر منجر به تعدادی از سیندرمهای بدشکلی ظاهراً گوناگون میشود (شکل ۹-۹ را ملاحظه کنید). بروز جهش یا حذف در SHH (کروموزوم ۳۶۷ منجر به بیماری هولوپروزنسفالی میشود (شکل ۹-۱۰) که در آن نقص اولیه بهصورت شکافتگی ناقص مغز در حال تکوین، به شکل نیم کرهها و بطنهای جداگانه میباشد. شدیدترین فرم این بدشکلی، سیکلوپیا (وجود یک چشم مرکزی واحد) است. پیچیدگی تکوین اولیه را میتوان با این واقعیت درک کرد که تاکنون حداقل دوازده منطقه کروموزومی





شکل A-۹: (A)پسـر مبتلا به سندرم Alagille و جهش تایید شده در JAGGED1 که بیماری مادرزادی قلبی را نشـان می دهد. (B) همان پسر چند سال قبل تر با والدینش. مادرش مبتلا به رتینوپاتی رنگدانه ای است و از نظر جهش ژنی مشابه ، مثبت می باشد.

در بیماری زایی هولوپروزنسفالی دخیل میباشند (فصل ۱۶). جهش درژن (۹۹۲۲) PTCH موجب ایجاد سندرم گورلین (سندرم کارسینوم سلول بازال نووئید؛ شکل ۱۱–۹) میشود که شامل چندین کارسینومهای سلول بازال، کراتوسیتهای اُدونتوژنیک (کراتوسیست ادنتوژنیک یک کیست تکاملی نادر و خوش خیم اما محلی قرار دارد که تهاجمی است. این بیماری اغلب فک پایین را تحت تأثیر قرار میدهد و بیشتر در دهه سوم زندگی ظاهر میشود. م) دندههای شکافدار یا دو شاخه، کلسیفیکاسیون فالکس سربری مغزی (کلسیفه شدن داس مغزی که همان فالکس تخمدان میباشد، جهش در (کلسیفه شدن دادی از کارسینومهای میباشد، جهش در (۲۹۳۱) در تعدادی از کارسینومهای سلول بازال و مدولوبلاستوماها، یافت شده است. جهش در (۲۹۱۳) موجب بروز سندرمهای پالیستر هال و گریگ میشود

<sup>2-</sup> Falx cerebri

<sup>3-</sup> Pallister Hall and Grieg syndromes

شــكل ۹-۹، مسير SHH-PTCH-GLI و ارتباط آن با بيماری. عناصر متفاوتی دراين مســير به عنــوان فعال کننده ها (فلش) يــا بازدارنده ها (ميلــه) عمل می کننــد پروتئين SHH در ابتدا به شــکل ۸- ترمينال فعال شکســته می شود و سپس بوسيله افزودن کلسترول اصلاح و تغيير می يابد وظيفه طبيعی PTCH مهار SMO اســت، اما وقتی PTCH به SHO متصل می شــود، وقتی اين مهار برداشته می شود و سيگنالينگ پايين دســتی پيش مــیرود. CREBBP: پروتئيــن اتصالی به عنصر پاسخگو به CAMP.

1- cAMP response element-binding protein

که در آنها نیز بخشهای مشخصی از همان قسمتهای بدن، به میزان کمتر و یا بیشتر، متأثر میشوند. اما همچنین ارتباطی دیگربا سایر بیماریها به ویژه سندرم بسیار متغیر اسمیت املی اوپیتزا (SLOS) نیز وجود دارد که شامل هولوپروزنسفالی به همراه تعدادی از ویژگیهای مشخصه چهره، نواقص قطعهبندی ریوی و ناهنجاریهای دستگاه تناسلی و سینداکتیلی (چسبیدن دو یا چند انگشت بههم) و پلی داکتیلی (چندانگشتی) پس محوری است. این بیماری ناشی از نقص در مرحلهٔ نهایی بیوستنز کلسترول این بیماری ناشی از نقص در مرحلهٔ نهایی بیوستنز کلسترول این بیماری ناشی از نقص در مرحلهٔ نهایی بیوستنز کلسترول گیرندهٔ خود (PTCH) شود. تعدادی از (یا تمامی) ویژگیهای گیرندهٔ خود (PTCH) شود. تعدادی از (یا تمامی) ویژگیهای حسیر گیرندهٔ خود (این مسیر کلوهبر این موضوع، یک کوفاکتور برای پروتئینهای GLI عنصر پاسخ CAMP با نام (CREBBP) (CREBB) وجود دارد که در



شکل ۱۰-۹ ویژگیهای چهرهای مربوط به فرد دارای هولوپروزنسفالی. چشمها به هم نزدیک هستند و یک شکاف لب میانی به دلیل عدم تکوین طبیعی پرولابیا مشاهده میشود.

سندرم Rubenstein-Taybi، دچار جهش می شود (شکل ۱۲-۹). اختــلال در اجزای مختلف SHH نیز در انواع زیادی از تشــکیل تومورها، دخالت آشکار دارد.

#### ژنهای هومئوباکس (HOX)

در دروزوفیلا، گروهی از ژنها بانام ژنهای هومئوتیک که کار آنها تعیین هویت هر قطعه میباشد، نشان داده شدهاند. بیان نادرست این ژنها، منجر به بروز ناهنجاریهای عمدهٔ ساختاری میشود. به عنوان مثال، ژن Antp کسه بهطور طبیعی در دومین قطعهٔ سینهای بیان میشود، در صورتی که بهطور نادرست، در سر بیان شود، آنتن مگس بالغ را تبدیل به پا میکند. ژنهای هومئوتیک شامل توالی ۱۸۰ جفت بازی حفاظت شده بهنام هومئوباکس میباشند و عقیده بر آن است که مشخصهٔ ژنهای دخیسل در فرآیند کنترل الگوی فضایی و تکوین میباشد، این دخیسل در فرآیند کنترل الگوی فضایی و تکوین میباشد، این ناحیه یک دمین ۶۰ آمینواسیدی را کد میکند که به DNA در

<sup>2-</sup> Homeobox 1- Smith Lemli Opitz syndrome





شکل ۱۱-۹۰ سندرم گورلین (کارسینوم سلول بازال نووئید). (A) این دختر ۶ ساله از یک خانواده بزرگ با سندرم گورلین دارای ماکروسفالی و چهرمای شبیه فرشته است.(B) خواهر مبتلای او درسن ۹ سالگی به سرعت، مبتلا به کراتوسیست ادونتوژنیک (پیکان ها) در فک تحتانی خود شده که به سرعت رشد می کند و باعث جابجا شدن ریشه دندانهای او گردیده است.

توالیهای (enhancer) تقویت کننده پاسـخ دهنده –HOX متصل میشود.

بنابراین پروتئینهای حاصل از ژنهای حاوی هومئوباکس یا (HOX) فاکتورهای رونویسی مهمی هستند که تعداد زیادی از ژنهای پایین دست را فعال یا مهار میکنند. حداقل ۳۵ هدف پایین دست شناخته شدهاند. پروتئینهای HOX، دیگر ژنهای اجرایی کدکننده فاکتورهای رونویسی یا سیگنالهای ریختزایی (مورفوژنی) را تنظیم میکنند به علاوهٔ این که در بسیاری سطوح دیگر بر روی ژنهایی عملکرد دارند که چسبندگی سلولی، میزان

تقسیمهای سلولی، مرگ سلولی و حرکت سلولی را میانجی گری می کنند. آنها سرنوشت سلول را رقم زده و در ایجاد الگوی رویانی در طول محور اولیه (سـرى-دمى) و نیز محور ثانویه (تناسلی و جوانهٔ اندامی)، کمک میکنند از این رو، در تکوین سیستم عصبی مرکزی، اندامها و اسکلت محوری، دستگاه گوارش و ادراری-تناسلی و دستگاه تناسلی خارجی، نقشی عمده را ایفاء مینمایند. دروزوفیلا دارای ۸ ژن HOX است که در یک خوشهی منفرد، مرتب شدهاند. اما در انسانها مانند اکثر مهرهداران، ۴ خوشه ژن هومئوباکس وجود دارد که در مجموع شامل ۳۹ ژن HOX است (شکل ۱۳-۹). هر خوشه حاوی یک سری ژن، با پیوستگی بسیار نزدیک بههم است. در مهرهدارانی مثل موش، نشان داده شده است که این ژنها، در واحدهای قطعهای در مغز خلفی بیان می شوند و در الگوسازی کلی قطعات و سومیت های شکل گرفته از مزودرم محوری پری سومیتی، نقش دارند. در هر خوشهٔ HOX، ارتباط خطی مستقیمی بین موقعیت ژن و بیان زمانی و مکانی أن وجود دارد. مشاهدات مؤيد أن هستند كه اين ژنها، نقشى حیاتی در مورفوژنز اولیه دارند، بنابراین در جوانهٔ اندامی در حال تكوين (شكل ۲۶–۹ را ملاحظه كنيد)، HOXA9 دربخش قدامي قرار دارد و قبل از HOXA10 بیان می شود و سایر موارد نیز به همین شکل میباشند.

بروز جهش در HOXA13 موجب بروز بیماری نادری تحت عنوان سندرم دست- پـا- دستگاه تناسلی میشود. الگوی وراثتی این بیماری بهصورت غالب اتوزومی است و دارای نشانههایی شامل کوتاهی انگشتان اول و پنجم، هیپوسیادیاس (تشکیل نابجای سوراخ آلت تناسلی در قسمت پایین مجرای ادراری گفته میشبودم.) در مردها و رحم دو شاخه در زنان است. آزمایشات در موشهای دارای جهش HoxA13 نشان داده اند که بیان ژن دیگر یعنی EphA7 شدیداً کاهش می یابد. بنابراین اگر ژن مذکور توسط HoxA13 فعال نگردد، تراکم غضروف سازی طبیعی در اندام دیستال اولیه، ایجاد نمی شود. جهش در HOXD13، بــه نقص مشــابه و نادری در تکویــن اندامها با نام سين پلي داكتيلي منجر ميشود. اين بيماري نيز وراثت غالب اتوزومی را نشان میدهد و مشخصهٔ آن، وجود یک انگشت اضافی بین انگشتان سوم و چهارم دست و انگشتان چهارم و پنجم پا و بهصورت پرهدار می باشد (شکل ۱۴ -۹). فنوتیپ این بیماری در هموزیگوتها شدیدتر است و جهشهای گزارش شده، نشان دهنده ی افزایش تعداد ریشههای پلی آلانین در امتداد قطعه

I- Hand-foot-genital syndrome





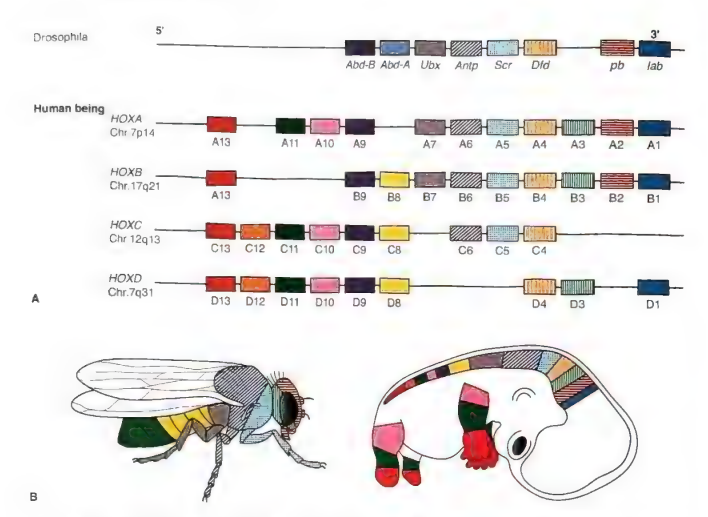
شکل ۱۲-۹، کودکی با ویژگیهای چهرهای مشخص (A) سندرم روبنشتاین تایبی با انگشت شست زاویه دار (B) و پلی داکتیلی پس محوری پا (C). یک فرد بالغ جوان (D) با همان عارضه، اگرچه خفیف تر تحت تأثیر قرار می گیرد.

است. احتمالاً این افزایش تکرارهای سهتایی، ساختار و عملکرد پروتئینها را تغییر میدهند، در نتیجه یک جهش کسب عملکرد ایجاد می کند (فصل ۲). HOXA1 جهش یافته در سندرم نادر و مغلوب Bosley-Saleh-Aloraing یافت شده است. این سندرم دربردارنده ی ناهنجاریهای سیستم اعصاب مرکزی، ناشنوایی و آنومالیهای قلبی و ناهنجاریهای نایی-حنجرهای میباشد. جهش در HOXD10 در استخوان قاب عمودی مادرزادی ایزوله

در خانواده ی بزرگی دیده شده است که توارث اتوزومی غالب را نشان می دهد (تالوس مادرزادی عمودی یک بیماری مادرزادی نادر است و معمولاً با تغییر شکل سفت شدن و ص فی کف پای خود را نشان می دهد م) و مضاعف شدگیهای HOXD در سندرمهای ناهنجاری اندامی (دست-پا) مزوملیک یافت شده اند. با توجه به این مسئله که در پستانداران، ۳۹ ژن HOX وجود دارد، جای تعجب است که تعداد کمی سندرم یا ناهنجاری، به جهشهای ژن HOX نسبت داده شده است. یک توضیح به جهشهای ژن HOX نسبت که اکثر جهشهای ایجاد شده

<sup>1-</sup> Gain of function

<sup>2-</sup> Congenital vertical talus



شکل ۹-۱۳ (A) دروزوفیلا دارای هشت ژن Hox در یک حوشه منفرد میباشد، در حالی که در انسان ۳۹ ژن HOX وجود دارد، که به ترتیب در چهار خوشه D و (بهای HOX و رامتداد محور Hox و (B) الگوهای بیان Hox و ژبهای HOX در امتداد محور A، B، C قرار دارند. (B) الگوهای بیان Hox و ژبهای HOX در امتداد محور rostrocaudal (سری-دمی) در بی مهرگان و مهره داران. در مهره داران، حوشهها بصورت پارالوگ هستند و به نظر میرسد که عملکرد یکدیگر را جبران و کامل میکنند.





شکل ۱۴-۹۰ (A) نمای بالینی و (B) رادیوگرافی، دستهای یک فرد مبتلا به سین پلی داکتیلی در نتیجه جهش HOXD13.

طوری که یک ژن HOX، جهش فقدان عملکرد در دیگری را جبران می کند. به این دلیل، ژنهای HOX، با نام پارالوگ حوانده می شوند زیرا اعضای خانوادهٔ متعلق به خوشه های متعاوت،

در HOX به قدری تخریب کننده هستند که درصورت بروز آنها، جنین قادر به ادامهٔ حیات نیست. از سوی دیگر، درجه بالای همولوژی (همساختی) بین ژنهای HOX در خوشههای مختلف می تواند منجر به افزونگی (Redundancy) عملکردی شود، به

<sup>-</sup> loss of function mutation

مانند HOXA13 و HOXD13 دارای شباهت بیشتری نسبت به ژنهای مجاور هم در خوشه یکسان میباشند. چندین ژن تکوینی دیگر نیز واجد یک دُمین شبه مومئوباکس هستند. اینها شامل MSX2 میباشند. بروز جهش در MSX2 میتواند منجر به کرانیوسینوستوزیس یعنی اتصال و بسته شدن زودهنگام شکافها و درزهای جمجمه شود.

#### ژنهای PAX) Paired-Box

ژنهای PAX توالیهای بسیار حفاظت شده DNA می باشند که یک دمین ۱۳۰ اسـید آمینهای متصل شونده به DNA را کد می کنند که تنظیم کنندهٔ رونویسی است. در موش ها و انسان ها، ۹ ژن PAX شناسایی شدهاند این ژنها در موش نقش مهمی را در نمو و تکوین سیستم عصبی و ستون مهرهها، ایف می کنند. در انسان جهشهایی که منجر به فقدان عملکرد (LOF) پنج ژن PAX می شـود، مورد شناسایی واقع شدهاند؛ که این جهشها باعث بروز ناهنجاری هایی در روند تکوین می شوند (جدول ۲-۹). سندرم واردنبرگ تیپ ۱ ناشی از جهش در PAX3 می باشد. این سندرم دارای الگوی وراثتی اتوزومی غالب است و با فقدان شنوایی حسی– عصبی، فقدان رنگدانه در مناطقی از پوست و مو، الگوهای غیرطبیعی رنگدانهای در عنبیه و کانتی درون چشم با فواصل وسیع، مورد شناسایی قرار می گیرد (شکل ۱۵–۹). سندرم واردنبرگ، هتروژنی ژنتیکی و بالینی را نشان میدهد. تیپ ۲ این بیماری، فرم شایعتر آن میباشد که در آن کانتیهای) هر گوشه چشم جایی که پلک بالا و پایین به هم میرسند م) درونی چشم ها، بهطور وسیع ازهم جدا نشدهاند و در برخی موارد توسط جهشهایی در ژن MITF یا SOX10 ایجاد می شوند و مواردی هم هستند که تاکنون بدون توضیح باقی ماندهاند.

اهمیت بیان خانواده ژنهای PAX در مورد تکوین چشم، با آثاری که جهش در PAX2 و PAX6 برجای مینهد، مشخص میشود. وقوع جهش در PAX2 موجب سندرم کلیوی-کولوبوم میشود که طی آن، بدریختیهاییی (malformations) در کلیه همراه با نواقص ساختاری در بخشهای مختلف چشم از جمله شبکیه و عصب بینایی، ایجاد میشود. (کلوبوم چشم به شرایطی گفته میشود که در آن بافت نرمال داخل یا اطراف چشم هنگام تولد از بین میرود. این بیماری انواع مختلفی داشته و بسته به نوع بیماری تظاهرات متفاوتی نیز دارد مثلا کلوبومای عصبی عصب بینایی سوراخ داشته و بینایی کاهش می یابد. یا کلوبومای عنبیه

جدول ۲-۲ ناهنجاریهای تکوینی مرتبط با جهشهایی در ژن

ناهنجاري تكويني	موقعیت کروموزومی	ژن
سندرم كلوبوما – كليه	24q10	PAX2
سندرم واردنبرگ تیپ ۱	35q2	PAX3
آنیریدیا (عدم وجود عنبیه)	13p11	PAX6
فقدان یا اکتوپیک غده تیروئید	12q2	PAX8
اليگودونشيا (كم بودن تعداد دندانها)	12q14	PAX9

چشم عنبیه قسمت رنگی مشیمیه (لایهی میانی چشم) میباشد. این نوع از کلوبوم چشم میتواند عنبیه را تحت تاثیر قرار دهد؛ بدین صورت که عنبیه حالتی شبیه به سوراخ کلید یا ظاهر چشم گربهای داشته باشد. شکل زیر م)

وقوع جهش در PAX6 نیز منجر به فقدان عنبیه می سود که بسه "aniridia" معروف است (شکل ۱۶-۹). این رخداد، نشان دهندهٔ ویژگی کلیدی سندرم WAGR می باشد که به علت حذف ژن پیوسته در لوکوس PAX61 بر روی کروموزوم ۱۱ رخ می دهد.

#### ژنهای SRY-Type HMG Box ژنهای

SRY ژن مرتبط با کروموزوم ۲ است، که در تعیین جنسیت مذکر، نقش مهمی را ایفاء می کند. خانوادهای از ژنها با نام ژنهای SOX، با ژن SOX همولوژی (همساختی یا تشابه) نشان می دهند، که در دمین ۲۹ اسید آمینهای بهنام جعبهٔ ۲۲۸ (گروه دارای قدرت تحرک الکتروفورزی بالا) دارای اشتراک می باشند. دمین ۲۹۸ به بهوسیلهٔ خم کردن DNA، به نحوی که سایر عوامل تنظیم کنندهٔ رونویسی بتوانند به نواحی پروموتر ژنهای کد کننده پروتئینهای ساختاری مهم متصل شوند، رونویسی را فعال می کند. بنابراین، ژنهای SOX تنظیم کنندههای فرآیند رونویسی می باشند و در طی جنینزایی ت، در بافتهای ویژه ای، بیان می شوند؛ به عنوان مثال SOX1، SOX2 و SOX3 طی نمو و تکوین سیستم عصبی موش بیان می شوند.

در انسان نیز نشان داده شده است که وقوع جهش فقدان عملکرد (LOF mutation) در SOX9 واقع بر کروموزوم ۱۷، موجب بروز دیسپلازی (بدریختی) کامپوملیک می گردد (شکل

<sup>2-</sup> High mobility group

<sup>3-</sup> Embryogenesis

<sup>4-</sup> Campomelic dysplasia

<sup>1-</sup> Craniosynostosis



شکل ۹-۱۵ عنبیه هتروکرومی (عدم یکنواختی رنگ عنبیه) و dystopia canthorum (فرم نادرست کانتی درونی چشم) در نوزاد مبتلا به سندرم واردنبورگ تیپ ۱، به علت وقوع جهش در PAX3.



شــکل ۱۶–۹، چشمی که نشان دهنده عدم وجود عنبیه (آنیریدیا) است. قرنیه سیستم عروقی غیرطبیعی را نشان میدهد

۱۹-۱۷ این بیماری نادر با (کمانی شدن خمیدگی) استخوانهای بلند، تغییر جنسیت در مردان کروموزومی که از نظر کروموزومی مذکر هستند اما فنوتایپ زنانه دارند م)، و به احتمال بسیار کم عمر طولانی (بقای کوتاه مدت)، مشخص می شود. مطالعات هیبریداسیون در جا (FISH) در موشها نشان داده است که هیبریداسیون در جا (FISH) در موشها نشان داده است که SOX9 در فرآیند تکوین رویان در بافت اولیهٔ اسکلتی بیان می شود و در آنجا بیان کلاژن تیپ II را تنظیم می کند، و نیز در برآمدگیهای تناسلی و گنادهای اولیه بیان می شود. امروزه تصور بر این است که و SOX9 یکی از چندین ژنی است که در پاین دست که SOX9 یکی از چندین ژنی است که در پاین دست که در برآمدگی های تناسلی وقوع جهش در SOX10 می تواند موجب بیان می شود. همچنین وقوع جهش در SOX10 می تواند موجب بروز سیندرم واردنبرگ تیپ ۲ شود؛ که می تواند شامل نوروپاتی محیطی و بیماری هیرشپرونگ باشد. اخیراً نشان داده شده جهش در SOX2) منجر به فقدان چشم ها و یا کوچکی چشم ها در SOX2)



- Genital ridges
- 3- Hirschsprung disease
- 4- Anophthalmia
- 5- Microphthalmia



شکل ۱۷-۹۰ دیسپلازی کامپوملیک. این دیسپلازی اسکلتی با خمیدگی استخوانهای کتف بسیار کوچک استخوانهای کتف بسیار کوچک و وارونگی جنسیت در مردان مشخص می شود. دیسترس تنفسی شدید و تهدید کننده حیات در دوره نوزادی معمول است. این عارضه در اثر جهشهایی در ژن SOX9 ایجاد می گردد.

می شـود. اما همچنین عامل یک سندرم وسیعتر همراه با آترزی (انسـداد) مری و هیپوپلازی تناسلی، در مردان میباشد. نام این سندرم فقدان چشم ها –مری –تناسلی ٔ میباشد.

#### ژنهای جعبهٔ T

ژن T در موشها، نقش مهمی در تشخیص مزودرم پاراکسیال (مزودرم جنب محوری یا مزودرم سومیتیک) و تمایز نوتوکورد دارد. هتروزیگوتها برای جهشهای فقدان عملکرد دارای دمهای کوتاه و مهرههای خاجی بدشکل میباشند. این ژن که بهنام Brachyury نیز شناخته می شود، و یک فاکتور رونویسیای را که حاوی دو دومن فعال کننده و سرکوب کننده میباشد، کد می کند. این ژن به علت مشترک بودن در دمین T، میباشدی از ژنها همولوژی نشان میدهد که به آن جعبهٔ T با تعدادی از ژنهای جعبهٔ T یا TBX، در سراسر ژنوم انسان می گویند، ژنهای جعبهٔ T یا کتاره در خوشهای کوچکی پراکندهاند و برخی از این خوشها در خوشهای کوچکی قرار گرفتهاند. یکی از این خوشها در کروموزوم ۱۲، حاوی

<sup>6-</sup> Anophthalmia-esophageal-genital syndrome

رشدی مرتبط با ژنهای حاوی	ناهنجاریهای انگشت روی	جدول ۳-۹
ناهنجاری در رشد	محل کروموزوم	<b>ژن</b>
سندرم گریگ و سندرم پالیستر هال	7p13	GL13
سندرم دنیس دراش	11p13	WT1
هولوپروزانسفالی	13q32	ZIC2
نقص های جانبیت)	Xq26	ZIC3

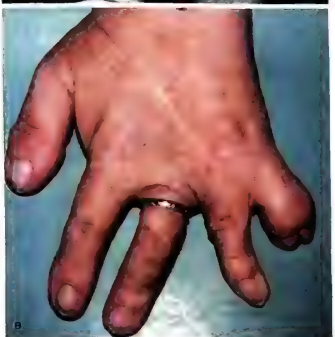
تلک TBX3 و TBX3 میباشد. جهشهایی که منجر به فقدان عملکرد در TBX3 شوند، منجر به بروز سندرم زند زبرین – پستانی TBX3 شوند، منجر به بروز سندرم زند زبرین – پستانی (Ulnar mammary syndrome) میشود که طبی آن ناهنجاریهای تکوینی در زندزیرین در اندامهای فوقانی بههمراه هیپوپلازی در غدد پستانی رخ میدهد. در TBX5 نیز بروز جهش فقدان عملکرد، موجب ایجاد سندرم هولت اورام (Oram-Holt) میشود. مشخصهٔ این بیماری غالب اتوزومی، بروز ناهنجاریهای مادرزادی قلبی به خصوص نقص در دیوارهٔ دهلیزی و کوتاهی مادرزادی قلبی به خصوص نقص در دیوارهٔ دهلیزی و کوتاهی منیوپلازی خفیف (گاهی مضاعف شدن) انگشت شست تا تقریبا فقدان کامل ساعد، متغیر باشد. ژن TBX6 در اسکولیوز مادرزادی، اتوزومی غالب و اسکال مغلوب اسپوندیلوکاستال دیسوستوزیس اتوزومی غالب و اسکال مغلوب اسپوندیلوکاستال دیسوستوزیس (نقص استخوانی شدن مهره ایی دنده ایی) و آپلازی مولرین (ناهنجاریهای مجرای تناسلی زنانه) نقش دارد.

#### ژنهای انگشت روی zinc finger

اصطلاح انگشت روی، به زوائد حلقوی انگشت مانند اطلاق می شود که حاوی چهار اسید آمینه می باشد که با یون روی، یک کمپلکس را تشکیل می دهند. ژنهایی که دارای یک موتیف انگشت روی هستند، از طریق اتصال انگشت روی به DNA به عنوان فاکتور رونویسی، عمل می کنند. انگشت های روی کاندیدهای خوبی برای ناهنجاریهای تکوینی تک ژنی می باشند (جدول ۳-۹).

به عنوان مثال، یک ژن حاوی موتیف انگشت روی (zfm-c) که به عنوان GLI3 در کروموزوم شیمارهٔ ۷ شیناخته میشود (همانگونه که ذکر شد جزئی از مسیر SHH میباشد)، عامل ایجاد دو بیماری تکوینی است. حذفهای بزرگ یا جابهجاییهای دربرگیرنده GILI3 موجب بروز سفالوپلیسین داکتیلی گریک، میشود. مشخصهٔ این بیماری، بروز ناهنجاری





شکل ۱۸-۹ الف) پای کودک مبتلا به سندرم سفالوپلی سندیکتیلی گریک. توجه داشته باشید که هم پلی داکتیلی (انگشت اضافی) پیش محوری و هم سین داکتیلی (انگشتان بهم چسبیده) را نشان میدهند. (ب) دست چپ یک زن مبتلا به سندرم پالیستر هال و جهش اثبات شده در ژن GLI3. به پلی داکتیلی پس محوری و اسکار جراحی که در محلی که یک انگشت اضافی از بین بندهای طبیعی استخوانهای کف دست برداشته شده است توجه کنید.

در سـر و دست و پا مانند پلیداکتیلی و سینداکتیلی است (شکل ۱۸–۹ الـف). در مقابل جهشهایی تغییــر چهارچوب در GILI3 منجر به ایجاد سندرم پالیسترهال میشود که در آن علائم کلیدی شامل پلیداکتیلی، هامارتومای هیپوتالاموس و مقعد بدون منفذ میباشد (شکل ۱۸–۹ ب).

بروز جهش در ژن دیگر zfm-c با عنوان WT1 در کروموزوم ۱۱، موجب بروز تومور ویلمزو یک اختلال رشدی با نام سندرم Denys-Drash می شود که در آن دستگاه تناسلی خارجی مبهم است و در نتیجه بروز نفریت، نارسایی پیشروندهای نیز در کلیه مشاهده می شود. اخیراً نشان داده شده است که وقوع جهش در دو ژن دیگر ZIC3 و ZIC3، به ترتیب موجب دو ژن دیگر

هولوپروزنسفالی Holoprosencephaly و نقصهای جانبگرایی Laterality

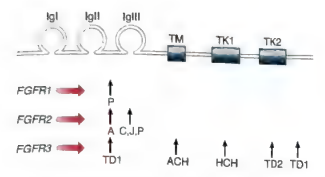
همان گونیه که قطبیت، یک مفهوم کلیدی در تکوین است، جانب گرایی نیز چنین مفهومی را در نمو دارد که در ایجاد محور طبیعی راست- چپ بدن دخالت دارد. در اوایل تکوین، یکپارچگی بسیاری ازخانوادههای ژنی مشابه که قبلا ذكر شــد - Notch و Notch - بــراى برقرارى اين محور، ضروری اسـت. از لحاظ بالینی، واژهٔ سیتوس- سولیتوس situs solitus اصطلاحی است که به عدم قرینگی چپ و راست بدن اشاره دارد و واژهٔ سیتوس – اینورسوس به معکوس شدن آرایش طبیعی بدن، اطلاق میشود. بیش از ۲۵% از افراد مبتلا به سیتوس-اینورسوس، دارای یک بیماری مغلوب اتوزومی بهنام سندرم کارتاجنز دیس کینزی مژکی (احتلال حرکت مژهای) مى باشند. ساير اصطلاحات به كاررفته شامل توالى ايزومريسم، هتروتاكسي، آسپلنيا/پليآسپلنيا asplenia/polyasplenia و سندرم ایومارک، Ivemark هسـتند. نقـص در جانب گرایی، با موقعیت غیرطبیعی اندامهای تکی بدن مانند قلب، طحال و کبد، مشخص میشود. از طریق مطالعات صورت گرفته بر روی مهرهداران تاکنون، بیش از ۲۰ ژن شناسایی شده است که تعدادی از آنها در مطالعهٔ خانوادههای مبتلا در انسان با تمام الگوهای وراثتی اصلی مشخص شده است

#### ژنهای انتقال پیام (Signaling)

انتقال پیام فرآیندی است که به موجب آن عامل رشد برون سلولی، به تنظیم نمودن فرآیندهایی از قبیل تقسیم و تمایز سلولی از طریق مسیر پیچیدهای که شامل مراحل حدواسط است وبه طور ژنتیکی تعیین شده است، میپردازد. جهش در بسیاری از ژنهای درگیر در انتقال پیام، در ایجاد سرطان نقش دارد. در برخی از موارد آنها میتوانند موجب ناهنجاریهای تکوینی شوند. مسیر KPAMSAR و سسندرمهای مرتبط با فصل ۱۶ و مسیر ROTM و سادرمهای فصل ۱۶ مورد بحث قرار گرفته است.

#### پروتوانکوژن RET

پروتوانکوژن RET در کروموزوم 11.2 ایک تیروزین کیناز سطح سلولی را کد می کند. جهشهای کسب عملکرد ارثی یا اکتسابی در بخش قابل توجهی از سرطانهای تیروئیدی مدولار یافت می شود. در حدود ۵۰% موارد خانواگی هیرشپرونگ



شکل ۱۹-۹ ساختار گیرنده فاکتور رشد فیبروبلاست (RFGF). فلشها؛ محل جهشها در سندرمهای کرانیوسینوستوز و گروه دیسپلازیهای اسکلتی آکندروپلازی؛ ۲۰ سندرم کروزون؛ HCH، هیپوکندروپلازی، Ig، دامنه شبه ایمونوگلوبولین؛ ۲، سندرم کروزون؛ HCH، هیپوکندروپلازی، IT، دیسپلازی تاناتوفوریک؛ TK، دومن تیروزین کیناز؛ TM، قطعه درون غشایی،

جهشهایی که منجر به از دست رفتن عملکرد در RET می شود، مشاهده شده است که در آن ها، نقص در مهاجرت سلولهای گانگلیونی به شبکههای عصبی زیرمخاط و شبکههای عصبی ماهیچهای یا میانتریک رودهٔ بزرگ دیده می شبود. پیامدهای بالینی معمولاً مدت کوتاهی پس از تولد ظاهر می شود که کودک دچار اتساع شکم و انسداد روده می شود.

#### گیرندههای FGF (رسپتورهای فاکتور رشد فیبروبلاستی)

سلولی، مهاجرت وتمایز سلولی ایفا مینمایند. انتقال پیامهای سلولی، مهاجرت وتمایز سلولی ایفا مینمایند. انتقال پیامهای FGF خارج سلولی، توسط یک خانواده شامل چهار گیرندهٔ تیروزین کینازی تراغشایی، میانجی گری می شود. اینها گیرندههای فاکتور رشد فیبروبلاستی FGFR هستند که هر کدام حاوی سه جزء اصلی (یک ناحیهٔ برون سلولی با سه دومن شبه ایمنوگلوبولین، یک قطعهٔ ترا غشایی (ترانس ممبران) و دو دومن درون سلولی تیروزین کینازی) می باشند (شکل ۱۹–۹).

جهشهای بیماری زا در ژنهایی که RFGFها را رمزگذاری میکنند، در ۲ گروه اختلالات تکوینی مشخص شدهاند (جدول ۹-۴) و آنها جهشهای فعال کننده یا کسب عملکرد هستند. این دو گروه سندرمهای کرانیوسینوستوز و دیس پلازی اسکلتی خانوادهٔ اکندروپلازی میباشند. سندرمهای کرانیوسینوستوز که شناخته ترین آنها سندرم آپرت است، با الحاق زودرس شیارهای جمجمه اغلب به همراه ناهنجاریهای دست و پا مانند سینداکتیلی (اتصال انگشتان) مشخص می شوند (شکل ۲۰-۹). سیندرم آپرت در اثر جهش در یکی از اسیدهای آمینه ژن PFGF

ديسيلازىهاىاسكلتى

FGFR3

4p16

جدول ٤-٤ اختلالات رشدي ناشيي از جهش در گيرندههاي

	عامل رشد فيبروبلاست	
سندروم	كروموزوم	ژن
	نيوسينوستوز	ستدرمهای کرا
سندروم پی فیفر	8p11	FGFR1
اپرت	10q25	FGFR2
کروزون		
جکسو <i>ن</i> ویس		
پی فیفر		
غدرم کروزون همراه با	س 4p16	FGFR3
كانتوزيس نيگريكانس	1	

أكتدرويلازي

هييوكتدرويلازي

دىسپلازى تاناتوفورىك

در پپتیدهایی که لوپهای دوم و سوم ایمنوگلبولین را بههم متصل مینمایند، ایجاد میشود (شکل ۱۹-۹ را ملاحظه کنید). درمقابل وقوع جهش در لوپ سوم ایمنوگلبولین هم می تواند باعث سندرم کروزون (با اندامهای طبیعی) و هم سندرم پی فیفر reffiefp شود که در آن انگشتان شست و انگشتان پا پهن است. آکندروپلازی، شایع ترین فرم ژنتیکی کوتاهی قد است (شکل ۲۱-۹) این افراد اندامهای کوتاه پروکسیمال یا ریزوملیک را نشان میدهند و دارای ســری بزرگ بههمراه پیشانیای برجسته هستند. هوش و امید به زندگی در آنها تقریبا طبیعی است اماافزایش خطر مرگ در دوران نوزادی به علت فشردگی محل اتصال جمجمهای گردنیی (lacivrecoinarc) وجود دارد و مراقبت ضروری است. ساير عوارض شامل آينه انسدادي خواب، اختلال عملكرد گوش میانی، گوژپشتی (sisohpyk) وتنگی نخاع میباشد. آکندروپلازی تقریباً همیشه به علت وقوع جهش در درون و یا نزدیک به دومن ترا غشایی 3RFGF رخ می دهد. شایع ترین نوع دومن تراغشایی (در ۸۹% از موارد) (R083G یا A<G8311.c)، منجر به جایگزینی اسميد أمينة كالايسين توسط أرژينين (كه هرگز بهطور طبيعي در غشاهای پلاسهایی وجود ندارد) میشود. این رویداد به نوبه خود به نظر میرسد ظاهراً موجب تشدید دیمریزاسیون پروتئین میشود که پیامرسانی به مناطق پایین دست را میانجی میکند. تقریباً ۱% موارد ناشی از جایگزینی متفاوت C<G8311.c است

(همچنین منجر به R083G می شود) هیپوکندروپلازی شکل خفیف تر دیس پلازی اسکلتی است که طی آن، تنه و اندامها دچار تغییرات مشابهی می شوند اما اندازه و شکل سر، کاملاً طبیعی است. علت ایجاد این بیماری، جهش در دومن تیروزین کینازی پروکسیمال (درون سلولی) 3RFGF می باشد. سرانجام دیس پلازی تاناتوفوریک که شکل شدیدتر و کشنده دیس پلازی اسکلتی است، به علت بروز جهش در پپتید متصل کنندهٔ دمینهای دوم و سومین دومن ایمنوگلبولین (برون سلولی) و یا جهش در دومن تیروزین کینازی دیستال 3RFGF ایجاد می شود. از دست دادن عملکرد در 3RFGF منجر به دیسپلازی اسکلتی نمی شود دادن عملکرد در 3RFGF منجر به دیسپلازی اسکلتی نمی شود ریرا کودکان مبتلا به سندرم ولف هیرش هورن که ناشی از ریرا کودکان مبتلا به سندرم ولف هیرش هورن که ناشی از ریزحذف های کروموزوم 4م که 3RFGF می باشد، ناهنجاری های اسکلتی مشابه موارد ذکر شده را نشان نمی دهند.

#### كمانهاي حلقي

کمانهای حلقی یا آبششــی مهرهداران ابتدایی تر است و arches مربوط به سیستم آبششــی مهرهداران ابتدایی تر است و در هفتههای چهارم و پنجم تکوین ظاهر میشــوند. در انســان پنج کمان حلقی (بندبند شــده) در اطراف ساختارهای سر ایجاد میشود (شکل ۲۲-۹).

هر کمان حلقی حاوی سلولهای سه لایهٔ جنینی و ستیغ عصبی است. پوشش حلقی، تیروئید و پاراتیروئیدها از آندودرم و لاية خارجي اپيدرم اين اندامها از اكتودرم ايجاد ميشود. منشاء بافت عضلانی، مزودرم میباشد و ساختارهای استخوانی از ستیغ عصبی منشا می گیرند. عوامل جداکنندهٔ قوسها، شکافهای حلقی از قسمت بیرونی و کیسههای حلقی از درون هستند که دارای بخشهای مهمی میباشند. اولین قوس شماره گذاری شده از انتهای حفره فک و ماهیچههای مربوط به جویدن میباشد. اولین شکاف، به مجاری شنوایی خارجی و اولین کیسه به دستگاه گوش میانی تبدیل میشود. قوس دوم سازندهٔ استخوان لامی (Hyoid) و ماهیچه های بیان صورت (Facial expression) را تشکیل میدهد در حالی که کیسهای سنوم، تبدیل به تیموس و کیسههای سوم و چهارم تبدیل به پاراتیروئید میشوند. سرخرگهای درون کمانها، دارای نقشهای مهمی میباشند و پس از بازســازی، سیستمهای بزرگ سرخرگی ریوی و آئورتی را ایجاد می کنند. برخی از سندرم ها، ناهنجاری ها، الگوهای وراثتی و مکانیسمهای ژنتیکی مرتبط با اولین و دومین کمانهای حلقی در جدول ۵–۹ فهرست شده اند. یکی از این موارد یعنی سندرم برونش



شکل ۲۰ – ۹ سندرم أپرت ، در نتیجه جهش ژن FGFR2. تصاویر صورت (A) ، دست (B) و پای (C) کودکی مبتلا به این سندرم. یک فرد مبتلا به این بیماری به ترتیب در (B) ، (B) و (F) نشان داده شده است.

چهرهای (BOFS) در شکل ۹-۳۳ نشان داده شده است. با این حال، شناخته شده تر شکل ۹-۳۳ نشان داده شده است. با این حال، شناخته شده تر شکل ۷-۳۳ نشان در ایجاد اثر اختلال در ساختارهای حلقی بیماری که به اختلال در ایجاد اثر اختلال در ساختارهای حلقی میباشد که با عنوان سندرم ولوکاردیوفاسیال نیز شناخته می شود و در سال ۱۹۵۵ توسط sedláčková به خوبی توصیف شد، این سندرم با جزئیات بیشتر، در فصل ۱۷ برسی شده است. این بیماری نتیجهٔ حذف کروموزومی تحت میکروسکوپی ۳ مگابازی در باند 22q11 میباشد که باعث از دست دادن حدود ۳۰ ژن می شدود طی مطالعه روی موشها (ناحیهی معادل یا سینتنیک می شدود طی مطالعه روی موشها (ناحیهی معادل یا سینتنیک آن روی کروموزوم ۱۶ موش)، نشان می دهد که مهم ترین حذف ژنی، مربوط به ژن ۱۳۵۲ است. این ژن به شدت در سرتاسر ژنی، مربوط به ژن ۱۳۵۲ است. این ژن به شدت در سرتاسر

دستگاه حلقی بیان می شود. موشهای هتروزیگوتی که در ژن Tbx1 دچار ناک اوت شدهاند، هیپوپلازی یا فقدان سرخرگ کمان حلقی چهارم را نشان میدهند که این مشاهده دلالت بر نقش کلیدی TBX1 در انسان می باشد. در حقیقت، جهش این ژن، در برخی از ناهنجاری های مادرزادی قلبی و سایر علائم حذف ۲۲۹۱۱٫۲ بجز اختلالات ادراکی نشان داده شده است.

#### نقش مژکها در ناهنجاریهای تکوینی

نقش حیاتی مژههای کوچک در حرکت جهتدار یا جریان ذره در سطوح اپیتلیال به طور فزایندهای آشکار گردیده است. همانند سایر حوزههای بیولوژی سلولی و مولکولی، هنگامی که مژکهای متحرک، ناکارامد شوند (نتیجه ی این امر می تواند





شکل ۲۱-۹ دو بیمار کودک مبتلا به آکندروپلازی. (الف) نوزادی که در نتیجه کوتاه شـدن استخوانهای بلند دچار برجستگی پیشانی جلویی و چینهای اضافی پوست می شود. (ب) کودک بزرگتر که عضوی از یک خانواده مبتلا به آکندروپلازی است.

ناهنجاری های تکوینی عمده ای باشد مطالب زیادی راجع به آنها می آموزیم.

مژکها در دیدگاهی گستردهتر به زیست شناسی معادل تاژکها بوده و ماهیت ساختاری مشترکی با آن دارند. مژکها برآمدگیهای مویی از سطح سلول (شکل ۲۴–۹) هستند که طول آنها بیش از ۲۰ میکرومتر میباشد و به تعداد زیاد بر روی سطح رأسی سلول وجود دارند و دارای زنش هماهنگ هستند. مقطع عرضی مژکها شامل اسکلتی از نه دسته دوتایی میکروتوبول هستند که یک جفت مرکزی را احاطه کرده اند. میکروتوبولهای مرکزی و خارجی توسط پروتئینهای خار شعاعی به هم متصل میشوند که نیروی لازم را برای خم شدن مژک را تولید می کنند؛ بازوهای دانیئینی، این حرکت را تسهیل میسازند. آنها موکوس را از اپی تلیوم تنفسی پاک می کنند، اسپرم را در طول لوله فالوپ به جلو هدایت می کنند و مایع مغزی نخاعی را در حفرههای سیستم عصبی مرکزی جابه جا می کنند. در تکوین، مژههای موجود در محورهای سازماندهی جنین مهره داران یک حرکت دورانی انجام میدهند که مولکولها را به طور یک طرفه به حرکت در آورده و به برقراری عدم تقارن چپ-راست کمک می کنند.

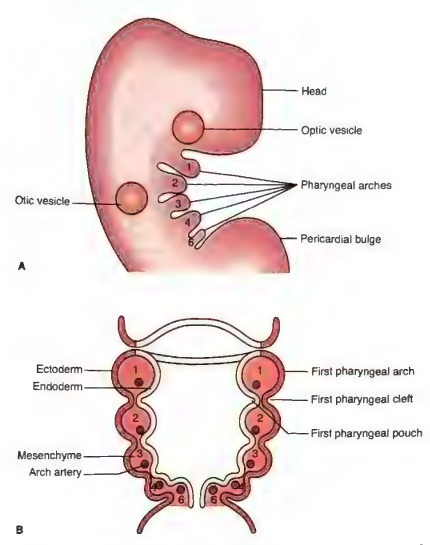
با صرف نظر از عملكرد مكانيكي آشكار أنها كه از نظر مفهومی، مشخص و قابل فهم است، به احتمال زیاد به نظر می رسد که مژکها همانند یک آنتن مولکولی رفتار مینمایند کے مولکول های پیام رسان خارج سلولی را حس می کند. مسیرهای پیامرسانی Sonic hedgehog و Wnt تا حدی به یکپارگی عملکردی مژکها برای پیام رسانی موثر بستگی دارند. بنابراین نقص عملکرد مژک میتواند بر طیف وسیعی از فرآیندها و مسیرهای تکوینی اثر داشته باشد. وجود نقص در پروتئینهای مژکی منجر به اثرات فنوتییی وسیعی می گردند که شامل تخریب شبکیه ای، عدم احساس بویایی یا (anosmia)، تشکیل کیست کلیوی، کبدی وپانکراسی، پلی داکتیلی پس محوی و سیتوس اینورسوس میباشد. به این سندرمها سیلیوپاتیمی گویند (جدول ۶-۹). یکی از این موارد، سندرم پلی داکتیلی با دنده کوتاه (که به عنوان دیسپلازی قفسه سینه دنده کوتاه نیز شناخته میشود) است که توارث اتوزومال مغلوب داشته و در نوع ۳ به علت جهش DYNC2H1 (در میان سایرین) ایجاد می گردد. این سندرم در شکل ۲۵-۹ نشان داده شده است. ویژگی سندرمهای فهرستشده در جدول ۶-۹ با بسیاری از سندرمهای ناهنجاری مادرزادی دیگر همپوشانی دارد و نقش مژکها را در ژنتیک تکوین نمی توان دست کم گرفت.

#### اندام بهعنوان مدل تكويني

در فرآیند نمو و تکوین اندام، چهار فاز اصلی شامل: ۱) آغاز، ۲) تخصصی شدن، ۳) تمایز بافتی و ۴) رشد وجود دارد. در ک این مراحل و مکانیسههای مولکولی آنها همچنان ادامه دارد و بینشهایی پیرامون مطالعه ی تکوین اندام در جوجه و موش و به ویژه روشن کردن دلایل ناهنجاریهای مختلف اندام در انسانها به دست آمده است.

#### آغاز و تخصصیسازی

تصور بر این است که فرآیند تشکیل جوانه اندامی، در حدود ۲۸، روزگی توسط یکی از اعضای خانوادهٔ ۴GF آغاز می شود. اگر FGF2 ،FGF1 یا FGF4، دریک طرف رویان جوجه درحال تکوین اعمال کنیم، اندام اضافی تشکیل خواهد شد. در طی مرحلهٔ آغاز تشکیل اندام، رونوشتهای FGF8، در مزانشیم نزدیک به جایگاه شروع، شناسایی شده است. احتمالاً بیان FGF8 توسط ژنهای HOX کنترل می شده نوع اندام (یعنی جلویی یا عقبی بودن) و تعداد آن را مشخص می کند.



شکل ۲۲-۹ دستگاه حلقی (یا آبششی). نمای جانبی (الف) پنج قوس حلقی نزدیک به سر جنین را نشان می دهد. (ب) و مقطع عرضی چیدمان اساسی را نشان می دهد که بسیاری از ساختارهای سر و گردن و همچنین قلب از آن ایجاد می شوند. انسان و موش دارای قوس شماره ۵ نیستند (از گراهام اسمیت. جان وایلی از زیرمجموعه انتشارات جان وایلی و پسران)

#### رشد و تمایز بافت

بلافاصله پس از آغاز تشکیل اندام، ناحیهٔ ایی از اکتودرم واقع در نوک اندام بهنام سینغ اکتودرمی رأسی (AER) ضخیم شده، سیگنالهای رشدی شامل FGF4 و FGFA تولید می شود که موجب تداوم بیشتر رشد و برقراری محور نزدیک – دورا می شود (شکل ۹-۲۶). بیان ژن TP63 برای تداوم AER ضروری است. زمانی که این ژن دچار جهش شود، بدریختی های دست – پای شکافته ایجاد می شود که اغلب همراه با شکاف دهانی و سایر ناهنجاری ها همراه –سندرم الکتروداکتیلی، دیس پلازی اکتودرمی و شکاف دهانی (سندرم DEC) می باشد. سیگنالهایی از ناحیهٔ دیگر در حاشیهٔ خلفی جوانهٔ در حال تکویس که بهنام منطقهٔ دارای فعالیت ایجاد کننده قطبیت محور قدامی – خلفی منطقهٔ دارای فعالیت ایجاد کننده قطبیت محور قدامی – خلفی

را ایجاد می کند. یکی از این سیگنالها SHH است که هماهنگ با ژنهای FGF، GLI3 و خانواده ژنی دیگر تولید کننده ی BMP ها عمل می کند. معتقد هستند که که ریختژای دیگر یعنی اسید رتینوئیک، نقش عمدهای را در تکوین حاشیه ی قدامی جوانهٔ اندام، بازی می کند.

مرحلهٔ بعدی نمو با فعال سازی ژنهایی از خوشههای HOXA و HOXD، در سلولهای مزانشیمی تمایز نیافته درحال تکثیر، در زیر ناحیه AER ادامه می یابد. این ناحیه منطقهٔ پیشروی (progress zone) خوانده می شود. سلولهای نواحی مختلف، ترکیبات متفاوتی از ژنهای HOX را بیان می کنند که مشخص کنندهٔ تکثیر، چسبندگی و تمایز سلولی می باشد. هدفهای پایین دستی خوشههای ژن HOX، هنوز ناشناخته

<sup>1-</sup> proximal-distal

<sup>2-</sup> zone of polarizing activity

		درمها و ناهنجاریهای مربوط به قوس حلق اول و دوم.	جدول ۵–۹ برخی سنا
راهكارها	وراثت	ناهنجاری ها	سندروم
	گاهی اوقات خانوادههای AD و AR گـــزارش	میکروزومــی (کوچکی) نیمی از صــورت، ناهنجاریهای گوش؛ کیســت پوستی روی کره چشم؛ شکافهای گاه به گاه؛ (ناهنجاریهای مهرههای گردنی)	سندرم چشمی-گوشی- مهرهای (سندروم گلدنهار) -Oculoauriculo -vertebral spectrum
جهش در TCOF1	میشوند. AD	هیپوپلازی فک بالا و فک پایین؛ شکاف پلکی رو به پایین با کلوبوما پلک پایین؛ شکاف کام؛ اختلالات شنوایی	(Goldenhar syndrome) سندرم تریچر کالینز Treacher–Collins syndrome
جهش در TFAP2A	AD	نقصهای سینوسی شکاف برانش؛ شکاف یا شکاف کاذب لب اکام؛ ناهنجاریهای چشمی شامل میکروفتالمی و انسداد مجرای اشکی	سندروم برانکیو-اکولو- فاشیال Branchio-oculo- facial syndrome
جهـش در EYA1، SIX5 جایگاه احتمالی 1q31	AD	صورت باریک و بلند؛ آپلازی یا تنگی مجرای اشکی؛ ناهنجاریهای – خارجیی و داخلی – گوش و فرورفتگی در جلوی لالهی گوش	Branchio-oto-renal syndrome
یک توالی بدشکل کننده باشد	یک مجموعه ناهنجاری ایزوله، اســپورادیک است	چانه کوچک، شکاف کام، افتادگی زبان رو به عقب (قرارگیری زبان در بخش خلفی) در صورت سئلرم، ممکن است با ناهنجاریهای دست و پا و/یا بیماری قلبی مادرزادی همراه باشد.	سندرم پیر رأیین Pierre-Robin sequence
جهش در SALL1		ناهنجاری گـوش (satyr)، تا شـنوایی حسـی عصبی، برجسـتگیهای پوسـتی بر روی لاله گوش؛ (مقعد بدون منفذ، انگشت شست دارای سه بند، نقایص قلبی اکلیوی)	سندروم تونز براکس Townes–Brock syndrome
GNA13, PLCB4, EDN1		گوشهای بدشـکل، مفصل غیر طبیعی گیجگاهی و فک پایینی- دهان کوچک؛	سندروم اوریکولار کاندلر Auriculo-condylar syndrome
OFD1 در نتیجــه جهش در (Xp22) CXORF5	XLD (OFD1, OFD7) XLR (OFD8, OFD9) AR (OFD2, OFD3, OFD4, OFD5, OFD6, OFD9) AD (OFD7)	شکاف زیان؛ شکاف کام؛ فرنولومهای دهانی؛ (ناهنجاریهای انگشتان – براکیداکتیلی، پلیداکتیلی، سینداکتیلی، کلینوداکتیلی)	سندرم دهان-صورت- انگشت (OFD) (انواع (IaX) Oro-facial-digital (OFD) syndromes (types I-X)
جهش در (Xq28) FLNA	XL نيمه غالب	برجستگی لبه فوقانی کاسه چشم، پل بینی وسیع، شکاف ، پلکی به ســمت پایین، قــرار گرفتن گــوش در موقعیت پایینتـر، دهان کوچــک؛ ناهنجاریهای اســکلتی (محدودیت رشــد، باریک بودن قفســه سینه، platyspondylyl (مهره صاف، استخوانهای دراز خمیده)	سندرم اتو_ پلاتو دیجیتال Oto-palato-digital syndrome

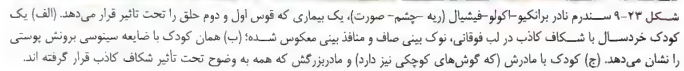
هستند. از سایر ژنهایی که بهطور آشکار دارای نقش کلیدی میباشند، میتوان به خانوادهٔ T-box اشاره نمود (که در مورد آن صحبت شد) و نیز SALL4 که جهش در آن منجر به سندرم

اُکیهیرو' (نقایص زند زبرین همراه با حرکات چشمی غیرطبیعی بهدلیل فلج مادرزادی عصب ششم مغزی) میشود.









نقش عوامل رشد فیبروبلاست (FGF)، در مراحل بعدی نمو اندامهای دست و پا مهم است. در این مفهوم به سادگی می توان درک کرد که چرا ناهنجاری های اندام، ویژگی بیماری هایی مثل سندرم آپرت (شکل ۲۰-۹) می باشند که در آن جهش هایی در دمین های برون سلولی FGFR2 شناسایی شده است. پیام رسانی Wnt نیز در تکوین اندام بسیار مهم است و جهش های هموزیگوس (یا هتروزیگوس مرکب) LRP4 که با Frizzled در مسیر پیامرسانی Wnt (شکل ۶-۹) کمپلکس تشکیل می دهد موجب ایجاد سندرم سنانی لنز (Cenani-Lenz) می گردد. این سندرم با چسبیدن انگشت ها/ سین داکتیلی، الیگوداکتیلی، ناهنجاری های کلیوی و دیس مورفیسم چهرهای مشخص می شود.

#### ژنهای تکوینی و سرطان

چندیسن ژن که نقش عمدهای در رویانزایسی دارند، در پیدایش سرطان نیز نقش دارند (جدول ۷-۹). تعجب آور نیست که بسیاری از ژنهای تکوینی در سرتاسر زندگی انسان، در فرآیندهایی مثل انتقال سیگنال و رونویسی نقش داشته باشند (فصل ۱۴). نشان داده شده است که چندین مکانیسم متفاوت مسئول ایجاد فنوتیپ متنوع است که ناشی از این گروه از ژنها میباشد.

#### جهشهای کسـب عملکرد در مقابـل جهشهای فقدان عملکرد

یک مثال رایج در این زمینه نقش پروتوانکوژن RET در بیماری هیرشیپرونگ خانوادگی و نیز هر دو نوع ارثی و تکگیر سرطان مدولاری تیروئید است. فراوردهٔ پروتئینی کدشده توسط

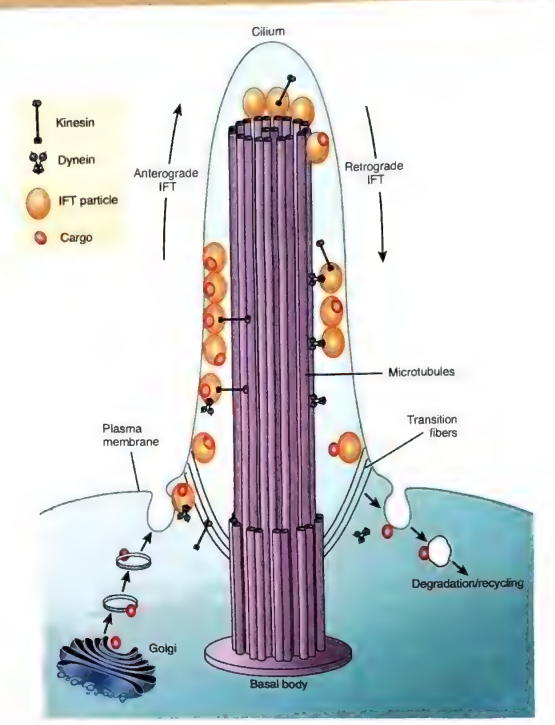
RET شامل سه دمین اصلی است: یک دمین برون سلولی که به یک فاکتور نوتروفیلی مشتق از سلول گلیایی متصل می شود، یک دمین ترا غشایی و یک دمین تیروزین کیناز درون سلولی که پیامرسانی را فعال می کند (شکل -9). جهشهای از دست رفتن عملکرد منجر به بیماری هیرشپرونگ می شوند. این جهشها شامل حذفهای کامل ژنی، حذفهای درون ژنی کوچک، جهشهای بی معنی و جهشهای پیرایشی که منجر به سنتز پروتئین ناقص میشوند.

در مقابل، جهشهای کسب عملکرد، منجر به نئوپلازی اندوکرینی چندگانه (MEN) تیپ ۲۸ یا تیپ ۲۵ میشود. در ایس ناهنجاریها بروز بالای کارسینومای میدولار تیروئید و فئوکروموسیتوما دیده میشوند. جهشهای فعال کنندهای که باعث MEN-2A میشوند در یک قسمت ۵ آمینو اسیدی سیستئین در دمین خارج سلولی خوشهبندی میشوند. در MEN-2B بیر خلاف MEN-2B افراد بیمار، قد بلند و لاغرند و این نوع بیمولاً ناشی از یک جهش متحصربهفرد در یک اسید امینه میونین در دمین تیروزین کیناز است.

#### باز آر اییهای سوماتیکی

فعال شدن پروتوانکوژن ' RET، می تواند توسط مکانیزم متفاوت رخ دهد که به موجب آن ناحیهٔ ژنومی کدکنندهٔ دمین درون سلولی، کنار یکی از چندین ژن فعال کنندهای قرار گیرد که بهطور طبیعی در غده تیروئید بیان می شوند. ژن «RET هیبرید» تازه شکل گرفته، پروتئین جدیدی را تولید می کند که فعالیتش وابسته به لیگاند نیست. این بازآرایی های سوماتیکی، در

<sup>1-</sup> parthenogenesis



شکل ۲۴-۹ ساختار مژه. ۹ میکروتوبول دوتایی که ۱ میکروتوبول دوتایی را در مرکز احاطه کرده است اسکلت اصلی را میسازد. IFT، حمل و نقل درون مژه ایی.

رابدومیوسار کومای آلوئولی میگردد.

#### تأثیرات مکانی و ژنهای تکوینی

کشف یک ناهنجاری کروموزومی، مانند جابهجایی یا واژگونی، در یک فرد با سندرم تکوینی تکژنی نشانهای قوی از مکان احتمالی لوکوس بیماری را فراهم می کند؛ زیرا احتمالاً یکی از نقاط شکست در بازآرایی، ژن مربوط را شکسته است، با این حال، در موارد جزئی معین شده است که نقطه شکست

<sup>1-</sup> alveolar rhabdomyosarcoma

مژکهای معیوب اس	، شناخته شده ناشی از	سانی بیماری <mark>های توسع</mark>	سیلیوپاتیهای ان	جدول ٦-٩
-----------------	----------------------	-----------------------------------	-----------------	----------

		ن توسعه ساحه ساده دسی از در حد	عاول الماسينيون ني سال الساني بيماري هاء
سیستم (ها) بدنی تحت تأثیر	محل كروموزوم	ژن	بیمارری /سندروم
قرار گرفته			
شبکیه چشم، چربی، غند درون	2p13	ALMSI	سندرم الستروم
ريز، قلب			Alstrom syndrome
نفريت اسكلتي، فييروز محيطي	تركيبي		پوئین آسیفیکسیایتینگ توراسیک دیستروفی
	J /	15a31 در STDR1 نقشه برداری شده	Jeune asphyxiating thoracic dystrophy
			(or short-rib thoracic dystrophy, SRTD)
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	یا دیســتروفی دنده کوتاه قفسه سینه (short rib
			(thoracic dystrophy ,STRD
چند سیستم، شامل شبکیه، کلیه،	تركيبي	ه ۲۰ ژن دیگر تا BBS۱	سندرم باردت بیدل Bardet-Biedl syndrome
اسكلت		۲۱ نوع BBS	
کلیه، کبد	3q21.3	IFT122	دیس پلازی جمجه ایی اکتودرمی
	2p24.1	WDR35	Cranioectodermal
	14q24.3	IFT43	dysplasia (Sensenbrenner syndrome)
	4p14	WDR19	ی <mark>ا سندرم سن سن</mark> برنر
اسكلت، قلب	4p16	EVC1, EVC2	اليس ون كرفلد سندرم Ellis-van Crefeld
			syndrome
مغز	9q34.3	JBTS1 (و ساير ژنها)	ستدرم ژوپرت
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Joubert syndrome
شبکیه چشم	17p13, 11p31	(و غیره) GUCY2D, RPE65	نابینایی مادرزادی لبر Leber congenital
	(و غيره)		amaurosis
دست و پا، قلب، دستگاه ادراری	20p12	BBS6	سندرم مک کیوسک کافمن
تناسلي			McKusick-Kaufman syndrome
مغز، کلیه، کبد	17q23 (و غيره)	MKS1 (و غیره)	سندرم مکل گروبـر Meckel-Gruber
			syndrome
كليه	ترکیب <i>ی</i>	NPHP1 (و غيره)	نفرونوفتيسيز
			Nephronophthisis (types 1-4)
اسكلت (اندام، صورت)	Xp.22 (و غيره)	OFD1 (و غيره)	سندرم دست، صورت و دهان
			Oro-facio-digital syndrome type 1
كليه	ترکیبی	تر کیبی	بیماری کلیه پلی کیستیک Polycystic kidney
			disease
چندین سیستم بدن	ترکیبی	ترکیبی	اختلال حركت مژه ايي اوليه يا سندرم كارتاجنر
			Primary ciliary dyskinesia (Kartegener
			syndrome)
شبکیه چشم، کلیه	تر کیبی	تر کیبی	Senior-Loken سينيور لوكن sundrome
( los 186 10	11q13	DYNC2H1	syndrome
اسکلت، کلیه، دستگاه تناسلی ادراری			سندرم چند انگشتی و دنده کوتاه Short-rib polydactyly syndrome
ובנונט			Short-110 polydactyly syndrome





شیکل ۴۵-۹ سندرم پلی داکتیلی- دنده کوتاه (که به عنوان دیسیلازی قفسه سینه کوتاه دنده نیز شناخته می شود). (الف) قفسه سینه جنین باریک است و پلی داکتیلی پس محوری هر چهار اندام (دستها و پاها) را تحت تاثیر قرار می دهد. (ب) همانطور که در این تصویر با اشعه X دیده می شود، دنده های جنین بسیار کوتاه هستند.

دارد	ناریها ی تکوین و نیز سرطان نقش	ژنهایی که در ایجاد ناهنج	جدول ٧-٩
<b>سرطان</b>	نقص تكويني	كروموزوم	ژن
رابدوميوساركوماي الوثولي	سندرم واردنبرگ تیپ یک	2q35	PAX3
leukemia Mast cell لوسمى ماست سل	دو رنگی پوست (piebaldism)	4q12	KIT
كارسينوم سلول بازال Besall cell carcinoma	سندرم گورلین	9q22	PTCH
ME4N2A/MEN2B كارسينوم مدولاري تيروئيد	بیماری هیرشپرونگ	10p11	RET
تومور ويلمز	ستدرم دنیس دراش	11p13	WT1

کروموزومـــی در حقیقت تقریباً ۱۰ تا ۱۰۰۰ کیلوباز فرادســت یا فرودست ژن بیماری قرار دارد که معین شده در افراد بیمار، دچار جهش شده است (جدول ۸–۹). توجیه احتمالی این است که نقطه شکست، قســـمت کدکننده ژن را از عناصر تنظیمی پیوسته جدا کرده است که مشــابه با موضوع مورد بحث در ارتباط با SHFM نوع ۱ می باشد (شکل  $\Upsilon$ –۹ را ملاحظه کنید).

#### مولهای هیداتیدیفورم

گاهی لقاح سبب یک بارداری غیر طبیعی میگردد که در آن جفت از یک توده تکثیری غیرسازمانیافته بهنام مول هیداتیدیفرم تشکیل میشود. این تغییرات میتوانند ناقص یا کامل باشند (جدول ۹-۹).

<sup>1-</sup> hydatidiform moles

که اثر مکانی را نشاان میدهند	ژنهای تکوینی	جدول ٨-٨
ناهنجاري تكويني	كروموزوم	ژن
سفالو پلی سین داکتیلی گریک	7P13	GLI3
هولو پروزنسفالی	7q36	SHH
ائيريديا	11p13	PAX6
دیسپلازی کامپوملیک	7q24	SOX9

#### مول هيداتيديفورم ناقص

آنالیز کروموزومی بافت از مولهای ناقیس، حضور ۶۹ کروموزوم یعنی تریپلوئیدی را نشان میدهد (فصل ۱۸) استفاده از پلی مورفیسههای DNA نشان داده که ۴۶ عدد از این کروموزومها همیشه پدری و ۲۳ عدد باقیمانده منشاء مادری دارند. این مضاعف شدن ۲۳ کروموزوم هاپلوئید طبیعی پدری، میتواند به علت لقاح با دو اسپرم (تحت عنوان دی سپرمی) یا دو برابر شدن یک ست کروموزومی هاپلوئید اسپرم از طریق فرآیندی بهنام مضاعف شدگی مجدد درونی (endoreduplication) باشد.

در این بارداریها جنین حتی اگر زنده بماند به ندرت به پایان حاملگی میرسد. لقاحهای تریپلوئید تنها زمانی قدرت بقاء دارند و تا پایان بارداری میرسند که تمام کروموزومهای اضافه شده، مادری باشد که در چنین مواردی تغییرات هیداتیدیفورم ناقص اتفاق نمیافتد. حتی در این مواقع نیز، برای یک نوزاد تریپلوئید زنده ماندن بیش از چند ساعت یا چند روز بعد از تولد، فوق العاده بعید است.

#### مول هيداتيديفورم كامل

مولهای کامل تنها ۴۶ کروموزوم دارند، اما منحصراً با منشاء پدری؛ یک مول کامل از لقاح یک تخمک خالی با دو اسپرم یا یک اسپرم منفرد که دچار مضاعف شدگی مجدد درونی شده است، ایجاد می شود. وضعیت متفاوتی که در آن یک تخم بدون لقاح یافتن با یک اسپرم، وارد مرحلهٔ تکوین می شود؛ فرآیندی مشهور به بکرزایی که در جانوران ابتدایی تر مانند بندپایان اتفاق می افتد؛ اما در انسان تنها در یک مورد گزارش شده است، که چنین انسانی به فرم ترکیب دورگه (کایمر) با دودمان سلولی دیگری مشتق از جنس نر طبیعی بوده است.

اهمیت اصلی مولهای کامل در این است که آنها میتوانند

ي فرم ناقص وكامل	یژگیهای مول هیداتر	جدول ۹-۹ و
مول کامل	مول ناقص	تعداد کروموزوم ها
45	59	منشأ والدي
همه ۴۶ کروموزوم پدری		كروموزوم ها
	۴۶ کروموزوم پدری	
Afr	بله اما زنده نمیماند	ح <mark>ضور جنین</mark> قدرت سرطان زایی

دچار تغییر بدخیم شده و کوریوکارسینومای تهاجمی را به وجود آورند که معمولاً میتواند بهطور موفقیت آمیز با شیمی درمانی، درمان شود در نهایت میتواند کشنده باشد تغییر بدخیم، تنها بسیار بهندرت در مولهای ناقص دیده شده است.

#### بیان والدی متفاوت در تروفوبلاست و امبریوبلاست

مطالعات در موشها نشان دادهاند که وقتی همهٔ ژنهای هستهای یک تخم، پدری باشند، رویان قادر به رشد نیست درحالی که رشد تروفوبالاست نسبتاً بدون نقص ادامه می یابد در مقابل اگر همهٔ ژنهای هستهای، مادری باشند جنین به طور طبیعی رشد و نمو می کند اما بافت خارج رویانی معیوب است. مشاهدات دیده شده دربارهٔ مولهای کامل و ناقص نشان می دهد که چنین وضعیتی در مورد انسانها وجود دارد زیرا ژنهای با منشاء پدری برای تکوین تروفوبالاست و ژنهای با منشاء مادری برای تکوین اولیه رویانی ضروری هستند. این پدیدهها در ارتباط با مفهوم اپی ژنتیک می باشند.

#### اپیژنتیک و تکوین

مفهوم اپیژنتیک تازه نیست. اپیژنــز<sup>†</sup> اولین بار به عنوان یک طرح توسط کونارد وادینگتون<sup>۵</sup> در سال ۱۹۴۲ ارائه شد و در اصل به بیان فرآیندها و برنامههای مربوط به تکوین در یک تخم تمایزنیافته اشاره داشت (قلب تکوین جنینی). این موضوع تقریباً با درک نوین ما در کنترل بیان ژن در تکوین و کنترل مسیرهای پیامرسانی برابری می کند. این مفهوم بیان می کرد مکانیزمهای اپیژنتیک در چرخه سلول «پـاکسازی» و «تنظیم مجدد» می شـوند. اگرچه ایــن توضیح هنوز اعتبـار دارد، اما اپیژنتیک

<sup>4-</sup> epigenesi:

<sup>5-</sup> Conrad Waddington

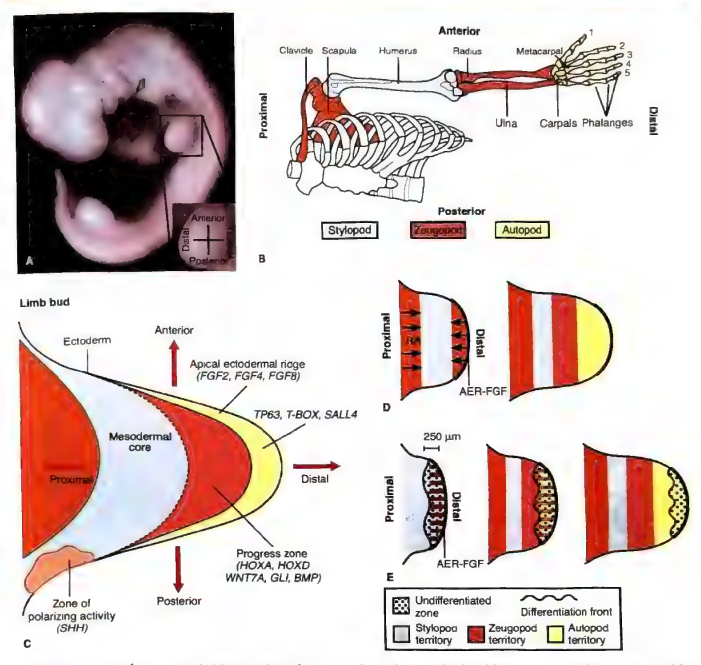
<sup>6-</sup> wiped clean

<sup>7-</sup> rese

<sup>1-</sup> dispermy

<sup>2-</sup> endoreduplication

<sup>3-</sup> parthenogenesis



شکل ۲۶-۹ تصویری از تکوین اندام مهرهداران A) جوانه زنی اندام در حال رشد در یک رویان مهره داران که محورهای آن مشخص شده است (B دیاگرامی از اسکلت اندام بالایی در انسان که رنگهای هر بخش منطبق با ناحیه معین شده در بخشهای C، D، E میباشد. C نواحی تکویسی متنوع در جوانه اندامی با مناطق ژنهای کلیدی بیان شهونده که مشخص شده است. D و E نقش اسید رتینوئیک و FGF (فاکتور رشد فیبروبلاستی) در تعیین بخشهای قطعه ایی داخل جوانه اندامی نشان میدهد.

امروزه به معنی دیگری بسط داده می شود که این معنی دربرگیرندهٔ تغییرات ارثی بیان ژن است که ربطی به تفاوتها در کدژنتیکی ندارد. این وضعیتهای بیان ژنی ممکن است بهطور پایدار در طول تقسیمات سلولی بهویژه میتوز و همین طور گاها میوز منتقل شوند. (از این رو ضرورتاً در معرض فرآیند «تنظیم مجدد» قرار نمی گیرند). بنابراین یک ژنوتیپ می تواند بسته به وضعیت ایی ژنتیک لوکوس یا لوکوسها باعث ایجاد بیش از یک

مکانیسیم اپی ژنز و در نتیجه تغییر DNA (modification) و پیامید اثیرات پایین دست آن در تنظیم بیس ژن، معمولاً بیوشیمیایی است و متیلاسیون کووالان نوکلئوتیدهای CpG میباشد. بهنظر میرسد که این فرآیند باعث یک سری از مراحلی شیود که ساختار کروماتین را بهطور موضعی تغییر میدهند. در ژنتیک انسانی بهترین پدیدههای اپیژنتیکی شناختهشده غیرفعال سازی کروموزوم X (در ادامه توضیح داده میشود) و منشأ والدی بیان اختصاصی ژن است (نقش گذاری والدی) که

#### فصل ۹: ژنتیک تکوینی و نموی

SP ECD TMD TKD
1 28 636651 726 999 1114

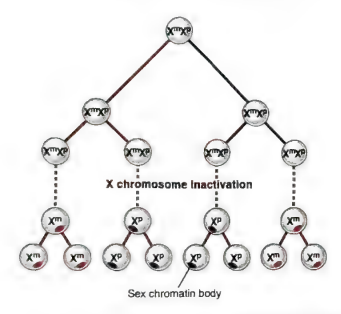
[609-634] 713 918

MEN 2A PTC MEN 2B

and

FMTC

شکل ۲۷-۹ پرتو انکوژن RET. شایع ترین جایگاه جهش در اختلالات بالینی مختلف مرتبط با این ژن مشخص شده است. اعداد اشاره به اسید امینهها دارد SP: پپتید نشانه ECD: دومین خارج سلولی TMD: دومین درون غشایی TKD: دومین تیروزین کینازی MEN: نئوپلازی درون ریز چندگانه: FMTC کارسینوم ارثی مدولاری تیروئید علامت پیکان بالای PTC (کارسینومای پاپیلاری تیروئید) اشاره به جایگاه باز ارایی سوماتیکی در ایجاد فرمهای هیبرید جدید RET دارد.



شکل ۹-۲۸ غیر فعال سازی کروموزوم x در زمان تکوین کروموزومهای ایکس به ارث رسیده از مادر و پدر به ترتیب  $xm \times p$  نشان داده میشود

و شروع در مرحله ۸ سلولی است. هر یک از دو کروموزوم x را می تواند در هر سلول خاصی غیرفعال شود و پس از آن همان کروموزوم x در همه سلولهای دختری غیرفعال خواهد ماند (شکل x-۲۸). این موضوع در کیسهداران متفاوت است که در آن همیشه کروموزوم x پدری غیرفعال می شود.

کرومــوزوم X غیرفعال در طول اینترفاز بهشــکل متراکم وجود دارد و بهصورت یک توده تیرهرنگ بهنام کروماتین جنسی یا جسم بار ٔ ظاهر می شود (فصل  $\Upsilon$ ). در مردان و زنانی که بیش از یک کروموزوم X دارند، تعداد اجسام بار قابل مشاهده در اینترفاز معمــولاً یکی کمتر از تعداد کل کروموزومهای X اســت. از این

در صورت بروز اشتباهاتی در این پدیده، سندرمهای پرادرویلی و آنجلمن (فصل ۶) و سندرمهای بکویت-ویدمن و راسل-سیلور (فصل ۶) بهوقوع میپیوندند.

با ایـن همه توجه زیادی به این مسـئله میشـود که آیا وضعيت هاى ابى زنتيكي مى توانند توسط فاكتورهاي محيطي تحـت تأثیر قرار گیرند، نظیر آنچـه که در چاقی مادری و دیابت نوع ۲ و نیز توکسینهای مصرف شده دیده می شود. در مطالعات حیوانی مدرکی وجود دارد دال بر این که محیط رفتاری و تغذیهای ممکن است منجر به اییاللهای متفاوت شود و در جمعیتهای انسانی مطالعات اپیدمپولوژیکی ارتباطات قانع کنندهای را بین وضع تغذیهای مادری (در بعضی موارد پدربزرگ یا مادربزرگ) با حملهٔ قلبی- عروقی و بیماری متابولیکی اندوکرین دیررس نشان داده است. برخی از این وقایع در مواردی که اطلاعات در دسترس بوده است از ارتباط تماس مادر پیش از بارداری با الگوهای متیلاسیون DNA حدوداً ۶۰ سال پس از ان حاصل شده است. سایر مطالعات با استفاده از بانک DNA بهدست آمده از مطالعات کوهورت زمان تولد، همبستگیهایی را بین الگوهای متیلاسیون و ترکیب چربی بدنی أ در اواخر دوران كودكی يافتهاند. به هر حال، مطالب زيادی برای آموختن راجع به مکانیسمهای علی وجود دارند.

#### غیرفعالسازی کروموزوم X

هنگامی که روشهای مطالعه کروموزومها گسترش یافتند، پیبرده شد که در موشهای ماده یکی از کروموزومهای X پیبرده شد که در موشهای ماده یکی از کروموزومهای دیگر متفاوت است. در سال ۱۹۶۱ دکتر مریلیون پیشنهاد کرد که این کروموزوم X هتروپیکنوتیک غیرفعال است؛ او مشاهداتش را بر روی الگوی موزائیک رنگ پوست در موشهای هتروزیگوت برای ژنهای وابسته به X که مسئول رنگ مو بودند، دلیلی برای این رخداد وابست، بررسیهای بعدی اعتبار فرضیه لیون را تأیید کردهاند و به پاس پیشبینی او، فرآیند غیرفعال شدن کروموزوم X (XCI) لیونیزاسیون تا خوانده میشود.

فرآیند غیرفعالل سازی کروموزوم در اوایل رویان زایی رخ میدهد نشان داده شده است که RNA XIST به طور پیشرونده بر روی یکی از دو کروموزومهای X در جنس مونث تجمع میکند و سبب غیر فعالسازی آن قبل از مرحله لانه گزینی رویان میشود

<sup>5-</sup> marsupials

<sup>6-</sup> barr bodies

<sup>1-</sup> Beckwith-Wiedemann

<sup>2-</sup> epialleles

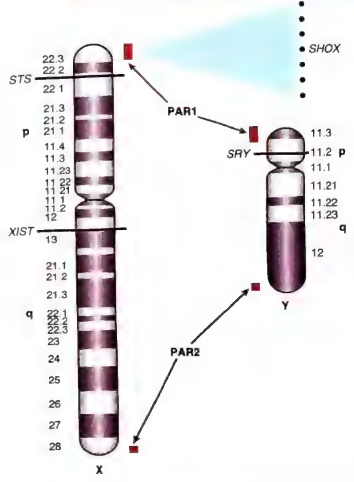
<sup>3-</sup> Mary Lyon

<sup>4-</sup> lyonization

رو، مردان مبتلا به سندرم کلاین فلتر (47,XXY) (فصل ۱۷) دارای یک جسم بار هستند در حالیکه زنانِ با کاریوتایپ 47,XXX (فصل ۱۷) دارای دو جسم بار هستند.

در طـول میتـوز کروموزم X غیرفعال به صـورت تأخیری همانندسازی می شـود. تکنیکهای آزمایشگاهی برای تشخیص این کـه کدام یـک از کروموزومهای X در هر سـلول، با تأخیر همانندسازی می شود ابداع شده اسـت. این فنون می تواند برای تعیین کروموزومهای X غیرطبیعی از نظر ساختمانی، مفید باشد. زیرا معمولاً یک کروموزوم X غیرطبیعی ترجیحاً غیرفعال خواهد شـد یا به عبارت صحیح تر تنها آن دسته از سـلولهای بنیادی خون ساز که در آنها کروموزوم X طبیعی فعال است زنده خواهند خون ساز که در آنها کروموزومهای X طبیعی فعال است زنده خواهند ماند. ظاهراً غیرفعال سازی غیرتصادفی نیز اتفاق می افتد و آن هم زمانی که یکی از کروموزومهای X در گیر جابه جایی با یک اتوزوم باشد (فصل ۶).

فرآیند اپی ژنتیکی XCI به وسیلهٔ متیلاسیونی افتراقی بهدست می آید و با ژنی به نام XIST آغاز می شود که در Xq۱۳,۳ قرار دارد. XIST تنها از روی کروموزوم X غیرفعال بیان میشود و RNAای را تولید می کند که یک پیام متیلاسیون غیرفعال کننده را به هر دو سهمت بالا و پایین کروموزوم X منتشر می کند. این متیلاسیون انتخابی کروموزومهای X، درشناسایی حامل بودن، برای بیماریهای نقص ایمنی وابسته به X (برای مثال سندرم ويسكوت الدريج) با استفاده از پروبهاي حساس به متيلاسيون (فصل ۱۳) به کار می رود. کل کروموزوم X هم غیرفعال نمی شوند. ژنهای ناحیه اتوزومی کاذب (PAR) در نوک بازوی کوتاه، فعال باقی میمانند (شکل ۲۸-۹)؛ همین طور دیگر لوکوسها که در جای دیگر روی بازوهای کوتاه و بلند فعال میمانند مثل XIST ژنهایی که از غیرفعال شدن می گریزند در بازوی (PAR1) Xp بیشتر از (PAR2) Xq هستند این موضوع دلیل این است که چرا اثرات فنوتیپی شدیدتری در زنان با حذفهای کروموزومی در Xp، در مقایسه با این اثرات در زنان با حذفهای کوچک کروموزومی در Xq دیده میشود. اگر تمام لوکوسهای موجود بر روی کروموزوم X غیرفعال میشدند در این صورت تمام زنان مىبايست علائم باليني سندرم ترنر را مىداشتند و وجود بيش از یک کروموزوم X در یک مرد (برای مثال 47,XXX) یا بیش از دو x در یک زن (برای مثال 47,XXX) هیچ نوع اثرات فنوتیپیای نداشت. اما در حقیقت علائم بالینی کاملاً مشخصهای در این اختلالات وجود دارد (فصل ١٧).



شکل ۲۹-۹ در تصویر کروموزومهای x و y را مشاهده می کنیم که نشان دهنده نواحی آتوزوم کاذب PAR1 و PAR2 هستند که به ترتیب در قسامت انتهایی Xp-Yp و Xq-Yq قسار دارند.موقعیت حدودی ژنهای XST.SRY.STS و SHOX که در متن به آنها اشاره شده مشخص شده است

#### جبران مقداری و ناهنجاریهای وابسته به X با دخالت PAR

با توجه به واقعیت فرایند غیر فعال سازی کروموزوم X مین میزان محصول پروتثینی اکثر ژنها وابسته به کروموزوم X بین هر دو جنسیت برابر میباشد برای مثال فاکتور انعقاد خون III که در هموفیلی A دخالت دارد. اما، سطح استروئید سولفاتاز در خون (که توسط ژن STS کد میشود) در زنان نسبت به مردان بیشتر است. این امر از اینجا ناشی میشود که ژن فوق از پدیده غیر فعال شدن کروموزوم گریخته و دو نسخه از آن بیان میشوند. کمبود استروئید سولفاتاز در اثر جهش در STS یا حذف کوچک کمبود استروئید سولفاتاز در اثر جهش در STS یا حذف کوچک باعث ناهنجاری پوستی ایکتیوزیس وابسته به X میگردد.

در درونِ ناحیه شبه اتوزومی ۱ (PARI) (تنها ژن شناخته شده با نقش واضح در تکوین انسان) که در اثر جهش موجب یک فنوتیپ قابل شناسایی میشود، ژن SHOX (هومئوباکس

<sup>1-</sup> ichthyosis

قدکوتاه؛ شکل ۲۹-۹ را ملاحظه کنید) میباشد. جهشهای این ژن یا حذفهای آن باعث ایجاد دیس کوندرواستئوز لری-ویل ایا کوتاهی اندام مزوملیک یا قدکوتاهی غیرسندرومی میشوند. حذفها همچنین ممکن است در خارج از خود ژن اتفاق بیافتند و بر عناصر تنظیمی ژن SHOX اثر بگذارند. در مشاورهی ژنتیکی حائز اهمیت است که الگوی توارثی به جای وابسته به X همانند اتوزومال غالب رفتار می کند.

#### موزائیسم کروموزوم X

موشهایی که برای ژنهای وابسته به X مسئول رنگ مـو هتروزیگوتند، موزائیک بودن را بهصورت لکههای رنگی متفاوت و یکی در میان بهجای الگـوی یکنواخت و تک رنگ نشان میدهند. این موضوع موافق با قطعاتی از پوست است که از نظر منشاء یکساناند یعنی از یک سلول بنیادی منفرد مشتق شدهاند که در این سلول یکی از کروموزومهای X بیان میشود. بنابراین، هر قطعه رنگی پوست، این که کدام کروموزوم کدر سلول بنیادی اصلی فعال بـوده را منعکس میکند. اثرات مشابهی نیز در بافتهای با منشاء یکسان در زنانی که برای جهشهای وابسته به X هتروزیگوتند (مانند آلبینیسم چشمی) دیده میشود.

تعیین فرد حامل برای ناهنجاریهای مغلوب وابسته به X بر مبنای صرفاً بررسی ویژگیهای بالینی یا سنجشهای بیوشیمیایی محصولات ژنی در بیماری فابری<sup>۲</sup> یا آدرنولو کودیستروفی، غیرقابل اعتماد است (فصل ۱۸ را ملاحظه کنید). خوشبختانه توسعه روشهای مولکولی برای تعیین فرد حامل در ناهنجاریهای وابسته به X می توانند این مسائل را با استفاده از پرایمرهای PCR (که محصولات DNA) متیله و غیرمتیله را شناسایی می کنند) برطرف مینماید با فرض اینکه انتخابی در برابر رده سلولی وجود داشته باشد که در آن خطای جهش سبب نقص میشبود، ممکن است تأثیر آن برای والدین و خانواده و همچنین کودک آسیب دیده با پیامدهای عاطفی و روانی مادام العمر بسیار چالش برانگیز باشد. در بسیاری از جوامع تابوهای فرهنگی جدی با تولد کودکی که جنسیت آن مشخص است در ارتباط است. واژه اختلال تكوین جنسی در حال حاضردر اختلالات مادرزادی كه به دلیل کروموزومی، گنادی یا آناتومیکی جنسیت غیر معمول است ترجیح داده می شود، و اصطلاحاتی مانند بین جنسیتی و

I- Leri-Weill dyschondrosteosis

2- Fabry disease

هرمافرودیت کاذب ناهنجار و تحقیراًمیز تلقی میشوند و بنابراین به شدت ناامید کننده هستند. در شرایط بالینی، مدیریت خوب هر مورد، مستلزم ورود متخصص از رشتههای غدد درون ریز، ژنتیک، جراحی و روانشناسی و همچنین رادیولوژی و علوم آزمایشگاهی است.

#### تعیین جنسیت و ناهنجاریهای تکوین جنسی

تعیین جنسیت یک جنبهی حیاتی از رشد و تکوین فیزیکی، تولید مثل و بقای گونههای ما است، اما هنگامی که به صورت طبیعی پیش نرود اثرات آن میتواند بسرای والدین و خانواده و نیز فرزند مبتلا، فوقالعده چالشبرانگیز باشد و پیامدهای نیز فرزند مبتلا، فوقالعده چالشبرانگیز باشد و پیامدهای احساسی و روانی مادام العمر به همراه داشته باشد. در بسیاری از جوامع با تولد نوزادی با جنسیت مبهم، با منعهای فرهنگی جدی رو به رو میشود. اکنون اصطلاح ناهنجاریهای تکوین جنسیت (DSD) برای پوشش دهی عارضههای مادرزادی ای بکار میرود که دارای کروموزوم ها، غدد یا آناتومی غیر طبیعی بکار میرود که دارای کروموزوم ها، غدد یا آناتومی غیر طبیعی (دوجنسی هستند و عبارتهایی نظیر «بین جنسی» و هرمافرودیت جنسی هستند و عبارتهایی نظیر «بین جنسی» و هرمافرودیت این رو استفاده از آنها به شدت منع میشود درشرایط بالینی، مدیریت خوب هر مورد مستلزم ورود متخصصی از رشتههای اندوکرینولوژی، ژنتیک، جراحی و روان شناسی و نیز رادیولوژی و علوم آزمایشگاهی نیاز دارد.

#### تكوين طبيعي

در مردان، مسیر تکوینی پایه جنسیت، در حقیقت بر مبنای جنسیت مونث است! حضور یک کروموزوم ۲ سالم صرف نظر از تعداد کروموزومهای X باعث مذکر شدن می شود و عدم حضور کروموزوم ۲ منجر به ایجاد جنس مؤنث می گردد.

اگرچـه که کروموزومهای جنسـی از لحظـه لقاح به بعد حضور دارند، تمایز فنوتیپی به جنس مذکر یا مؤنث تا تقریباً هفته ششم آغاز نمی گردد. تا این لحظه، هر دوی سیستمهای مجرای مولریـن ٔ و وولفین وجود دارند و گنادهـای رویانی (هرچند که تشکیل شده از کورتکس و مدولا هسـتند) هنوز تمایز نیافتهاند (شکل ۳۱-۹). از هفته ششم به بعد، رویان به جنس مؤنث تکوین

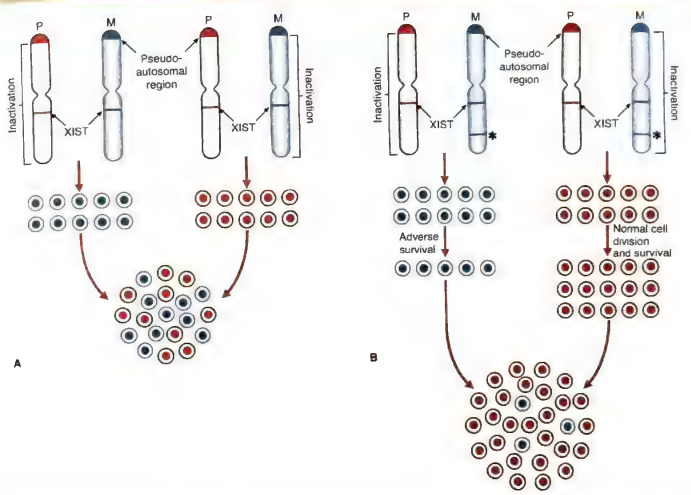
<sup>3-</sup> Disorders of Sex Development

<sup>4-</sup> inter sex

<sup>5-</sup> pseudohermaphrodite

<sup>6-</sup> Mullerian

<sup>7-</sup> Wolffian



شکل  $^{9}-^{9}$  غیرفعال شدن طبیعی کروموزوم X منجر به زنده ماندن تعداد تقریبا مساوی سلولهای دارای کروموزوم x فعال با منشاء پدری (p) و مادری (M) می شود. کروموزوم (p) با منشاء مادری دارای یک موتاسیون (p) است که سبب انتخاب در مقابل سلولهایی می شود که این کروموزوم (p) با منشاء پدری فعال خواهد بود.

می یابد مگر آنکه «فاکتور تعیین کننده بیضه ۱» – ژن – SRY وجود داشته باشد و یک سلسله ای از وقایع را آغاز نماید که گنادهای تمایز نیافته را به تکوین بیضه ها سوق دهد (شکل ۳۲–۹).

#### ژن SRY

در سال ۱۹۹۰ نشان داده شد که ژن SRY (عامل تعیین کننده بیضه) بر روی بازوی کوتاه کروم وزوم Y و نزدیک به ناحیه ی شبه اتوزومی واقع گردیده (شکل ۲۹-۹ را ملاحظه کنید) و نام خود را از قرار گرفتن در "منطقهی تعیین کننده جنسیت" کروموزوم Y گرفته است. این ژن شامل یک اگزون واحد است که پروتئینی ۲۰۴ آمینواسیدی را کد می کند. این پروتئین دربردارنده ی موتیف ۲۰۴ آمینواسیدای است که نشان دهنده ی این است که این پروتئین احتمالا یک عامل رونویسی است. شواهدی مبنی بر اینکه ژن SRY مذکر شدن جنسی و آناتومیک (اما نه لزوما کروموزومی) را تعیین می کند در کادر ۹٫۲ آورده شده است

از نقطهنظر بیولوژیکی (یا به عنوان مثال بقای گونهها) غیرممکن است که ژن SRY دچار کراسینگ اور با کروموزوم X در طبی میوز I شود، از ایسن رو ژن SRY خارج از منطقه شبه آتوزومی قرار گرفته است. با این وجود، بسرای تفکیک صحیح، کروموزومهای X و Y باید با هم جفت شوند چون در غیر این صورت در طی میوز، بهطور متوسط در ۵۰% از میوزها، هر دو با هم به یک گامت وارد می شوند. سازش طبیعت این امکان را بهوجود آورده است که تنها بخش کوچکی از کروموزومهای X و Y همولوگ باشند تا بتوانند در طی میوز I جفت شوند. متأسفانه و Y همولوگ باشند تا بتوانند در طی میوز ا جفت شوند. متأسفانه نزدیکی بیش از حد SRY به منطقه شبه اتوزومی بدین معنی نزدیکی بیش او ۵۲ با ملاحظه کنید).

به نظر می رسد این امر دلیل وجود تقریباً ۸۰% مردان XX است که مطالعات هیبرید سازی فلئورسانت درجا و مطالعات مولکولی بر روی آنها شواهدی از وجود توالیهای کروموزوم Y در انتهای دیستال بازوی کوتاه کروموزوم X را نشان می دهند (شکل ۳۳–۹)

<sup>1-</sup> testis-determining factor



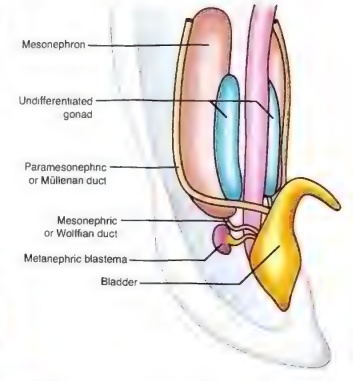
#### کادر ۲-۹

توالی های ژن SRY تقریبا در ۸۰% از موارد افراد دارای کاریوتایپ ۴۶XX با فنوتیپ مردانه نابارور وجود دارد.

تا ۲۰% زنــان با فنوتیپ نابــارور دارای کاریوتایپ ۴۶xy، حدف یا جهش در ژن SRY را دارند.

در موشها ژن SRY فقط در تیغه تناسلی مذکر در حین تکوین بیضهها در رویان بیان میشود.

موشهای تراریخته XX که دارای بخش کوچکی از کروموزوم Y حاوی ناحیه SRY هستند به جنس مذکر تبدیل شده و بیضه خواهد داشت.



شکل ۹-۳۱ هر دو دستگاه تناسلی مذکر و مونث در جنین در انتهای هفته ششیم بارداری که از مزونفرون منشاء گرفته وجود دارند.آناتومی جنسی توانایی ایجاد هر دو نوع جنسیت را دارد

بیان ژن SRY یک سری از وقایعی را آغاز میکند که در آن ژنها دیگر مانند SOX9 (در ۱۷۹۲۴) شرکت دارند و منجر به تبدیل مدولای غده جنسی (گناد) تمایزنیافته به بیضه میشود، و سلول های پیش –سرتولی ٔ را به سلول های سرتولی تبدیل میسازد. به طور همزمان و در انتهای هفته نهم، سلولهای بینابینی مشتق شده از بخش مزانشیم، سلولهای لایدیگ ترشح کننده استروئید را به وجود آورده و تستوســترون تولید میشــود (شکل ۳۴-۹). این امر منجر به تحریک مجاری ولفین شده که اندام تناسلی داخلی مرد را شکل میدهند و همچنین باعث مردانه شدن اندام تناسلی خارجی میشود. این مرحلهٔ دوم در اثر تبدیل تستوسترون به دىهيدروتستوسترون توسط عمل أنزيم Δα-ردوكتاز انجام میشود (شکل ۱۸۶۶). در بیضهها سلولهای سرتولی، هورمون ضدمولریین بهنام فاکتور مهارکننده مولرین (MIF) را تولید کرده که باعث تحلیل رفتن سیستم مجرایی مولرین میشود. در دیس پلازی کمپوملیک (شکل ۱۷-۹ را ملاحظه کنید) ناشی از جهش SOX9 در موارد دارای کاریوتایپ 46,XY ابهام جنسیتی دیده می شود (برای مثال کودک مونث دیده می شود)، همچنین مجاری تناسلی مبهم یا وارونگی جنسیتی مکررا در سندرم حذف ۹p۲۴٫۳ دیده میشود که احتمالاً ناشی از عدم کفایت هاپلوئیدی برای

### 4-10

وارونگی جنسی XY

سیستم نامگذاری مربوط به بیماریهای تکوین جنسیت (DSD)

اصطلاح يشتهاده

تحلیل کامل گنادی 46,XY

اصطرح پیسپهادی	اصطلاح فيلى
بیماری تکوین جنسیت	بین جنسی
(DSD)	
46XY DSD	هرمافروديسم كاذب مرداته
	مردان XY با مردانگی نسیی
46XX DSD	هرمافروديسم كاذب زنانه
	زنان XX با مردانگی
	(Overvirilization) زیاد
	مذكر شـدن (Masculinization)
	زنان XX
Ovotesticular DSD	هرمافروديت حقيقي
(بیضهای تخمدانی)	
46,XX testicular DSD	مردان XX و یا وارونگی جنسی XX

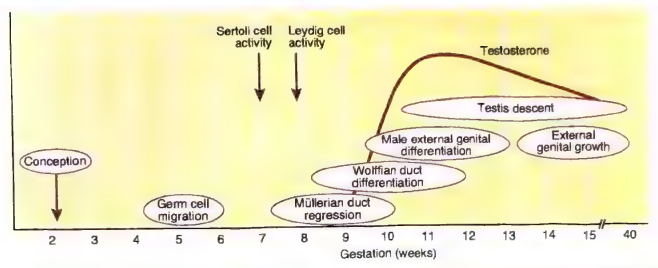
ژن DMRT1 رخ می دهد. DMRT1 یک تنظیم گر رونویسی است که در سلولهای سرتولی، اسپرماتوگونی و اسپرماتوسیتها بیان می شود.

در غیاب بیان طبیعی SRY، کورتکس گناد تمایزنیافته تبدیل به تخمدان می شود. مجرای مولرین اندام تناسلی داخلی زنان را شکل می دهد. اندام تناسلی خارجی نمی تواند بهم متصل شود و رشد (مانند آنچه در جنس نر رخ می دهد) رخ نمی دهد و در عوض به اندام تناسلی خارجی طبیعی زنانه تکوین می یابد. بدون اثرات محرک تستوسترون سیستم مجرایی ولفین تحلیل می رود. اعضای خانواده ی مولکولهای پیام رسانی تکوینی Wnt نیز در تمایز گنادی حائز اهمیت هستند. WNT4 در منوفروس

در حال تکوین بیان شــده و DAX1 را فعال می کند. این مولکول

l- pre-sertoli

<sup>2-</sup> haploinsufficiemcy



شکل ۹-۳۲ زمان بندی وقوع رویدادهای رویانی در تمایز جنسیت مردانه.تقریبا در هفته ۶-۷ بارداری اولین علامت تعیین بیضه با تجمع سلولهای پیش-سرتولی مشاهده میشود که طنابهای جنسی اولیه (primary sex cords) را تشکیل میدهند.سلولهای لایدیک ترشح کننده استروئید در انتهای هفته نهم از سلولهای بینابینی تمایز می یابند که با ترشیح هورمون ضد مولرین (anti mullerian hormone:AMH) باعث تحلیل رفتن مجاری مولرین میشوند. سطح تستوسترون در سرم رویان افزایش می یابد تا به اندازه حد پایین طیف مقادیر تستوسترون در مردان بالغ می رسد.



شــکل ۳۳–۹: هیبریدســازی فلٹورســنت درجا (FISH) هیبرید پروب کروموزوم Y را با انتهای بــازوی کوتاه کروموزوم X در فرد مذکری با کاریوتایپ ۴۶XX نشان داده شده است.

در بیضه توسط SRY مهار می شود ولی در تخمدان بیان آن ادامه می یابد بنابراین در مجاری مولرین بیان می شود اما در مجاری ولفین وجود ندارد. اختلال در بیان WNT4 در زنان منجر به مذکر شدن تخمدان ها و تولید اندروژن ها از سلول های شبه - لایدیگ گردیده و عامل نادر برای آپلازی مولرین است. عضو دیگر این خانواده یعنی WNT7A برای تکمیل تکوین مجاری مولرین به مجاری تناسلی داخلی زنانه لازم می باشد.

تمایز جنسی به طور طبیعی بین هفتهی ۱۲ الی ۱۴ بارداری

# جدول ۱۱-۹ چکیدهای از تفاوتهای بیسن دو قلوهای تک زیگوتی و دو زیگوتی دو زیگوتی پروباند تک زیگوتی منشا یک تخمک بسارور دو تخمک که بسه طور

منشا یک تخمک بارور دو تخمک که به طور شده الله مجزا توسط اسپرمهای جداگانهای بارور شده اند میزان بروز ۱در۳۰۰حاملگی متغیر، از ۱ به ۱۰۰ تا ۱ به ۵۰۰ حاملگی

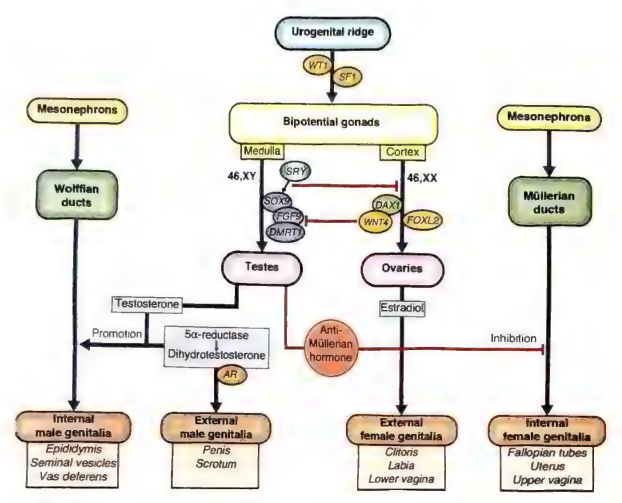
نسبت ژنهای ۱۰۰درصد های متوسط) مشترک

بافتهای خارج ۷۰ درصد موارد تک همیشه دو کوریونی و دو رویانی کوریونی و ۲ آمنیونی آمنیونی هستند.
بسوده، در ۳۰ درصد
مسوارد ۲ کوریونسی و دو آمنیونی هستند.در
برخی مسوارد نادر تک

برسی صورت کوریونی و تک آمنیونی مشاهده میشود

کامل میشود، هرچند که بیضهها تا اواخر بارداری به درون کیسه بیضه مهاجرت نمیکنند (شکل ۳۲–۹ را ملاحظه کنید).

ناهنجاری های تمایز جنسی، شایع نبوده اما این ناهنجاری ها دلایل مهمی در ناباروری و ابهام جنسیت هستند و بررسی آنها نیاز به گروه های تخصصی چند رشتهای دارد. اکنون توجه شما را به چشم اندازی از ناهنجاری های گوناگون تکوین جنسیت



معطوف می سازیم، هرچند که عارضههای آنیوپلوئیدی کروموزوم جنسی در فصل ۱۷ و هایپرپلازی آدرنال مادرزادی (CAH) در فصل ۱۸شرح داده شده اند

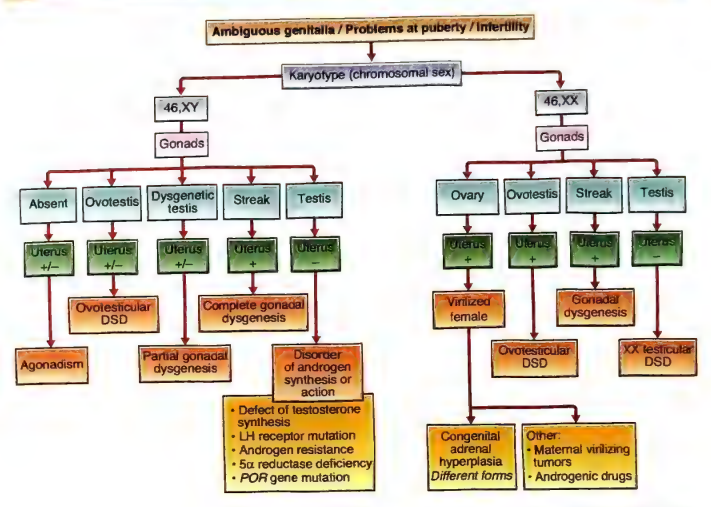
#### کلاسبنـدی ناهنجاریهـای تکوین جنسـیت (DSDها) (disorders of sex development)

ایسن ناهنجاریها کلاس بندی بسیار پیچیدهای دارند و نداشتن رضایت از کلاس بندی فعلی سبب بررسی بین المللی وسیع و چند رشتهای ناهنجاریهای تکوین جنسیت DSD شد و یک سیستم جدید با عنوان توافق شیکاگو در سال ۲۰۰۶ برقرار گردید. با این حال، این کار همچنان در حال پیشرفت است زیرا همیشه تشخیص قطعی در این ناهنجاریها وجود ندارد و هنوز باید جزئیات بیشتری در مسیرهای مولکولی تمایز جنسیت کشف شوند.برای مثال در حال حاضر حدود ۸۰ ژن در ناباروری مردان نقش دارند بنابراین مسائل زیادی برای کشف وجود دارند.

پیشنهادات اصلی مطرح شده برای تغییرات در سیستم نامگذاری در جدول ۱۰-۹ آمده است. صرف نظر از آنیوپلوئیدیهای کروموزومهای جنسی (فصل ۱۷)، نقطهی آغازین کلاس بندی، کروموزوم جنسی است و یک الگوریتم یا نمودار تشخیصی اجمالی در شکل ۳۵-۹ نشان داده شده است

#### بیماری تکوین جنسیت 46,XY

در طبقه بندی فعلی عامل ایجاد بیماریهای تکوین جنسیت کروموزوم XX در کادر ۳-۹ نشان داده شده است. این موارد ذکر شده بزرگ ترین گروه DSD هاست اما احتمال دستیابی به تشخیص قطعی در آنها کمتر از گروه XX DSD میباشد. تنها ۱۵% از موارد ابتلاء به دیسژنزی گنادی کامل به دلیل نقایص ژن SRY ایجاد میشوند، بنابراین سایر ژنها از جمله SF1 (که با عنوان NR5A1 نیز شاخته میشود) کد کننده پروتئین عامل استروئیدوژلیک یک نیز نقش دارند. برخی از ژنها



شکل ۳۵-۹، نمودار یا الگوریتم تشخیصی بیماریهای تکوین جنسیت(DSD)

نظیر SOX9 در دیس پلازی کامپوملیک در سندرمهای گوناگونی دخیل هستند (شکل ۱۷–۹ را ملاحظه کنید).

#### سندرم عدم حساسیت به اندروژن

ب طور کلی، مقاومت به عملک رد اندروژن ها، رایج ترین دلیل بیماری تکوین جنسیت کروموزوم XY است و سندرم عدم حساسیت کامل به اندروژن (CAIS) شناخته شده ترین آنهاست. این عارضه معمولاً به سبب جهشهای ژن گیرنده اندروژن (AR) واقع بر روی کروموزوم X ایجاد می سود اما می تواند ثانویه، به ناهنجاری های انتقال درون سلولی رسپتور اندروژن هم باشد که به تعدادی پروتئین تنظیمی وابسته است.در عدم حساسیت جزئی به آندروژن (partial AIS:PAIS) که در آن مذکر شدن نسبی دستگاه تناسلی رخ می دهد تنها گاهی اوقات به سبب واریانتهایی در ژن گیرنده اندروژن ایجاد می شود و در حال حاضر در بسیاری از موارد، علت آن به صورت ناشیناخته است. افراد مبتلا به عدم رنانه آندروژن کامل CAIS، دارای دستگاه تناسلی خارجی زانه هستند و در دوره بلوغ، رشد پستانها در آنها اتفاق می افتد.

اما رحم و لولههای فالوپ در آنها ایجاد نمی شود. آنها غالباً دچار امنوره اولیه خواهندبود هرچند در دختران دارای فتق کشاله ران خصوصاً در صورت دو جانبه بودن آن، باید این تشخیص لحاظ گردد. آندروژن توسط بیضهها به طور طبیعی تولید می شود اما به دلیل غیر عملکردی بودن گیرنده آنها متصل نمی شوند. بافت بیضه بایستی به سبب خطر ایجاد بدخیمی برداشته شود.

#### بیماری تکوین جنسیت 46XX

دلایال ایجاد بیماری های DSD XX در کادر ۴-۹ آورده شده اند. هایپرپلازی آدرنال مادرزادی، رایج ترین شاکل XX کم است که این امر به خاطر نواقص موجود در سنتز استروژن (Steroidogenesis) میباشد که به وجود آندروژنهای مازاد در جنین مؤنث در حال تکوین منتهی می گردد. در فصل ۱۸ به طور مفصل به این قضیه پرداخته می شود. عارضه هایی که نسبتا همین اواخر در این گروه شناسایی شدهاند مواردی هستند که به سبب جهش هایی در ژن سیتوکروم P450 اکسیدوردوکتاز (POR) و در برخی از موارد سندرم نادر آنتنی بیکسلر (Antley-Bixler)

#### کادر ٤-١٤ الايل ايجاد 46.XX DSD

A) بیماریهای تکوین گنادی (تخمدانی):

۱. تحلیل گنادی

(Ovotesticular DSD) تخمداني (Trapicular DSD) عنصاني (Ovotesticular DSD)

۳. بیماری تکوین جنسیت بیضه ای

(testicular DSD (e.g. SRYp dup SOX9, RSp01)

#### B) آندوژن اضافی:

۱. رویانی (اشکال متفاوت هایپر پلازی مادرزادی آدرنال)

(HSD3B) ۲ هیدروکسی استروئید دهیدروژناز  $\beta$ 

۲۱ هيدروكسيلاز (CYP21A2)

P450 اكسيدوردوكتاز (POR)

β ۱۱ هيدروکسيلاز (CYP11B1)

جهشهای گیرنده گلوکو کورتیکویید (Glucocorticoid receptor)
(mutations

۲. رویانی - جفتی (fetoplacental)

نقص أروماتاز (CYP19)

نقص اكسيدوردوكتاز (POR)

۳. مادری

تومورهای ترشح کننده أندوژن مثل لوتئوما (luteomas)

داروهای آندوژنیک

#### C) ساير موارد:

۱. همراهیهای سئدرمیک (مانند آنومالیهای کولوآک (anomalies)

۲. هیپویلازی یا تحلیل مجاری مولرین) مانند MURCS)

۳. نا هنجاریهای رحم (مانند ژنهای HNF1B و MODY5)

۴. آترزی واژینال (مانند McKusick – Kaufman)

ه چسبندگی لابیال (Labial adhesions)

غالباً در معرض خطر گنادوبالاستوما هستند و هنگامی که این بافت وجود داشته باشد، در بسیاری از DSDها توصیه می شود که برداشت گناد (gonadectomy) پیشگیرانه انجام گیرد.

#### دوقلوزایی (Twining)

دوقلوزایی اغلب در انسانها رخ می دهد اگرچه نرخ بروز دوقلوزایی در اوایل بارداری هنگامی که با اولتراسونوگرافی تشخیص داده می شود بیشتر از نسرخ تولد دوقلوهاست و احتمالاً علت آن مرگ و میر و جنب یکی از آنها در تعدادی از حاملگیهای دوقلو می باشد. بروز کلی دوقلوزایی در انگلستان تقریباً یکی در ۸۰ مورد از تمام بارداری هاست به طوری که تقریباً یکی در ۴۰ نفر (در واقع ۲ نفر از ۸۰) از تمام افراد، یک قل

#### كادر ٣- ٩ دلايل ايجاد 46,XY DSD

A) بیماریهای تکوین گنادی (بیضه ای)

۱. تحلیل کامل و نسبی گنادی (برای مثال ژنهای .SRY. SOX9 و DHH) \$571. WT1

۲.اختلالات بیضه ایی تخمدانی (ovotesticular) و تکوین جنسیت
 ۳. تحلیل بیضه ها

#### B) بیماریهای مرتبط با سنتز یا عملکرد آندوژن

۱. بیماریهای مرتبط با سنتز آندوژن

جهشهای رسپتور LH

سندرم اسمیت لملی – اپتینز – (Smith-Lemli)

جهشهای پروتئین تنظیمی استروئیدوژنیک حاد

Cholesterol side-chain cleavage (CYP11A1)

 $(HSD3B2) - \Upsilon$  هيدروکسي استروئيد دهيدروژناز  $\beta - \Upsilon$ 

۱۷۵ هیدروکسیلاز و ۲۰/۱۷ لیاز (CYPI7)

P450 اكسيدوردوكتاز (POR)

۱۷-βهیدروکسی استروئید دهیدروژناز (HSD3B2)

(SRD5A2) ۲ ردوکتاز α

۲. بیماریهای مرتبط با فعالیت آندوژن

سندرم عدم حساسیت به آندوژن (ژن AR)

تعدیل کنندههای دارویی و محیطی

#### C) ساير موارد :

۱. همراهی های سندرمیک مرتبط با تکوین دستگاه تناسلی مردانه مثل أنومالی های کولواک (cloacal anomalies)

۲. باقی ماندن مجاری مولرین

". سندرم ناپدید شدن بیضه (Vanishing testis syndrome)

اله الادياس ايزوله (Isolated hypospadias (CXorf6)) \*. هيپوسپادياس ايزوله

۵ هیپوگنادیسم هیپوگنادوتروپیک مادرزادی

ع نهان بيضكى (Cryptorchidism (INSL3,LGR8))

۷. اثرات محیطی

نقص آروماتاز ايجاد ميشوند.

افراد مبتلا به 46,XX DSD فنوتیپ طبیعی مردانه دارند. در این عارضه ساختارهای ولفین (بیضه ها) وجود دارند و فقدان ساختارهای مولرین مشاهده می گردد. این بیماران در غالب موارد به هنگام آنالیز کاریوتایپ برای ناباروری تشخیص داده می شوند. تقریباً ۸۰% تا ۹۰% این بیماران بخشهایی از کروموزوم ۲ از جمله یک ژن SRY جابه جاشده را دارند و به ندرت در ,XX جمله یک ژن DSD جابه جاشده به تنهایی دیده می شدود (گاهی از مواقع ساختارهای تخمدانی یا به عبارتی «بیضهای تخمدانی مواقع ساختارهای تخمدانی یا به عبارتی «بیضهای تخمدانی») در آنها وجود دارد). چنین گنادهای «دیس ژنیکی»

دارند (دوقلو هستند). با این وجود، نرخ دوقلوزایی خود به خودی در جمعیتهای مختلف بسیار متفاوت است و تقریبا میزان ۱ در ۱۲۵ حاملگی در نیجریه را شامل می شود.

دوقلوها می توانند همسان یا ناهمسان باشند که همان مونوزیگوت (MZ) یک تخمی) یا دی زیگوت (DZ) دو تخمی) است؛ بسته به این که آنها از یک لقاح منفرد یا از دو لقاح جداگانه منشاء گرفته باشند (جدول -1). مقایسه میزان بروز بیماری در دوقلوهای یک تخمی و دو تخمی که جدا از هم و یا آنهایی که با هم پرورش یافتهاند می تواند اطلاعاتی را دربارهٔ سهم نسبی ژنتیک و محیط در ایجاد تعداد زیادی از بیماری های شایع دوران بررگسالی ارائه دهد. از جمله سرطان دیابت سلامت روان و رفتار

#### دوقلوهای یک زیگوتی

در تمام جمعیتهای مطالعه شده، دوقلوزایی تک زیگوتی (MZ) در حــدود یک در ۳۰۰ تولــد رخ میدهد. دوقلوهای MZ از یک تخمک منفرد منشاء می گیرند که با یک اسپرم منفرد لقاحیافته است. وقوع یک تفکیک بسیار زودهنگام در سلولهای تخم (زیگوت) قبل از جدا شدن سلولهایی که کوریون را میسازند متجر به ایجاد دوقلوهای دو کوریونی میشود. تفکیک در طی مرحلهٔ بــ الاستوسیست از روزهای سوم تـا هفتم منجر بــه تولید دوقلوهای »مونو کوریونیک دی آمنیوتیک « میشود. تقسیم بعد از هفته اول منجر به تولید دوقلوهای مونوآمینوتیک مىشــود. با اين وجود، علت يا علل اين كه اساساً چرا دوقلوزايي تک زیگوتی در انسانها رخ میدهد روشن نیست. به عنوان یک رویداد، میزان بروز در نوزادان متولد شده بهوسیلهٔ باروری در شرايط آزمايشگاهي ( IVF) ۲-۵ برابر افزايش مي يابد. موارد نادری از دوقلوزایی یک تخمی خانوادگی وجود دارد که می توانند بهوسیلهٔ پدر یا مادر منتقل شوند که یک نقص تک ژنی باعث افزایش استعداد دوقلوزایی میشود

قائدتا دوقلوهایی تک زیگوتی باید از نظر ژنتیکی یکسان در نظر گرفته شوند و البته این موضوع اصولاً درست است. با این وجود گاهی اوقات آنها میتوانند بهخاطر نقصهای ساختاری هنگام تولد که ممکن است مربوط به خود فرآیند دوقلوزایی باشد، متفاوت باشدند بهویژه آن دسته از ناهنجاریهایی که خط میانی را تحت تأثیر قرار میدهند. احتمالاً خطر ناهنجاریهای مادرزادی در دوقلوهای تک زیگوتی ۳-۲ برابر افزایش دارد

(۱۰ – ۵% تمام دوقلوهای تک زیگوتیی). اختلاف در صفات تکژنی یا ناهنجاریهای کروموزومی ممکن است بهترتیب بهدلیل جهش سوماتیکی پس از تشکیل تخم (post zygotic) یا عدم تفکیک صحیح کروموزومی باشد. یک مثال از علت دوم (non disjunction) وقــوع کمیاب دوقلوی تک زیگوتی با جنس متفاوت است (یکی 46,XY و دیگری 45,X) به طرز عجیبی دوقلوهای مؤنث تک زیگوتی میتوانند تفاوت کاملاً چشمگیری را در غیرفعال سازی کروموزوم X نشان دهند. چندین مطالعه در مورد دوقلوهای تک زیگوتیی مؤنث وجود دارد که تنها یکی از دو نفر به یک بیماری مغلوب وابسته بــه X از قبیل DMD یا هموفیلی A مبتلا شده است. در این موارد نادر، هر دوی دوقلوها جهش را دارند و هر دو غیرفعال سازی غیرتصادفی X را در جهات مخالف نشان می دهند به طور معمول دوقلوهای تک زیگوتی، ابزار تحقیقاتی ایده آلی را برای مطالعه تاثیرات ژنتیکی در مقابل تأثیرات محیطی فراهم کردهاند. در یک مطالعهٔ جدید در ۴۰ جفت از دوقلوهای تک زیگوتی، ژنتیک دانان سطوح دو تغيير ايى ژنتيكى يعنى متيلاسيون DNA و استيلاسيون هيستون را بررسی کردند. دو سےوم از جفتهای دوقلو ذاتاً پروفایلهای

یکسانی داشتند اما تفاوتهای قابل توجهی در یک سوم باقیمانده

مشهاهده شد. این تفاوتها عمدتاً در ارتباط با سن دوقلوها،

مــدت زمانی که جــدا از هم زندگی کرده بودنــد و تفاوتهایی

در شــرح حالهای پزشــکی أنها بود که یک اثر تجمعی را روی

مدیفیکاسیون (تغییر) DNA در طول زمان پیشنهاد می کند.

این موضوع همچنین پیشنهاد می کند که رابطهٔ علت و معلولی

احتمالی بین مدیفیکاسیون(تغییرات) ایی ژنتیکی و استعداد ابتلا به

بیماری وجود دارد.

تفکیک دیر هنگام پس از روز ۱۴ بعد از لقاح می تواند منجر به دوقلوهای به هم چسبیده شود. این پدیده در حدود یک در هر به دوقلوهای به هم چسبیده شود. این پدیده در حدود یک در هر ۱۰۰ ماملگی یا تقریباً یکی در هر ۴۰۰ تولد دوقلوهای تک زیگوتی رخ می دهد. دوقلوهای به هم چسبیده گاهی اوقات به یاد »چانگ« و »انگ« به نام سیامی ها (تایلندی) خوانده می شوند که در ۱۸۱۱ در تایلند به دنیا آمدند و سپس به سیام مشهور شدند که از ناحیهٔ فوقانی شکم به هم متصل بودند. چانگ و انگ زندگی موفقی را از راه به نمایش گذاشتن خودشان در نمایش های مسافرتی در آمریکا ساختند و در همان جا زندگی و ازدواج کردند، آنها هر دو توانستند علی رغم این که به هم چسبیده بودند تعداد زیادی بچه داشته باشند تا این که سرانجام به فاصله چند ساعت زیادی بچه داشته باشند تا این که سرانجام به فاصله چند ساعت از یکدیگر در سن ۶۱ سالگی فوت کردند.

<sup>1-</sup> in-vitro fertilization



نسبت جنسی دوقلوهای به هم چسبیده به طرز آشکاری نابرابر بوده و در ۷۵ درصد موارد جنسیت مونث است. واقعه ی تفکیک دوقلوهای منوزیگوت هرچه دیرتر رخ دهد نسبت جنسیتی به نفع مونث شدن خواهد بود و مطالعات غیرفعال سازی کروموزوم X نیز پیشنهاد می کند که دوقلوزایی تک زیگوتی همزمان با غیرفعال سازی کروموزوم X اتفاق می افتد؛ پدیدهای که البته محدود به زیگوتهای ماده می شود.

#### دوقلوهای دو زیگوتی

دوقلوهای دوزیگوتی از لقاح دو تخمک با دو اسپرم ایجاد می شوند و از نظر ژنتیکی شباهت آنها مانند شباهت خواهر و برادرها به همدیگر است و به طور میانگین ۵۰% از ژنهای يكسان با هر والدرا به ارث بردهاند. بنابراين گاهي اوقات أنها را دوقلوهای برادری میخوانند. دوقلوهای دوتخمی دی کوریونیک و دی آمنیوتیک هستند و اگر لانه گزینی در مکان های مجاور هم اتفاق بیفتد دو قلوهای دو زیگوتی میتوانند دارای یک جفت منفرد به هم چسبیده باشند. نرخ بروز در جمعتهای گوناگون متغیر بوده و تقریبا ۱ در هر ۱۰۰ زایمان در جمعیتهای کارائیبی آفریقایی، تا ۱ در هر ۵۰۰ زایمان در آسیا و ژاپن متفاوت است. در بین سفیدپوستان اروپای غربی نرخ بروز، تقریباً ۱ در هر ۱۲۰ زایمان است و مشاهده شده که به دو دلیل شهرنشینی و قحطی این مقدار کاهش یافته، اما افزایش مقدار نور فصلی باعث افزایش میزان بروز این تولدها (برای مثال در اسکاندیناوی شـمالی در طول تابستان) می شود. عوامل مستعد کننده دوقلوزایی عبارتند از: سن بالای مادر، یک سابقهٔ خانوادگی مثبت (به علت افزایش ارثی سطوح هورمون محرک فولیکولی) و استفاده از داروهای القاء كننده تخمك گذاري مثل كلوميفن ٦٠

#### تعيين نوع دوقلوزايي

تعییسن نسوع دوقلوزایی (زیگوسیتسی) با بررسسی جفت و قسسمتهای خسارج جنینسی و همچنین آنالیز سیسستمهای چندشکلی مثل گروههای خونی و آنتی ژنهای لکوسیت انسانی و دیگر مارکرهای بیوشسیمیایی انجام میشود امروزه با استفاده از نشسانگرهای مولکولی (DNA) بسسیار پلسی مورفیک و پلی مورفیسمهای تک نوکلئوتیدی (SNP) نوع دوقلوها را با اطمینان بالاتری معین میکنند.

#### 1- Fraternal

#### معاهيم بنيادي

۱-اولین مراحل موفقیت آمیز با برنامه ریزی مجدد فراگیر اپی ژنتیک در جنین مشخص می شود (یعنی اصطلاح ژنومهای پدری و مادری از طریق وضعیت متیلاسیون برای کنترل و تسهیل بیان ژن) ۲- به طور کلی توسعه از زیگوت تا انسان کامل در معرض طیف گستردهای از تاثیرات (چه ژنتیکی چه غیر ژنتیکی) است که بسیاری از آنها هنوز روشن نشده است

۳- خانوادههای ژنی مربوط به تکوین که اولیسن بار در درزوفیلا و موشها شناسایی شدند، نقشهای مهمی در ریختزایی انسان بازی می کنند. اینها عبارتند از ژنهای تعیین قطبیت قطعه، ژنهای حاوی هومئوباکس (HOX) و ژنهای حاوی Raired Box (PAX) و ثنهای حاوی عمل نموده تعداد زیادی از این ژنها به عنوان فاکتورهای رونویسی عمل نموده و فرآیندهای پیدرپی تکوینی را تنظیم می کنند. ژنهای دیگر در پیامرسانی سلولی اهمیت دارند. جهش در این ژنها سبب ایجاد چندین نوع بدشکلی و سندرمهای بدشکلی متعدد می شود.

۴- امروزه مشخص شده که چند نوع سندرم به خوبی شناخته شده، یا Notch-delta و Sonic TGF-B و hedgehog, مرتبط میباشند

۵- هـم جهتی و ارتباط فضایی یک ژن تکاملـی و ارتباط با تقویت کننده یا سـرکوب کننده آن، کلیدی برای فرآیندهای طبیعی رشد، به ویژه در اندام است.

ع برای رشد طبیعی، مجموعه کروموزوم هاپلوئید باید از هر یک از والدین به ارث برده شود. مکمل دیپلوئید پدری در صورت عدم مشارکت مادری منجر به مول کامل هیداتیدیفورم و در صورت وجود سهم مادری هاپلوئید در تریپلوئیدی با مول هیداتیدیفورم ناقص میشود.

۷. ژن رمزگـــذاری کننــده عامل تعیین کننده بیضــه در کروموزوم ۲، معروف به SRY، باعث تبدیــل گنادهای تمایز نیافته به بیضه میگردد. این، به نوبه خود، مجموعهای از رویدادها منجر به تکوین مذکر مردان و مهار تکوین گنادی مونث میشود. بدون بیان SRY تکوین جنسیت روین انسان به صورت اولیه مونث میباشد.

۸ در زنان در جنیان زایی اولیه یکی از کروموزومهای X در هر سلول غیرفعال می شاود. X غیر فعال می تواند منشا کروموزوم X مادری یا پدری داشسته باشد. پس از آن، در تمام سلولهای دختر کروموزوم X مشابه غیرفعال می شاود. این فرآیند غیرفعال سازی X، همچنین به عنوان لیونیزاسیون شناخته می شود، حضور جسم Barr را در هستههای جنس مونث را توضیح می دهد و به جبران دوز(مقداری) محصولات ژنهای واقع بر کروموزوم X در مردان و زنان می انجامد.

۹. دوقلوها می توانند تک زیگوتی (یکسان) یا دو زیگوتی (برادرانه) باشند دوقلوهای تک زایشی از یک زیگوت منشأ می گیرند که در ۲ هفته اول پس از لقاح به دو قسمت تقسیم می شود. دوقلوهای تک زیگوتی از نظر ژنتیکی یکسان هستند. دوقلوهای دو زیگوتی از دو سلول تخم جداگانه سرچشمه می گیرند و از نظر ژنتیکی شبیه خواهر برادرها هستند.

<sup>2-</sup> clomiphene

#### تاریوی بالیشی ۱

یک دختر ۳ ساله با «پلی داکتیلی در دست و پاها» و اطلاعات بسیار کمی دیگر به شهما ارجاع داده میشود. والدین که گفته میشود تحصت تاثیر قرار نگرفته اند و مبتلا نمی باشدند، قصد دارند خانواده خود را گسترش دهند و خواهان دریافت اطلاعات خطر ژنتیکی می باشند.

تمرین: برای ارائه اطلاعات دقیق خطر ژنتیکی، به تشخیص دقیق نیاز دارید. چه اطلاعات بالینی دیگری را برای کمک به شما در دستیابی به تشخیص بررسی میکنید؟

#### سناریوی بالینی ۲

نوزادی با اندام تناسلی مبهم متولد میشود. یک فالوس (phallus) کوچک با ویژگیهای هیپوسپادیاس وجود دارد و هیچ بیضهای در کیسه بیضه ابتدایی یا کانال اینگوینال (Inguinal) قابل لمس نیست. نوزاد هنگام تولد وزن مناسبی دارد و از همه جهات طبیعی به نظر میرسد.

تمرین: طرح بررسی را شــرح دهید و احتمالات تشخیصی را در نظر بگیرید.

# **ژنتیک در پزشکی و پزشکی ژنومیک**

# فصل 🔍

## بیماریهای شایع، ژنتیک چندعاملی و چند ژنی

بسیاری از اختلالات، خوشهبندی خانوادگی را نشان میدهند که با هیچ الگوی شناختهشدهای از توارث مندلی همخوانی ندارد. مثالها شامل موارد متعددی از شایعترین بدریختیهای مادرزادی و بســیاری از بیماریهای اکتسایی شایع میباشند (کادر ۱۰–۱۰). این عارضهها یک گرایش خانوادگی معین را نشان میدهند اما میزان بروز در بستگان نزدیک افراد مبتلا بسیار کمتر از میزان بروز بیماری در خویشاوندان افرادی است که بیماری در آنها در اثر جهــش ژنهای منفرد دیده میشــود. ژنتیک پزشــکی معمولاً بـر روی مطالعهی ناهنجاریهای تکژنی و کروموزومی تکعاملی نادر متمرکز میشود. بیماریهایی نظیر دیابت شیرین، سرطان، بیماری قلبی-عروقی و شریان کرونری، سلامت ذهنی و ناهنجاریهای تحلیل برندهی عصبی مسئول قسمت اعظم بیماری زایی و مرگ و میر در کشورهای توسعه یافته می باشند.

از آنجایی که احتمالاً عوامل بسیاری اعیم از ژنتیکی و محيطي در ايجاد اين ناهنجاريها دخيلند، عموماً از آنها بدين عنوان یاد میشود که توارث چندعاملی را نشان میدهند هر چند کــه گاهی از اوقات برخی از برخی دیگر مهمتر ظاهر میشوند (شکل ۱۰-۱). از یک سو بیماریهایی نظیر دیستروفی عضلانی **دوشــن قرار دارند؛ اصلیــت اینها منحصراً ژنتیکی اســت و در** سببشناسي آنها، محيط يا هيچ نقشي مستقيمي ندارد يا اين نقش، اندکی دارد. در سـوی دیگر بیماریهای عفونی هستند که تقریباً به طور کامل ناشیی از عوامل محیطی میباشند. در این بین، بیماریها و ناهنجاریهای شایعی نظیر دیابت شیرین، فشار خون بالا، بیماری شریان کرونری و مغزی-عروقی، اسکیزوفرنی، سرطانهای شایع و ناهنجاریهای مادرزادی ویژهای هستند که در آنها هر دو عامل ژنتیکی و محیطی دخالت دارند.

#### ، ناهتجاری هایی که توارث جندعاملی را نشان 1 -- 1 ,35 مىدهند

بدريختيهاي مادرزادي شكاف لب/كام جابهجایی مادرزادی مقصل ران نواقص مادرزادي قلب نواقص لوله عصبي تنكى بابالمعده

بیماریهای اکتسابی دوران کودکی و بزرگسالی اوتيسم

دیابت شیرین

گلوکوم (آبسیاه)

فشار خون بالا

بیماری روده التهابی (بیماری کرون و کولیت اولسراتیو)

بيماري قلبي ايسكمي سكته ايسكمي

ناهنجاري دوقطبي

اسكلروز چندگانه

بيمارى پاركينسون

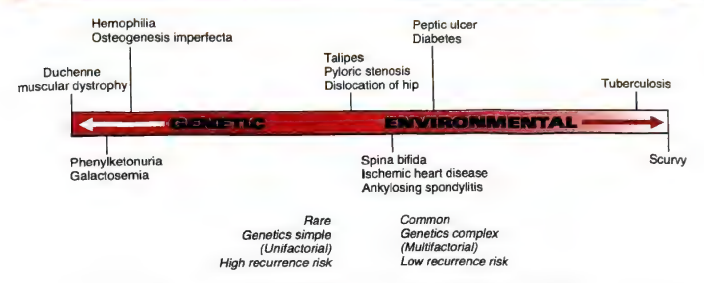
پسوريازيس

أرتريت روماتوئيد

أسكيزوفرني

#### انواع و مکانیسمهای حساسیت ژنتیکی

استعداد ژنتیکی برای یک بیماری خاص می تواند به واسطهی توارث تکژنی یک محصول ژنسی ناهنجار دخیل در یک مسیر متابولیکی ویژه رخ دهد؛ نظیر آنچه که در بیماری



شــکل ۱۰-۱ برخی از بیماریهای انسانی در طیف وســیعی از بیماریهایی که کاملا ژنتیکی هستند تا بیماریهایی که عمدتا محیطی هستند نشان داده شده است.

شریان کرونری زودرس ناشی از هایپرکلسترولمی خانوادگی (FH) (فصل ۱۸) روی میدهد. در فرد دارای جهش در ژن FH حساسیت ژنتیکی شاخص اصلی ایجاد بیماری شریان کرونری است اما این میتواند با تغییر محیط (مانند کاهش کلسترول رژیم غذایی و اجتناب از سایر عوامل نظیر چاقی، بی تحرکی و استعمال دخانیات) تغییر بیدا کند.

توارث حساسیت تک ژنی لزوماً به ایجاد بیماری منتهی نمی شود. برای این بیماری ها، قرارگیری در معرض عوامل محیطی خاص، شاخص اصلی ایجاد بیماری خواهد بود (برای مثال استعمال دخانیات یا قرارگیری شغلی در معرض گرد و غبار در ایجاد امفیزم ریوی در فرد دارای ۱۵-آنتی تریپسین معیوب نقش دارد) (فصل ۱۹).

مکانیسم استعداد ژنتیکی در سایر مثالها، وضوح کمتری دارد. این می تواند شامل توارث یک چندشکلی (پلیمورفیسم) تک ژنی (فصل ۵) باشد که به تفاوتهایی در استعداد ابتلا به یک بیماری می انجامد (برای مثال فعالیت استالدهید دهیدروژناز و الکلیسم). به علاوه اکنون چنین به نظر می رسد که چندشکلیهای تک ژنی وراثتی، پاسخ به عوامل محیطی نامعین می باشند مانند آنتی ژنهای کمپلکس سازگاری نسجی (HLA) می باشند مانند آنتی ژنهای کمپلکس سازگاری نسجی (بایت می باصلی و پیوستگیهای بیماری خاص (فصل ۱۳) نظیر دیابت شیرین نوع ۱ و آرتریت روماتوئید. در نهایت استعداد ژنتیکی می تواند تفاوت در پاسخ به درمانهای پزشکی را تعیین کند؛ می تواند تفاوت در پاسخ به درمانهای پزشکی را تعیین کند؛ مثال جالب آن وضعیت غیرفعال سازی ایزونیازید در درمان سل فصل ۱۵) می باشد.

بسیاری از بیماریهای شایع، یلی ژنی هستند و به واسطه

واریانتهای ژنها در لوکوسهای مختلف تعیین میگردند و هر ژن دارای اثر افزایشی کم میباشد. اثر افزایشی ژنها به معنای اثر تجمعی آنها میباشد نه رابطه غالب یا مغلوبی که بین آنها وجود دارد. برای مثال اگر یک واریانت خطر بیماری قلبی کرونری را دو برابر کند افراد هتروزیگوت در قیاس با حاملین آلل کم خطر هموزیگوت دو برابر خطر افزایش یافته ابتلا به بیماری قلبی را دارند.

#### رویکردهای اثبات اســـتعداد ژنتیکی به بیماریهای شایع

محقق می تواند در تلاش برای درک ژنتیک یک بیماری خاص، به طرق متعددی با مسئله برخورد کند. این رویکردها می توانند شامل مقایسه ی شیوع و میزان بروز در گروههای جمعیتی گوناگون و اثرات مهاجرت باشند. مطالعات پیرامون گروههای مهاجر که از یک گروه جمعیتی با میزان بروز کم آن بیماری به گروهی با میزان بروز بالا مهاجرت می کنند (که در آن میزان بروز بیماری فوق در گروه مهاجر تا میزان بروز گروه جمعیتی جدید بالا می رود) پیشنهاد می کند که عوامل محیطی اهمیت بیشتری دارند. برعکس، حفظ میزان برر کم بیماری مورد نظردر گروه مهاجر پیشنهاد خواهد کرد که عوامل ژنتیکی مهم تر هستند.

#### مطالعات خانوادگی و دوقلویی

استعداد ژنتیکی به یک بیماری میتواند با یافتن فراوانی بالاتر بیماری در خویشاوندان نسبت به جمعیت کلی پیشنهاد

گردد. تجمع بیماری در خانواده، نمی تواند استعداد ژنتیکی را ثابت کند زیرا خانوادهها یک محیط مشترک دارند. این مسئله تا حدی با مقایسه ی تفاوت فراوانی یک بیماری یا ناهنجاری بین جفتهای دوقلوی دوتخمی (DZ) و یکسان یا تک تخمی (MZ) قابل حل است. در صورتیکه هر دو فرد مبتلا باشند یا هیچ یک میتلا نیاشند، سازگار ٔ هستند. عبارت ناسازگار ٔ در مواقعی استفاده می شـود که فقط یکی از آن دو مبتلا باشند. هر دو نوع دوقلوها محیط زندگی یکسان دارند در حالیکه دوقلوهای یکسان اساساً ژنوتیپهای یکسان دارند (فصل ۹)، شباهت ژنتیکی دوقلوهای غیریکسان بیشتر از برادرها و خواهرها نیست. اگر یک بیماری كاملاً ژنتيكي باشد، آنگاه صرف نظر از وقايع نادري نظير عدم تفکیک کروموزومی یا یک جهش جدید که در یکی از دو فرد رخ می دهد، هر دو عضو دوقلوهای یکسان به طور مشابه مبتلا خواهند شد. اگر یک بیماری کاملاً ناشی از عوامل محیطی باشد، آنگاه دوقلوهای یکسان و غیریکسان، نرخ هم خوانی مشابهی خواهند داشت،

اگر چه که تمامی دوقلوها گرایش به داشتن محیط یکسان دارند، احتمالاً این امکان برای دوقلوهای یکسان نسبت به دوقلوهای غیریکسان بیشتر است. بنابراین شباهتهای موجود بین دوقلوهای یکسان می تواند محیط مشترکشان را به اندازه ی ژنتیک یکسانشان منعکس سازند. در یک مطالعه بر روی دوقلوهای یکسان که جدای از هم پرورش یافته بودند، دادهها به طور واضح نشان دادند که هر یک از آنها از نظر قدی تفاوت مختصری داشتند اما وزن بدن شان تفاوت قابل ملاحظهای داشت. این مشاهدات پیشنهاد می کنند که سهم وراثت در تعیین داشت. این مشاهدات پیشنهاد می کنند که سهم وراثت در تعیین قد نسبت به تعیین وزن بدن بیشتر است.

شباهت بین اعضای خویشاوندان در مورد یک فنوتیپ خاص می تواند برای محاسبه ی توارث پذیری بیماری یا صفت مورد استفاده قرار گیرد. وراثت پذیری یک تخمین ریاضیاتی از سبهم نسببی تنوع ژنتیکی و عوامل محیطی در تنوع صفت به دست می دهد. توارث پذیری (که غالباً با h2 مشخص می شود) نسبتی برای یک صفت است که توسط واریانس ژنتیکی تقسیم بر واریانس تام صفت در یک جمعیت معین حاصل می شود. واریانس کلی یک صفت ترکیبی از تنوع ژنتیکی و محیطی است. بهترین روش بررسی تنوع ژنتیکی با اندازه گیری تفاوت در هم خوانی بروز بیماری در دوقلوهای یکسان در مقایسه با دوقلوهای

غیریکسان (که به طور متوسط دارای ۵۰% ژن مشترک هستند ولی همانند دوقلوهای یکسان محیط مشترک دارند) میباشد، در این محاسبه فرض میشبود که متغیرهای محیطی برای جفتهای دوقلوها، یکسان باشد و میتواند صدق هم نکند و بسرای دوقلوهای منوزیگوت یا تک تخمی (MZ) در مقابل دی زیگوت یا دو تخمی (DZ) تفاوت وجود داشته باشد. محاسبه دقیق تر از مقایسه ی جفتهای دوقلوهایی که در ابتدای تولد از هم جدا شدهاند به دست آید، اما این مطالعات برای اکثر بیماریها امکان پذیر نیستند زیرا افراد کافی دارای این معیارها وجود ندارند وقتی چنین مطالعاتی انجام یافتند، تخمینهای قابل مقایسهای را بسرای قیاس دوقلوی MZ در مقابل کا بدست آمد. تخمین توارث پذیرسی برای برخیی از بیماریهای چندعاملی شایع در جدول ۱۰-۱ آورده شدهاند.

میزان تجمع خانوادگی که توسط یک ناهنجاری چندعاملی نشان داده شده است، میتواند با اندازه گیری سهم خطر برای برادر خواهرهای افراد مبتلا در مقایسه با میزان بروز در جمعیت کلی تخمین زده شهود. این سهم از خطر برای برادر خواهر به میزان بروز جمعیت با عنوان علا شهاخته می شود. برای مثال، در دیابت شهرین نوع ۱ (که میزان بروز آن در جمعیت بریتانیا ۴% است و خطر برای برادر خواهرها ۶% بوده و علا برابر با ۱۵ است. علا به در اروپا در مقدار نسبتاً کمتر ۱۵ است. علا برای دیابت نوع ۲ در اروپا در مقدار نسبتاً کمتر ۳/۵ برآورد شده است (۳۵% خطر برادر خواهری؛ ۱۰% خطر بروز بیماری در جمعیت عمومی).

#### مطالعات همر اهی با چندشکلی (Polymorphism)

توالی یابی ژنوم انسان نشان داده است که تقریباً ۳ بیلیون جفتباز، در تمامی افراد ۹۹/۹ % یکسانند. این بدان معنا نیز است که افراد (به طور متوسط) ۰/۱ % تفاوت ژنتیکی از تمام افراد دیگر روی کره ژمین دارند. و در میان آن ۰/۱ % این معما نهفته است که چرا برخی از افراد نسبت به افراد دیگر جمعیت، استعداد بیشتری برای ابتلا به یک بیماری دارند یا با احتمال بیشتری سالم میمانند. ژنوم انسان حاوی بیش از ۱۰ میلیون چندشکلی تکنوکلئوتیدی (SNPها) است که در بیشتر از ۱ % افراد وجود تکنوکلئوتیدی (SNPها) است که در بیشتر از ۱ % افراد وجود تعیین ژنوتیپ SNP با توان عملیاتی بالا، انقلابی در توانایی ما برای شناسایی لوکوسهای حساسیت به بیماری در مورد بسیاری از صفات و بیماریهای شایع ایجاد کرده است.

<sup>1.</sup> concordant

<sup>2.</sup> discordant

#### جدول ١٠٠١

ALL COMMON SMPS	Top GWAS SNPS	مطالعه توارث پذیری دوقلوها /خانوادهها	صفت یا بیماری
٠,٣	٠,۶	٠,٩	دیابت نوع ۱
	۰,۱-۰,۰۵	٠,٥٠,٣	دیابت نوع ۲
٠,٢	٠,٠٢-٠,٠١	• ,5 ,4	شاخص توده بدنی
٠,۴	٠,١	٠,٨-٠,۶	ب <mark>یماری کرون</mark>
	٠,٠۵	۵,۰	كوليت اولستراتيو
	٠,١	٣,٠-٨,٠	اسكروز چندگانه
	٠,٢١	₽,∙<	اسپونديليت انكليزيون
		٠,۶	ارتریت روماتوئید
٠,٣	٠,٠١	٠,٨,٧	اسكيزوفرنى
٠,۴	٠,٠٢	·,Y• <i>5</i>	بیماری دو قطبی
	٠,٠٨	۳,۰	<mark>س</mark> رطان پستان
Ye+	٠,١٣	·,Y۵ <i>55</i>	فاكتور ون ويلبرند
۵,۰	٠,١	٠,٨	قد
	٠,-۵	٠,٨-٠,۶	تراكم مواد معدني
			استخوان
٧,٠	٠,٠٧	٠,۶-٠,٣٧	فواصل QT
	٠,١	٠,۵	كلسترول HDL
	۵۰,۰-۱,۰	· A	شمارش پلاکت

مطالعات گسترده همراهی ژنومی (GWAS) بر اساس سیگنالهای شناخته شده همراهی با یک صفت که (درهعنوان شده) یا با استفاده از واریانتهای شایع بدون مقدار حد آستانه p که (طعنوان شده است) میباشد

BMI محاسبه توده بدنی، HDL:لیپوپروتثین با وزن بالا و SNP پلی مرفیسم تک نوکلئوتیدی میباشد.

به یک بیماری ویژه نسبت به کل جمعیت بیشتراست وجود دارد و آن را تحت عنوان همراهی مینامند. اگر چه یک همراهی چندشکلی (پلی مرف) میتواند پیشنهاد کند که واریانت وراثتی در سببشناسی یک ناهنجاری خاص دخیل است (نظیر اثبات پیوستگیهای HLA در پاسخ ایمنی در ناهنجاریهای خودایمن

امکان شناسایی اینکه آیا واریانتهای خاصی در افراد مبتلا

(فصل ۱۳)) این فقط می تواند منعکس کننده ی آن باشد که یک ژن نزدیک به آن واریانت و در عدم تعادل پیوستگی با آن باشد (فصل ۷) و در ایجاد ناهنجاری فوق نقش دارد.

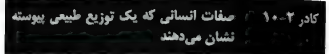
#### توارث چندژنی و توزیع نرمال

مفهوم توارث چندژنی – اساسِ ژنتیک کمّی – نخست توسط رونالد فیشر کر سال ۱۹۱۸ پیشنهاد گردید و مثال کلاسیک پلی ژنی مقادیر متغیر قد انسانها بود. نتیجه، ایجاد منحنی نرمال توزیع طبیعی برای صفتی است که توسط ژنهای بسیار (با عنوان چندژنها ای کنترل می شود که هر یک از آن ژنها اثر افزایشی دارند. افرادی که در دو انتهای منحنی توزیع طبیعی قرار دارند ممکن است از لحاظ بالینی مورد توجه قرار گیرند (برای مثال آنهایی که بلند قدی یا کوتاه قدی ناشناخته دارند).

<sup>2.</sup> Ronald Fisher

<sup>3.</sup> polygenes

<sup>1.</sup> association

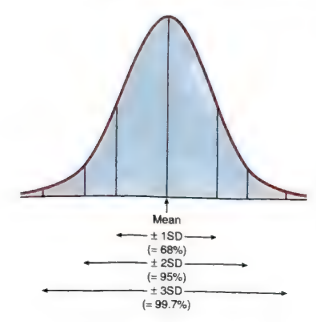


فشارخون خطوط سرانگشتان (شمارش خطوط) محیط پیرامون سر قد هوش هاخص توده بدنی (BMI)

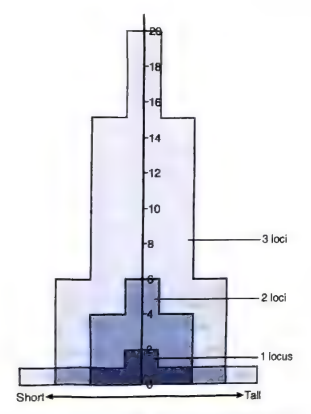
چندین صفت انسانی (کادر ۲-۱۰) یک توزیع پیوسته را در جمعیت کلی نشان میدهند که دقیقاً مشابه با یک منحنی توزیع نرمال است. این توزیع به شکل یک منحنی زنگولهای متقارن است که به طور برابر در اطراف یک میانگین توزیع میشود. فاصله این توزیع در اطراف میانگین، با انحراف معیار مشخص میشود. تقریباً ۶۸%، ۹۵% و ۹۹/۷% مشاهدات، در نقطهی بین میانگین و به ترتیب به اضافه یا منهای یک، دو یا سه انحراف معیار قرار میگیرند.

می توان نشان داد که یک فنوتیپ با توزیع نرمال در جمعیت کلی به وسیله ی توارث چندژنی با دخالت عمل ژنهای بسیار در لوکوسهای مختلف به وجود می آید که هر یک از آنها اثر افزایشی یکسانی را اعمال می کنند. این امر با ملاحظه ی صفتی نظیر قد، ثابت می شود. اگر قد توسط دو آلل با فراوانی برابر ایجاد شود- "a" (بلند) و "b" (کوتاه) در یک لکوس باشد، پس نتیجه ی آن یک فنوتیپ ناپیوسته در سه گروه با نسبت ۱ (بلند- aa) به ۲ آن یک فنوتیپ ناپیوسته در سه گروه با نسبت ۱ (بلند- aa) به ۲ قرار باشد توسط دو آلل در هر یک از دو لوکوس برهمکنش کننده قرار باشد توسط دو آلل در هر یک از دو لوکوس برهمکنش کننده را با نسبت ۱ (۴ ژن بلند) به ۴ (۳ بلند + ۱ کوتاه) به ۶ (۲ بلند + ۲ کوتاه) به ۴ (۱ بلند + ۳ کوتاه) به ۱ (۴ کوتاه) خواهیم داشت. نسبت فنوتیپی برای یک سیستم با سه لوکوس دوآللی، ۱-۶-۲-۵-۳-۱ است (شکل ۳-۲۰).

می تــوان دید که با افزایش تعــداد لوکوسها، توزیع نیز به طور فزایندهای مشــابه یک منحنی نرمال خواهد شد و در نتیجه این مفهوم به اثبات می رســد که مشــخصاتی نظیر قد توسط اثر افزایشی ژنهای بسیار، در لوکوسهای مختلف تعیین می گردد. اکنــون پیش بینی از روی این مدل بــا دادههای تجربی به اثبات رسیده است (شــکل ۴-۱۰۰). همبســتگی کی اندازه ی آماری

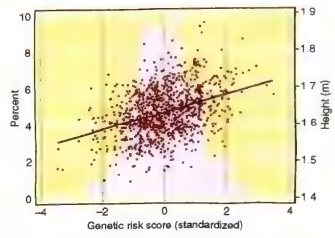


شکل ۲-۱۰منحنی توزیع طبیعی (گاسین:Gaussian)



شسکل -۰۱۰ توزیع ژنوتیپها برای صفاتی مثل قد با یک، دو و سسه لکوس هر کدام با دو آلل با فراوانی یکسان،مقادیر هر کدام از ژنوتیپها را می تسوان از بازکردن دو جملهای -۲۸ و -۲۸ و -۲۸ برابر با تعداد لکوسها می باشد، به دست آورد.

از درجهی شباهت یا ارتباط بین دو پارامتر است. خویشاوندان درجه یک به طور متوسط ۵۰% اشتراک ژنسی دارند (جدول ۱۰-۱ را ملاحظه کنید). بنابراین اگر قد، چندژنی محسوب شود، همبستگی بین خویشاوندان درجه یک باید ۰/۵ باشد. مطالعات



شکل ۴-۰۱، اثر ترکیبی ۶۹۷ واریانت شایع که حدود ۲۰% از توارشپذیری مشاهده شده برای قد در رابطه با تفاوت قد را در جمعیت ۱۰۰۰ نفری از زنان توضیح می دهد. نمودار پراکنده، قد میانگین افراد حامل میزان خطر برای ژنهای قد را نشان می دهد و هیستوگرام درصد افراد حاصل آن امتیاز خطر را به تصویر می کشد. میزان خطر به گونه ایی استاندارد سازی شده که میانگین صفر و انحراف معیار یک داشته باشد. در میانگین قد، اختلاف یک و نیم سانتی متری بین افراد دارای کمترین میزان قد وجود دارد.

متعددی نشان دادهاند که همبستگی برادر خواهری برای قد، در حقیقت نزدیک به ۰/۵ است.

در حقیقت، ویژگیهای انسانی نظیر قد و هوش نیز تحت تأثیر محیط و احتمالاً ژنهایی هستند که افزایشی نمیباشند از این حیث که آنها یک اثر غالب را اعمال میکنند. این عوامل احتمالاً دلیل گرایش مشاهده شده در زاده ها برای نشاندادن برگشت به میانه میباشند. این موضوع توسط والدین بلندقد یا باهوش (این دو ویژگی، مستقل هستند) که فرزندانی با میانگین قد یا هوش نسبتاً کمتر از مقدار متوسط یا میانگین والدین دارند، اثبات میگردد. به همین ترتیب، والدینی که بسیار کوتاه قد یا هوش متوسط شان کمتر از متوسط جمعیت عمومی است، اما بیشتر کمهوش هستند گرایش به داشتن فرزندانی دارند که قد یا هوش از مقدار متوسط والدین میباشند. اگر قرار بر آن باشد که یک متوسط والدین میباشند. اگر قرار بر آن باشد که یک صفت، توارث چندژنی حقیقی را بدون هیچ تأثیر خارجی نشان دهست، آنگاه مقادیردر زاده ها در طرفین میانگین مقادیر والدینی توزیع خواهند شد.

#### توارث چندعاملی – مدل استعداد/آستانه

برای بیماریهایی نظیر دیابت شیرین نوع ۱ (T1DM)، لوکوسهای بسیاری در توزیع ژنتیکی دخیلند اما فنوتیپ یک

توزیع پیوسته ندارد و وضعیت مورد نظر ممکن است وجود داشته باشد یا خیر، تئوری چندژنی برای توارث صفات کمّی یا پیوسته برای ناهنجاریهای چندعاملی ناپیوسته نظیر TIDM یا شکاف لب بر اساس مدل استعداد/آستانه آتوسط سوال رایت در سال ۱۹۳۴ پیشنهاد گردید. تمامی عوامل تأثیرگذار بر ایجاد یک ناهنجاری چندعاملی (خواه ژنتیکی و خواه محیطی) به عنوان یک ماهیت منحصربه فرد تحت عنوان استعداد در نظر گرفته شوند. استعدادهای تمامی افراد جمعیت از متغیری پیوسته که هم در جمعیت عمومی و هم در بستگان افراد مبتلا توزیع نرمال دارد، نشان می دهد. به هر حال منحنی های این خویشاوندان به سمت نشان می دهد. به هر حال منحنی های این خویشاوندان به سمت فرد شاخص مبتلا ارتباط مستقیم دارد. این مسئله به افزایش بار زنتیکی مشترک اشاره می کند (شکل ۵–۱۰).

این اهمیت دارد که مجدداً تأکید شود استعداد شامل تمامی عواملی است. با یک نظر ساده، عواملی است. با یک نظر ساده، استعداد زیانبار شامل ترکیبی از چندین ژن "بد" و عوامل محیطی مضر میباشد. این مدل از توارث در طی ۵ سال گذشته توسط صفات ناپیوستهی چندعاملی متعدد از قبیل اسکیزوفرنی، T2DM آرتریت روماتوئید، بیماری کرون و سرطانهای گوناگون تأیید شده است.

#### پیامدهای مدل استعداد/آستانه

بخشی از جذابیت این مدل آن است که می تواند توضیح سادهای را برای الگوهای مشاهده شده خطر خانوادگی در عارضه هایی نظیر شکاف لب/کام، تنگی پیلور (ضخیم شدن ماهیچه پیلور و مهار ورود غذا از معده به روده کوچک م) و اسپینا بیفیدا (شکاف مادرزادی مهره ها و بیرون زدگی نخاع م) فراهم سازد.

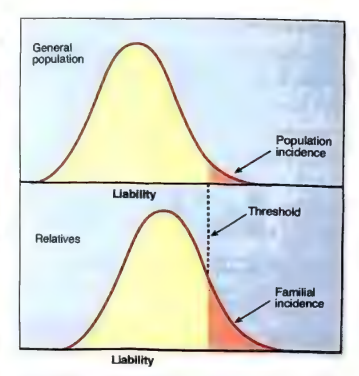
۱) بروز عارضه در میان بستگان اکثر بیمارانی که شدیدا مبتلا هستند بیشترین میزان را دارد که احتمالاً به خاطر بیشترین انحرافها در طول منحنی استعداد میباشد. برای مثال در شکاف لب/کام در صورتی که بیمار، شسکاف لب و کام دوطرفه داشته باشد نسبت بستگان درجه یک مبتلا (والدین، برادر خواهرها و زادهها) ۶% است ولی در صورتیکه بیمار، شکاف لب یکجانبه داشته باشد، این نسبت تنها ۲% میباشد (شکل ۶–۱۰).

۲) خطر در میان بستگان نزدیک فرد بیمار، بیشترین است و

<sup>1.</sup> Regression o the mean

Liability/threshold model

<sup>3.</sup> Sewall Wright



شـکل ۵-۱۰ منحنیهای فرضی اسـتعداد در جمعیـت عمومی و در بسـتگان، برای یک ناهنجاری وراثتی که زمینه ژنتیک آن، چند عاملی است.

در بستگان دورتر به سرعت کاهش مییابد. برای مثال در اسپاینا بیفیدا، خطر برای بستگان درجه یک، دو و سه بیمار شاخص، به ترتیب در حدود ۴%، ۱% و کمتر از ۰/۵ است.

۳) اگر بیش از یک خویشاوند نزدیک مبتلا وجود داشته باشد آنگاه خطر برای سایر خویشاوندان افزایش مییابد. در اسپاینا بیفیدا، اگر یک برادر یا خواهر مبتلا باشد، خطر برای برادر خواهر بعدی (اگر مادر پیش از بارداری از اسید فولیک استفاده نکرده باشد) تقریباً ۴% است؛ در صورتی که دو برادر یا خواهر مبتلا باشند، خطر برای برادر یا خواهر بعدی حدود ۱۰% خواهد بود.

۴) اگر عارضه ی مورد نظر در یک جنس شایع تر باشد، آنگاه خویشاوندان فرد مبتلا با جنسیتی که فراوانی ابتلای کمتری دارند، در معرض خطر بالاتر نسبت به بستگانی هستند که جنسیتی با فراوانی ابتلای بیشـــتر دارند. این مسئله با عارضه ی تنگی پیلور توضیح داده میشــود. نسبت تنگی پیلور در مردان به زنان، ۵ به ۱ است. نسبت زادههای مبتلای بیمار مذکر، برای پسران ۵/۵ % و برای دختران ۴/۲ % میباشــد در حالیکه خطر برای زادههای بیمار مؤنث، ۱۹/۴ % برای پســران و ۷/۳ % برای دختران است، توضیح احتمالی برای این تفاوت در خطرها، آن است که برای فرد مبتلای مؤنث، او باید در انتهای منحنی استعداد باشد به طوریکه بستگان نزدیک وی نیز اســتعداد بسیار بالایی را برای ایجاد آن





شكل ١٠-۶: اشكال شديد شكاف لب/كام (A) و خفيف (B)

بیماری خواهند داشت. از آنجاییکه افراد مذکر نسبت به ایجاد این ناهنجاری استعداد بیشتری دارند صرفنظر از جنسیت والد مبتلا، خطر در زادههای مذکر نسبت به زادههای مؤنث بالاتر است.

۵) خطر رخداد مجدد برای بستگان درجه یک (یعنی برادر خواهرها و زادهها) تقریباً برابر با جذر میازان بروز در جمعیت عمومی است. بنابراین اگر میزان بروز ۱ در ۱۰۰۰ نفر باشد، خطر برای برادرها و خواهرها و زادهها برابر با حدود ۱ در ۳۲ یا ۳% خواهد بود.

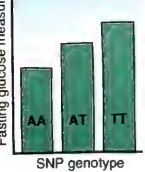
#### شناســایی ژنهای ایجادکننــدهی ناهنجاریهای چندعاملی

ناهنجاریهای چندعاملی، شایع بوده و سهم اصلی را در بیماری زایی و مرگ و میر در انسان را در بر میگیرد. (فصل ۱). تلاشهای جدی در طی سالهای اخیر برای شناسایی ژنهای سهیم در سببشناسی این بیماریها شکل گرفتهاند تمرکز مطالعات اولیه بر روشهای مورد استفاده در بیماری تکژنی نظیم آنالیز پیوستگی (فصل ۷) بود اما روشها تا حد زیادی ناموفق بودهاند. در سال ۲۰۰۷، نتایج حاصل از نخستین مطالعات

#### Discontinuous phenotype General population T allele A allele 40% 60% (0.6)T2D cases Controls A allele T allele A allele T allele 35% 65% 45% (0.35)(0.65)(0.45)(0.55)

# Fasting glucose measure

Continuous phenotype



شکل ۷-۱۰ تصویری از اصول آزمایش پیوستگی، به عنوان مثال با استفاده از دیابت و یک SNP.در این مطالعات تفاوت فراوانیهای آللی میان گروه بیمار و کنترل در یک بیماری خاص و یا مقادیر میانگین صفت برای هر گروه ژنوتیپ (برای مثال میزان گلوکز ناشتا) مقایسه می شوند.

> پیوستگی سرتاسرژنومی در مقیاس بزرگ منتشر شدند و انقلابی را در حوزهی ژنتیک صفات پیچیده ایجاد کردند.

مطالعات پیوستگی با مقایسهی فراوانی واریانتهای خاص

#### مطالعات پیوستگی (همراهی)

در بیماران مبتلا با فراوانی گروه کنترل (شاهد) انجام میشوند. این رویکرد غالباً به عنوان یک مطالعهی مورد-کنترل توصیف می گردد. اگر فراوانی در دو گروه تفاوت قابل ملاحظهای داشته باشد، شواهدی دال بر پیوستگی فراهم میشوند. برای صفات کمّی، ارزش متوسط صفت برای هر گروه ژنوتیپی مقایسه شده و تفاوتهای معنی دار دال بر وجود پیوستگی هستند (شکل ۷–۱۰). کمپلکس سازگاری نسجی HLA چندشکل موجود بر روی کرومـوزوم ۶ (فصـل ۹) تا حد زیادی مـورد مطالعه قرار گرفته است. یکی از قدرتمندترین پیوستگیهای HLA شناختهشده بین اسپوندیلیت آنکیلوزان (رماتیسم ستون فقرات که یک بیماری مفصلی پیشرونده مزمن و اتوایمن است که با التهاب و سفتی ستون فقرات همراه ميباشد م) و آلل BYY وجود دارداين پیوستگی تقریباً در ۹۰% تمامی بیماران و تنها در ۵% کنترلها دیده می شـود. قدرت پیوستگی با نسـبت احتمال ایجاد بیماری در افراد دارای آنتیژن به احتمال ایجاد بیماری در افراد بدون أنتى ژن بیان می شـود (جدول ۲-۱۰) که تحت عنوان نسـبت احتمال ٔ شاخته شده و به این موضوع اشاره دارد که بیماری در افراد دارای یک مار کر خاص نسبت به افراد بدون آن مار کر

چقدر احتمال دارد که ایجاد شود. برای پیوستگی اسپوندیلیت

رای پیوستگی یک	محاسبه نسبت احتمالات بر بیماری	جدول ۲-۰۰
۲.۱۱۱	الا ١	

	الل ۱	الل
بيماران	A	b
كنترل ها	С	d
نسبت احتمالات	a/c/b/d=ad/bc	٠,٠٢-٠,٠١

انكيلوزان-HLA، نسبت احتمال، ۱۷۱ است. اما براي اكثر مار کرهای مرتبط با بیماری چندعاملی، اختلاف فراوانی بین موارد و کنترلها، اندک است و به نسبت احتمال تقریباً کم می انحامد (معمولا بين ١/١ و ١/۵).

اگر شواهد بیوستگی در دست باشند پیشنهاد میشود که آلل کدشده توسط این مارکر در ایجاد بیماری یا دخالت مستقیم داشته (یعنی واریانت حساسیت) یا مارکر فوق در عدم تعادل پیوستگی با یک واریانت مستعد کننده پیوسته در نزدیکی آن باشد. هنگام ملاحظهی پیوستگی بیماری، مهم است به خاطر بسیاریم که شناسایی یک لوکوس مستعد کننده به معنای شناسایی ژن قطعی بیماری نیست. برای مثال هر چند که پیوستگی بین HLA B27 و اسپوندیلیت انکیلوزان یکی از قدرتمندترین پیوستگیهای بیماری شناخته شده است، تنها ۱% کل افراد دارای HLA B27 اسپوندیلیت انکیلوزان را نشان میدهند در نتیجه بسیاری از عوامل دیگر - ژنتیکی و ایا محیطی باید در ایجاد این بیماری دخالت داشته باشند. پیش از سال ۲۰۰۶، مطالعات پیوستگی نخست توسط گزینش یک ناحیهی ژنومی یا یک ژن کاندید انجام شد که ارتباط بیولوژیکی محتمل با بیماری مورد نظر داشته

<sup>1.</sup> Case-control

<sup>2.</sup> Odds ration

یا در یک ناحیهی پیوستگی قرار داده شده بودند. یک یا تعداد بیشتری واریانت ژنتیکی از آن ژن یا ناحیهی ژنومی انتخاب شده و موارد بیماری و کنترلها تعیین ژنوتیپ شدند تا برای پیوستگی با بیماری مورد نظر تست شوند. بسیاری از مطالعاتی که شواهدی از پیوستگی با ژنهای کاندید را نشان میدهند برای انواعی از بیماریها و صفات منتشر گردیدند. اما در موارد متعددی، این پیوستگیها در مطالعات مستقل تکرار نشدند و اعتبار بسیاری از پیوستگیهای گزارش شدهی اولیه نامشخص باقی ماند. دلایل این عدم سازگاری عبارت بودند از: (۱) تعداد اندک نمونه، (۲) تأیید آماری ضعیف، (۳) احتمال اولیه ناچیز برای هر یک از چند واریانت انتخاب شدهای که پیوستگی حقیقی با بیماری داشتند. تمامی این ویژگیها شانس پیوستگیهای مثبت-کاذب را بالا میبردند. به علاوه معلوم شد که پیوستگیهای مثبت-کاذب به سبب طبقهبندی جمعیتی ایجاد میشوند که جمعیت در آن حاوی زیرگروههاییی با اجداد مختلف بوده و بیماری مورد نظر و آلل آن در یک زیر گروه مشترک میباشند. یک مثال معروف در مطالعهای توسط لاندر و شورک گزارش شد. در این مطالعه که بر روی جمعیت سان فرانسیسکو صورت گرفت، نشان داده شد که HLA-A1 با توانایی غذا خوردن با کمک چوب پیوستگی دارد. این پیوستگی به سادگی توسط این حقیقت توضیح داده میشود که HLA-A1 در میان چینیها نسبت به اروپاییها فراوان تر است! رویکرد ژن کاندیدا در تعداد زیادی پیوستگی تکرار شده بهطور وسیع انجام شده است. دو پیشرفت مهم، امکان گذر از این

بهطور وسیع انجام شده است. دو پیشرفت مهم، امکان گذر از این رویکرد و حرکت به سیمت رویکرد سرتاسر ژنومی را درمطالعات پیوستگی فراهم ساختند: پیشیرفت نخست، توسعهی تکنولوژی ریزآرایه برای تعیین ژنوتیپ سیریع و ارزان صدها هزار SNP در هزاران نفر و دومین پیشیرفت، ایجیاد کاتالوگ مرجع SNPها و عدم تعادل پیوستگی و تقشیه هاپلوتایپ بینالمللی (HapMap) میباشد.

# پـــروژه www.1000genomes.org) HapMap پـــروژه (nlm.nih,gov/hapmap

هر چند کـه برآورد میگردد متجاوز از ۱۰ میلیون SNP در ژنوم انسـان وجود داشته باشد، SNPهای بسیاری در عدم تعادل پیوستگی (فصل ۷) هستند و بدین ترتیب با هم به ارث میرسند. نواحی SNPهای پیوســته به هم تحت عنوان هاپلوتایپ شناخته

می شـوند.در پـروژه ی بین المللی HapMap شناسـایی فراوانی SNP ها و هاپلوتایپها در جمعیتهای گوناگون انجام می شـود و رایگان برای عموم در دسـترس است.در این پروژه ژنوتیپ بیش از ۳ میلیون SNP را در ۲۷۰ نمونه ی به دسـت آمده از اروپا، شرق آسیا و غرب آفریقا تعیین شد.

#### مطالعات پیوستگی سرتاسرژنومی

محققان در مطالعات پیوستگی سرتاسرژنومی (GWA)، واریانتهای موجود در کل ژنوم را به جای ملاحظه ی یک واریانت در یک زمان، با هم مقایسه می کنند. این روش جدید قدرتمند از سال ۲۰۰۶، توضیحی را در تعداد پیوستگیهای تکرارشده بین http://www.ebi. مشایع ارائه داد که در GWA و بیماریهای شایع ارائه داد که در GWA هزاران و مدیلاوستگی تکرارپذیر را با بیش از ۶۰۰۰ صفت یا بیماری شایع در بیش از ۳۵۰۰ مطالعه شناسایی کرده است. نتایج یک مطالعه ی GWA اوتیسم در شکل ۸-۱۰ نشان داده شده است. در یک مطالعه ی مطالعه ی معمول، ژنوتیپ ۵۰۰۰۰ تا یک میلیون GWA SNP معمول، ژنوتیپ ۵۰۰۰۰ تا یک میلیون شد. در هر فرد با استفاده از ریزآرایه ("SNP chip") تعیین شد.

یک مزیت واضح مطالعات GWA به روش ژن کاندید این است که آنها "فارغ از فرضیه" هستند. هیچ فرض پیشینی راجع به ژنهای احتمالی دخیل در بیماری موردنظر وجود ندارد و در نتیجه، پیوستگیها از قبل معلوم نشدهاند و بدین ترتیب بینشهای جدیدی را در مورد مسیرهای بیولوژیکی فراهم ساخته و طرق جدیدی را برای پژوهش میگشاید.

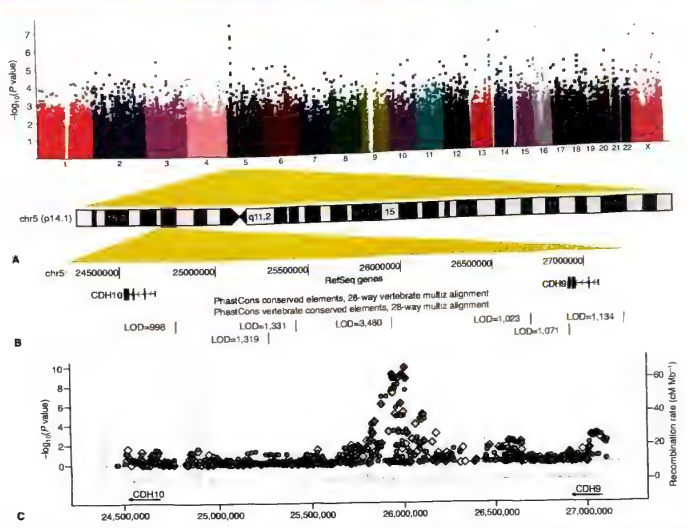
ایجاد و توسعه ی معیارهای آماری جدید برای مطالعات GWA حائز اهمیت است. اگر بخواهیم یک تست آماری پیوستگی را انجام دهیم که فراوانی SNP را بین موارد و کنترلها مقایسه کند، میتوانیم ارزش P کمتر از ۰/۰۵ را چنین تفسیر کنیم که بعید است که صورت شانسی پیش آمده باشد. اما هنگام تست پیوستگی با افزایش تعداد SNPها، لازم است که آستانه ی ارزش بیوستگی با افزایش تعداد ۲۰ تست میتواند دارای ارزش P تغییر پیدا کند: ۱ آزمایش در ۲۰ تست میتواند دارای ارزش مبنای دادههای HapMap در اروپا، تقریباً ۱ میلیون SNP شایع در ژنوم وجود دارند که مستقل از هم میباشد (یعنی در عدم تعادل بسیار پایین با تمام SNPهای دیگر هستند). از این رو، یک مطالعه ی GWA جامع از واریانتهای شایع معادل با بررسی تقریباً ۱ میلیون فرضیه است. نتیجتاً ۱۵-۵ ×5-۲ در مطالعات GWA

<sup>4.</sup> Genome-wide association

<sup>1.</sup> Lander

<sup>2.</sup> Schork

<sup>3.</sup> Haplotype



شکل ۸-۰۱ نتایج یک مطالعه پیوستگی ژنومی وسیع در مورد طیفی از بیماریهای اوتیسم A طرح (SNP) (P value) (SNP) بر اساس P value) log10 (SNP) در مقابل موقعیت ژنومی. هر نقطه از داده ها نشان دهنده پیوستگی بین یک پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی (SNP) و P value) log10 بر SNP با SNP بر طبق جایگاه شان در ژنوم مرتب می شوند و هر کروموزوم با رنگ متفاوتی مشخص شده است. هر چه موقعیت SNP بر SNP بر کها بالاتر باشد شواهد پیوستگی و در تنوم مرتب می شوند و هر کروموزوم با رنگ متفاوتی مشخص شده است. هر چه موقعیت SNP بروی محور کها بالاتر باشد شواهد پیوستگی و در تنفیان در تنوی نقل انسان می دهند. (انتیان می در ناحیه 5P14.1 و تنایی در ناحیه (http://genome.ucsc.edu). C ها ناحیه ناحیه ناحیه تعادل پیوستگی مورد SNP در جستجوگر ژنومی کر رنومی کر رنومی در ناحیه (از عدم تعادل پیوستگی مورد SNP و SNP های وارد شده (از عدم تعادل پیوستگی با SNP های ژنومی بر روی محور که به صورت نمودار در آمدهاند، نشان داده شده اسده اند رنگ SNP می تعیین ژنومی بر در مهمستگی آنها با قوی ترین SNP مرتبط می باشد (قرمز خزیاد، زرد حمتوسط و سفید حکم) نرخ تقریبی نوتر کیبی از داده های هوضعی را منعکس کنند نوتر کیبی از داده های Refseq تحمین زده شده و به صورت نمودار ترسیم می شوند تا ساختار عدم تعادل پیوستگی موضعی را منعکس کنند نوتر کیبی از داده های Refseq توالی مرجع

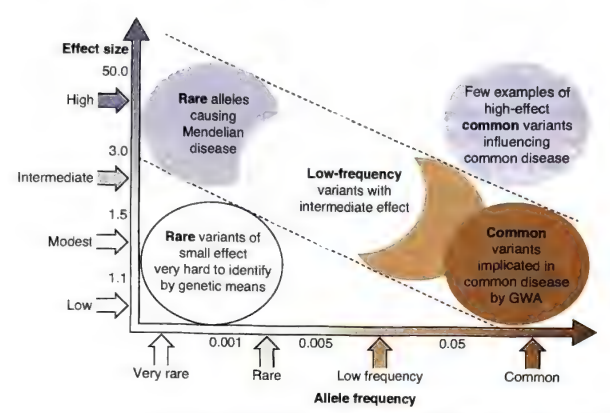
From wang K, Zhang H, Ma D, et al 2009 common genetic variants on 5p14.1 associated with autism spectrum disorders name 459:528-533).

أستانه ی قابل قبولی است که در مقادیر کمتر از آن بعید است که یک همراهی مثبت-کاذب باشد. تعدد نمونه فراوان برای دستیابی به چنین ارزش P پایینی مورد نیاز است و متا-آنالیز مطالعات متعدد، یک رویکرد رایج برای بزرگ کردن سایز نمونه میباشد. می توان از دادههای انبوه SNP برای تعیین طبقه بندی جمعیت در مطالعات GWA استفاده نمود. برای مثال اگر یک فرد، اختلاف فراوانی آلل از مابقی نمونههای مصورد مطالعه در هزاران SNP

نشان دهد، ممکن است دال بر جد متفاوت آنها بوده و به کنار گذاشته شدن آنها از مطالعه منتهی گردد.

ابتدا GWAS برروی واریانتهای شایع متمرکز بود (یعنی GWASهایی با فراوانی آلل جزئی بزرگتر از ۵%). اما مطالعات اولیه علی رغم شناسایی لوکوسهای متعدد برای اکثر صفات، قادر بودند تنها بخش نسبتاً کوچکی (عموما کمتر از ۱۰%) از تغییر پذیری صفت را توضیح دهند. واریانتهای نادر تر

#### فصل ۱۰: بیماریهای شایع، ژنتیک چندعاملی و چند ژنی



شكل ٩-٠١ سادگى شناسايى واريانتهاى ژنتيكى توسط فراوانى آلل خطر و قدرت اثر ژنتيكى (نسبت احتمال). Monolio TA,Collins FS,Cox NJ,et ai,2009 finding the missing heritability of complex diseases.Nature [461(7265):747-753

(که توسط رویکرد GWA مشخص نمی شوند) می توانند برخی از ایس توارث پذیری از دست رفته را توضیح دهند. واریانتهای شایعی که تاکنون یافت شده اند، اثر انسبتاً کمی دارند، مثلاً برای قد انسان یک GWAS SNP معمولی، قد فرد بزرگسال را کمتر از ۱ میلی متر برای هر آلل تغییر می دهد. حاصل این امر، فرضیه ای است که می گوید بیشتر وراثت پذیری از دست رفته بر یک واریانت نادر تر تکیه دارد که اثر بزرگ تری برای هر آلل دارد یعنی حدواسط بین بیماری های تک ژنی کلاسیک و GWAS SNPهای شایع معمول قرار می گیرد (شکل ۹-۱۰). برخی از این واریانت های نادر تر با آرایه های تخصصی – SNP یا تراشه های اگزوم استفاده و ایانت نادر تر در نواحی غیر کدکننده را کمکننده غنی هستند. واریانت نادر تر در نواحی غیر کدکننده را می توان با استفاده از انتساب (نسبت دادن) نیز ارزیابی کرد.

#### انتساب (نسبت دادن)

اکثر SNPها همبستگی قوی با یک یا تعداد بیشتری از SNPهای مجاور خود دارند و ما میتوانیم با تعیین ژنوتیپ تنها بخشی از SNPها، ژنوتیپ مابقی را بر مبنای الگوهای عدم تعادل پیوستگی استنتاج کنیم. این بدان معناست که با تعیین ژنوتیپ

تقریباً 8NP در اکثر جمعیتها می توان اطلاعاتی راجع به اکثریت NP های شایع در ژنوم انسان به دست آورد (با فراوانی آلل کم NP). انتساب مزیت دیگری هسم دارد: مطالعاتی که از آرایههای تعییت ژنوتیپ مختلف استفاده کردهاند می توانند NP های گم شده را انتساب کنند و در نتیجه می توانند به راحتی متا—آنالیز شوند. انتساب متکی بر استفاده از پنل مرجع دادههای ژنومی است و هر چه پنل مرجع بزرگ تر و مفصل تر باشد اجازه ی انتساب NP انتساب و هر چه پنل مرجع بزرگ تر و مفصل تر باشد اجازه ی

#### ينل مرجع

پنل مرجع در اصل به وسیله ی کنسرسیوم HapMap فراهم گردیده بود، اما از سال ۲۰۱۳ پنلهای مرجع دیگری نیز بر مبنای دادههای توالی کل ژنوم به جای ژنوتیپهای SNP در دسترس قرار گرفتهاند. پروژه ی هزار ژنوم و "(www.1000genomes.org) نقشه دقیقی از آللها را با فراوانی کمتر از ۱% فراهم میسازد و نه تنها SNPها بلکه سایر انواع واریانتها شامل چندشکلیهای (پلی مرفیسم) تعداد نسخه (شامل مضاعف شدگیها، حذفها و سایر تنوعهای ساختاری) را در بر خواهد گرفت. کنسرسیوم مرجع

<sup>4.</sup> Reference panel

<sup>5.</sup> untyped

<sup>6.</sup> Thousand genomes project

<sup>7.</sup> Copy number polymorphisms

<sup>1.</sup> Effect size

<sup>2.</sup> Exom chip

<sup>3.</sup> imputation

هاپلوتایپ' (http://www.haplotype-reference-consortium. ماپلوتایپ' (org/)

حتی یک نقشه ی جامع تری از ژنوم انسان را جمع آوری می کند که اجازه ی آنالیز مفصل تر تغییر پذیری نادر تر ژنوم را خواهد داد.

علی رغم موفقیت حاصل شده از مطالعات GWA، چالشهای بسیاری باقی ماندهاند. امروزه، پیوستگیهای شناختهشده تنها سهم کوچکی از توارث پذیری هر یک از بیماریهای موردمطالعه را توضیح میدهند (برای مثال کمتسر از ۱۰% در دیابت نوع ۲ و کمتسر از ۲۰% در دیابت نوع ۲ و کمتسر از ۲۰% در بیماری کرون). متجساوز از ۲۰۰۰ از SNP ۱۰۰۰۰ از GWAS گزارش شدهاند که با صدها صفت و بیماری در ارتباطند، اما ۹۰% آن GNZها در نواحی غیرکدکنندهی ژنوم قرار دارند. به علاوه، لوکوسهای شناختهشده عموماً در محدودهی طولی ۱۰ تا علاوه، لوکوسهای شناختهشده عموماً در محدودهی طولی ۱۰ تا بدان معناست که در اکثر موارد، شناسایی واریانتهای مسئول یا بدان معناست که در اکثر موارد، شناسایی واریانتهای مسئول یا جمله توالی یابی مجدد نواحی مرتبط، بررسی در گروههای قومی جمله توالی یابی مجدد نواحی مرتبط، بررسی در گروههای قومی مختلف، دادههای بیانی و مطالعات عملکردی برای درک کامل مختلف، دادههای بیانی و مطالعات عملکردی برای درک کامل پیوستگی ضروریند.

#### امتیاز خطر پلی ژنیک

مقدار اثر واریانتهای متعدد ژنتیکی از GWAS را می توان در یک واحد متغیر امتیاز خطر چند ژنتیکی از PRS) ترکیب کرد. برای یک فرد معین، این امتیاز استعداد ابتلای ژنتیکی کلی برای یک بیماری یا برای افزایش یا کاهش میزان یک صفت پیوسته را نشان می دهد. برای بیماریهای چند عاملی، مانند T2DM و بیماری عروق کرونر، امتیاز ژنتیک بر اساس جمع آوری خطرات ایجاد بیماری می باشد و تعدد آللها در هر فرد ناقل به دلیل تنوعی که ایجاد می کند سبب افزایش ریسک ابتلا به بیماری می شرود. برای بررسی وزن خطر بیماری افزایش آلل بیشتر از شمارش آنها آگاهی دهنده است زیرا همه آللها دارای اثرات برابر نمی باشد و تعداد نسبتاً کمی از تنوع ژنتیکی وجود دارد که با خطر ایجاد بیماری متناسب نباشد.

میزان آللهای پر خطر برای بیماری معمولاً بر اساس OR است. برای نتایج پیوسته، مانند شاخص توده بدنی (BMI) و سطوح کلسترول و لیپوپروتئین با چگالی پایین (LDL)، امتیاز ژنتیکی به روش مشابه محاسبه میشود اما برای وزن خطر از

#### انتخاب ویژگی نمره خطر یلی ژنیک

PRS توصيف مي شود.

تعدادی از روشهای تعیین تنوع ژنتیکی بایستی به تعیین نمره خطر پلی ژنیک ضمیمه شود. یک رویکرد شهودی این است که تمام واریانتهایی را که از آستانه سطح اهمیت ژنوم برای GWAS عبور می کند، در نظر گرفته شود ( $^{-}$  ۱۰ $^{-}$ ). با استفاده از این روش، تنها واریانتهای ژنتیکی که به طور قوی با بیماری یا پیامد مستمر مرتبط بودهاند در پیش بینی ژنتیکی گنجانده شدهاند. با این حال، محققان ممکن است علاقمند باشند که دادههای اضافی مربوط به بقیه ژنوم را که ممکن است به دلایل

با این حال، محققان ممکن است علاقمند باشند که دادههای اضافی مربوط به بقیه ژنوم را که ممکن است به دلایل متعددی از طریق GWAS یافت نشندهاند، بگنجانند. این دلایل شامل محدودیت قدرت آماری میباشند که نمی تواند ارتباطات موجود در ژنوم را به طور معناداری شناسیایی کند و ممکن است علت آن کوچک بودن سایز نمونه باشد که به اندازه کافی بزرگ نیست تا ارتباطات جزئی در آن شناسیایی شود. بوسیله ضمیمه کردن واریانتهای ژنتیکی بیشتر در ژنوم، ممکن است پیش بینی خطر بیماری یا تنوع در صفات پیوسته افزایش یابد. یک روش برای ایجاد PRS که تنوع بیشتر ژنتیکی را شامل شود، ترکیب عدم تعادل پیوستگی (LD) – و آستانه ارزش P میباشد. به طور خلاصه، از نظر ارتباطات آماری GWAS قبیل از به کار بردن تعدادی از آستانه ارزش p سیجاد نمرا ت خطر پلی ژنیک که واریانت ژنتیکی مختلفی را ایجاد می کند با تغییرات عدم تعادل پیوستگی یا (LD) مرتبط می باشد. (۱۰ میکند با تغییرات عدم تعادل پیوستگی یا (LD) مرتبط می باشد. (۱۰ میکند با تغییرات

PRS ایجاد شد، آنها در سراسر مجموعه مقایسه می شوند تا پیش بینی ایجاد شد، آنها در سراسر مجموعه مقایسه می شوند تا پیش بینی ژنتیکی مطلوبی را پیدا کنند که یا پیش بینی بیماری را به حداکثر می رساند یا تغییرات را برای صفات پیوسته توضیح می دهد. اگرچه این روش معمولاً استفاده می شود، اما نسبتاً ساده لوحانه ای است و روشهای آماری پیچیده تری برای بهینه سازی PRSها وجود دارد که توزیع میزان اثر عدم تعادل پیوستگی را بدون نیاز به چندین مورد آستانه ارزش P در نظر می گیرند.

ا) ضرایب رگرسیون خطی استفاده می شود. وزنها باید بر اساس تخمین مطالعات مستقل از هم حاصل شوند که در این مطالعات از نمره خطر پلی ژنتیک (PRS) استفاده می شود تا از تطابق بیش از حد جلوگیری شود. تطابق بیش از حد منجر به یک برآورد مغرضانه از میزان تنوع در خطر ایجاد بیماری می گردد که توسط

<sup>1.</sup> Haplotype Reference Consortium

#### استفاده از نمره خطر پلیژنتیک در تشخیص بیماری

نمرات خطر پلی ژنیک در دستهبندی افراد به زیر گروههای بیماری مفید است. به عنوان مثال، مطالعات قبلی نشان داده است که ارتباط ژنتیک با خطر دیابت نوع ۱ سبب ایجاد یک اختلاف بزرگ بین افراد دارای دیابت نوع ۱ و سایر اشکال دیابت شده است. این موضوع عمدتا به تاثیر منطقه HLA که بر روی کروموزوم 6P21 قرار دارد با خطر دیابت تیپ ۱ مرتبط است را بینید).

عـ الاوه بر این مناطقی از ژنوم که در ارتباط با دیابت نوع ۱ است در مطالعات همراهی گسـترده ژنوم GWAS وجود دارد اما اثرات این مشـاهده اندک اسـت. مطالعات اخیر نشان داده است که تمام فاکتورهای ژنتیکی که به طور قـوی با دیابت نوع ۱ مرتبط هسـتند منجر اختـالاف بیـش از ۹۰ %، در طبقه بندی صحیـح افراد مبتلا به دیابت نوع ۱ نسـبت به سـایر گروههای بیمـاری مانند دیابت نوع ۲ میشـود. با این حـال، این یکی از معدود نمونههایی است که چنین قدرت تبعیض آمیز بالایی برای طبقهبنـدی بیماریهای آن وجود دارد. برای بسـیاری از صفات طبقهبنـدی بیماریهای آن وجود دارد. برای بسـیاری از صفات دیگر، دقت پیش بینـی به دلایل مختلف در حال حاضر کمتر از دیگر، دقت پیش مینات میزان اثر کم و عدم هماهنگی موثر ارتباطات بین صفات میباشد.

#### استفاده از نمره خطر پلیژنیک در طبقه بندی افراد برای غربالگری اولویت بندی سلامت

غربالگری افرادی که بیشتر در معسرض ابتلا به بیماری هستند در استراتژیهای پیشگیری از بیماری اهمیت دارد و کارآزمایی بالینی در بیماریهایی که احتمال رخداد آن بیشتر است انجام میشود. اخیراً، محققان از دادههای بانک زیستی انگستان برای آزمودن خطر پنج بیماری شایع در بین گروههایی از افراد که بیشترین نمره خطر پلی ژنیک یا PRS را برای بیماری خود استفاده کرده اند. محققان دریافتند که افرادی که میزان PRS آنها برای بیماریهای شریان کرونری، فیبریلاسیون دهلیزی، دیابت برای بیماری های شریان کرونری، فیبریلاسیون دهلیزی، دیابت نوع ۲، بیماری التهابی روده و سرطان پستان به ترتیب ۸%، ۶٫۱ % بیماری دارند. (جدول ۱۰٫۳ % و ۱۰٫۵ باشد سه برابر بیشتر خطر ابتلا به بیماری دارند. (جدول ۱۰٫۳).

برای برخی از بیماریها، این خطرات معادل خطرهایی هستند که بیماریهای منوژنیک ایجاد میکنند، اما تعداد افرادی که مبتلا میشوند بسیار بیشتر است. به عنوان مثال، یک مطالعه توالییابی اگزوم ۳۵ نوع تنوع بیماری زا در ژنها LDLR، APOB

درصد افرادی که از بانک زیستی انگستان با بیشترین
نمره خطر پلی ژنیک سه و پنج برابربیشتر در این پنج
بیماری شایع افزایش خطر داشته اند.

Odd Ratio (نسبت احتمال	بیماری عروق کرونر	فیبریلاسیون دهلیزی	دیابت نوع ۲	سندرم التهابی روده	سرطان پستان
>4	٨	۶,۱	۳,۵	۳,۲	۵٫۲
>*	7,7	4,6	۲,۰	٨٠	٠,٣
>5	۵,۰	٧,٠	۵۰,۰	٠,٢	١,٠

و PCSK9 که مرتبط با هایپرکلسترولمی خانوادگی هستند، شناسایی شده است - این شرایط سبب افزایش خطر بیماری عروق کرونر شده است. هنگامی که همه افراد هتروزیگوت برای حداقل یکی از تغییرات ترکیب شوند، OR در میان این گروهها برای بیماری کرونر قلب ۶٫۲ بوده است. علاوه بر این، OR (نسبت احتمال) برای بیماری عروق کرونر زودرس قلب، که بسه عنوان بیماری عروق کرونر قلب در مردان زیر ۵۵ و زنان زیر ۶۵ سال تعریف می شود، ۳٫۷ بود. در آینده، شناسایی گروههای افراد با افزایش چند برابری خطر ابتلا به بیماریها بر اساس PRS امکان دارد طراحی و اجرای استراتژیهای مداخله هدفمند را در گروههای بزرگتر تسهیل کند، اما نیاز بسه جمع آوری دادههای گروههای در سطح ژنوم دارد.

#### مدلهای بیماری برای وراثت چندعاملی

طی سالهای اخیر موفقیت زیادی در زمینه تحقیق پیرامون لوکوسهای حساسیت در ناهنجاریهای چندعاملی انسان بهدست آمده است. این موفقیت ناشی از دانش حاصل از مطالعات GWA، میباشد، برای تشریح پیشرفتهای حاصل تا به امروز و وسعت چالشهای پیشرو، مثالهایی از تحقیقات اخیر در برخی حالات شایع مورد بحث قرار خواهند گرفت.

#### دیا*بت شیر*ین (DM)

دو شکل اصلی دیابت شیرین (DM) وجود دارد که از نظر بالینی متفاوت هستند. نوع ۱ (TIDM) شکل نادرتر، با شروع از دوره ی جوانی و وابسته به انسولین (که قبلا به آن IDDM گفته می شد) می باشد که حدود ۴/۰ % جمعیت را تحت تأثیر قرار داده و میزان بالای بروز مشکلات کلیوی، شبکیهای و عروقی را

<sup>1</sup> Diabetes mellitus

بههمراه دارد که می توانند جدی باشند. بیشترین شروع TIDM در دوران بلوغ است که تنها با تزریق منظم انسولین قابل کنترل می باشد. دیابت نوع ۲ شکل شایعتر، با شروع دیرتر و غیروابسته به انسولین می باشد که تا ۱۰% جمعیت را تحت تأثیر قرار می دهد. این بیماری معمولاً در افراد مسن مشاهده شده و ممکن است به کاهش وزن ساده پاسخ دهد، گرچه بسیاری از افراد مبتلا به T2DM نیاز به مصرف داروهای خوراکی کاهش دهنده گلوکز خون داشته و برخی نیاز به انسولین دارند. ۲-۱% دیگر افراد مبتلا خون داشته و برخی نیاز به انسولین دارند. ۲-۱% دیگر افراد مبتلا به دیابت، اشکال یک ژنبی (تک ژنی) دیابت را دارند

تا ۱۰% زنان طــی دوران بارداری دچار عدم تحمل گلوکز میشــوند که به آن دیابــت بارداری میگوینــد. معمولاً بعد از بــارداری، تحمل طبیعی گلوکز برمیگــردد، هرچند که این زنان در معــرض خطر بالاتری برای ابتــلا به T2DM در ادامه زندگی خود هستند.

دیابت همچنین می تواند به شکل ثانویه در انواع مختلفی از سندرمهای ژنتیکی نادر و ناهنجاریهای غیرژنتیکی به وجود آید. مثالها شامل سندرم پرادر-ویلی (فصل ۶)، سندرم باردت-بیدل، سندرم وولفارم و آتاکسی فردریج (فصل ۱۹) می باشند. لذا دیابت شیرین از نظر سبب شناسی هتروژن می باشد.

#### دیابت نوع ا

تحقیقات ابتدایی بیشتر بر روی دیابت نوع ۱ متمرکز میباشد که برای آنها مدارک بیشتر تجمع خانوادگی (برابر ۱۵ میباشد که برای آنها مدارک بیشتر تجمع خانوادگی (برابر ۱۵ برای TIDM در مقابل ۳/۵ برای TIDM همین فصل) وجود دارد. میبزان تشابه در دوقلوهای منوزیگوتی و دیزیگوتی بهترتیب حدود ۵۰% و ۱۲% میباشد. این مشاهدات اشاره به یک سببشناسی چندعاملی دارد که در آن هر دوی عوامل محیطی شناخته شده شامل رژیم غذایی، تماس با ویروس در ابتدای دوران کودکی و برخی داروهای خاص میباشد. فرآیند بیماری شامل تخریب غیرقابل برگشت سلول های بتای تولیدکننده انسولین در پانکراس غیرقابل برگشت سلول های بتای تولیدکننده انسولین در پانکراس توسط سیستم ایمنی خود بدن میباشد که شاید نتیجه تعامل بین عفونت و یک پاسخ ایمنی است که از نظر ژنتیکی نادرست بین عفونت و یک پاسخ ایمنی است که از نظر ژنتیکی نادرست

اولین پیشـرفت اصلی با شناسـایی همراهی قوی با ناحیه HLA بـر روی کروموزوم 6p21 حاصل شـد. همراهی ابتدایی با

آنتیژنهای HLAB8 و HLAB15 بود که در عدمتعادل پیوستگی با آللهای DR3 و DR4 قرار دارند (فصلهای ۱۰ و ۱۳). ۹۵% مبتلایان به دیابت نوع ۱ همراهی قوی با آللهای DR3 و یا DR4 دارند، اما در مقایسته با همراهی ایسن دو آلل با جمعیت عمومی ۴۵% ازجمعیت این همراهی را داشته اند. به دنبال ابداع آنالیز واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR) برای بررسی ناحیه HLA، نشان داده شد که سهم HLA در حساسیت به T1DM توسط پنجاه و هفتمین رزیدوی اسید آمینه در لوکوس DQ تعیین می شود که در آن اسید آسپارتیک سبب حفاظت در برابر دیابت نوع ۱می گردد، در حالی که آللهای دیگر همراه با افزایش حساسیت ابتلا به این بیماری هستند. ناحیه که HLA در تقریباً ۵۰% حساسیت ژنتیکی بیماری هستند. ناحیه HLA در تقریباً ۵۰% حساسیت ژنتیکی

لوکوس بعدی که شناسایی شد، ژن انسولین بر روی کروموزوم 11p15 بود که در آن نشان داده شد تنوع در تعداد توالیهای تکراری پشتسرهم یک توالی ۱۴ جفتبازی (bp) در فرادست ژن وجود دارد (ژن مورد نظر تحت عنوان INS VNTR فرادست ژن وجود دارد (ژن مورد نظر تحت عنوان میگذارد. فرضیه دشانیم) که بر روی استعداد ابتلا به بیماری تأثیر میگذارد. فرضیه این است که تکرارهای بلند با افزایش بیان ژن انسولین در غده تیموس جنین و به موجب آن کاهش شناسایی سیستم ایمنی برای ساولهای تولیدکننده انسولین بهعنوان عامل خارجی،می شود و در نتیجه سبب محافظت در مقابل این بیماری میگردد.

این دو لوکوس بهترتیب دارای ۶۸ حدود ۳ و ۱/۳ میباشند. هرچند، نسبت خطر<sup>۴</sup> کل برای T1DM حدود ۱۵ میباشد.

مطالعات همراهی سرتاسر ژنومی با اندازه در حال افزایش سبب شناسایی تعداد زیادی لوکوسهای حساسیت به TIDM شده است که با شواهد آماری قوی به تایید رسیدهاست و نتایج کلی بیش از ۵۰ موقعیت ژنومی مجزا را عنوان می کند. احتمالاً باید اطلاعات بسیار بیشتری و بزرگتری از طریق تلاشهای آتی به دست آیند. اکثر لوکوسهای شناسایی شده باعث افزایش نسبتاً کمی در خطر ابتلا به TIDM میشوند که نسبت احتمال رسیده شده بر خلاف نقش بسیار بزرگتر موارد، وکوس محدودهی ۱/۱ تا ۱/۲ قرار دارد. در اکثر موارد، واریانتها و ژنهای موجود در این همراهیها هنوزمورد شناسایی واریانتها و ژنهای موجود در این همراهی غالباً دربردارندهی قرار نگرفته اند. به هر حال، نواحی همراهی غالباً دربردارندهی اینترلوکیسای کاندیداهای بیولوژیکی قوی (برای مثال ژنهای اینترلوکیسن، ۱/۱۵ اینترلوکیستن، ۱/۱۵ اینترلوکیستن اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستای بیولوژیکی و در ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستای اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستن ۱/۱۵ اینترلوکیستای اینت

<sup>1.</sup> monogenic

<sup>2.</sup> gestational diabetes

<sup>3.</sup> Wolfrom syndrome

قابل توجه موارد جالب توجه، مطالعات پیگیری موجب شناسایی ژنهای علّی شده و درک ما را از مسیرهای بیولوژیکی مربوط به این همراهیها عمیق کرده اند.

نخستین مثال، مطالعه ی لوکوس (CD25) اتوسط دندرو و همکاران (۲۰۰۹) برد. وی از BioResource کمبریج مستقر در بریتانیا (مجموعهای از تقریباً ۵۰۰۰ داوطلب که می توانند برای شرکت در پژوهش بر اساس ژنوتیپشان فراخوانی شروند) استفاده کرد. این مطالعه با استفاده از حدود ۲۰۰ نفر از این افراد و به وسیله ی فلوسیتومتری برای سنجش سطوح بیان پروتئین CD25 بر روی سرطوح سلولهای T تنظیمی نشان داد که افراد دارای هاپلوتایپ حفاظتی TDM، سطوح CD25 بالاتری را بیان می کنند. این مسئله تأیید نمود که IL2RA در حقیقت، ژن مسبب بوده و اینکه پیوستگی ژنوتیپ از طریق اختلاف در میزان بیان محصول ژنی میانجی گری میشود.

در مطالعه دوم توسیط نژنت سیو ٔ و همیکاران (۲۰۰۹)، اگزونها و جایگاههای پیرایش ۱۰ ژن کاندیدا که در مطالعات همراهی گسترده ژنومی (GWAS) همراهی نشان داده بودند، در ۴۸۰ بیمار مبتلا به TIDM و ۴۸۰ کنترل (شاهد) مجددا توالی یابی شدند. سیس واریانتهای شناسایی شده از نظر همراهی با بیماری در ۳۰۰۰۰ فرد دیگر مورد ازمایش قرار گرفتند. چهار واریانت نادر (فراوانی آلل اندک = ۱% تا ۲%) در ژن IFIHI شناسیایی شدند که هر یک از آن ها، احتمال TIDM را به طور مستقل حدود ۵۰% کاهش میدهد. این یافته ثابت کرد که ژن IFIHI در سبب شناسی TIDM حائز اهمیت میباشند. از آنجایی که عملکرد آن میانجی گری القای پاسخ اینترفرونی به RNA ویروسی است، در نتیجه دخالت عفونت ویروسی در ایجاد بیماری را نشان میدهد. این نتایج همچنین ثابت میکنند که ممکن است در یک لوکوس هر دو نوع واریانت با فراوانی کم، زیاد با تاثیرات مقداری متفاوت می تواند وجود داشته باشند. پیگیری آتی با توالی یابی مجدد لوکوسهای دیگـر- هم در TIDM و هم در سایر بیماری ها- منجر به شناسایی تعداد بیشتری از این واریانتها و درک بهتر لوکوسهای شود.

#### دیابت نوع ۲

شیوع T2DM در حال افزایش است و پیشبینی می شود تا سال ۲۰۲۵ به ۳۰۰ میلیون نفر در سرتاسر دنیا برسد. هرچند

عموماً معتقدند که این نوع دیابت نوع ۲ خوش خیم تر از دیابتی است که در سنین پایین شروع می شود (یعنی دیابت نوع ۱ وابسته به انسولین)، اما بیماران مبتلا به T2DM همچنین مستعد ابتلا به هر دو نوع عوارض دیابتی عروق بزرگ و عروق کوچک همراه با افزایش بیماری زایی و مرگ و میر می باشند.

GWA بیش از ۲۴۰ لوکوس حساسیت بسه T2DM را شناسایی کرده است. هیچ همپوشانی با لوکوس T2DM وجود ندارد که نشان می دهد این دو بیماری، سبب شناسی بسیار متفاوتی دارند. برخلاف لوکوسهای HLA و VNTR INS در T1DM، هیچ لوکوس زمینه ساز اصلی در ارتباط با T2DM وجود ندارد. بیشترین نسبت احتمال (OR)، برای واریانت شایع (بین ۱/۰۳ تا ۱/۳۷ به ازای هر آلل) است و بیشترین میزان OR برای واریانتهایی با کمترین فراوانی ۱٬۰۸ تا ۸٬۰۵ به ازای هر آلل مىباشد. آخرين مطالعات همراهى كل ژنوم (GWAS) از T2DM نشان داده است که شیوع T2DM در بین ۱۸٪ افرادی که دارای بالاترین نمره خطر پلی ژنیک هستند، ۹ برابر بیشتر از افرادی است که بار کمتری از خطر دارند. آنالیز لوکوسهای حساسیت به T2DM پیشنهاد می کنند که مکانیسمهای متعددی (رونویسی مرتبط با CREBBP (پروتئین متصل شونده به عناصر پاسخ دهنده به (ه (همه پیام رسانی آدیپوسیتوکین و تنظیم چرخهی سلولی) در سبب شناسی بیماری دخالت دارند.

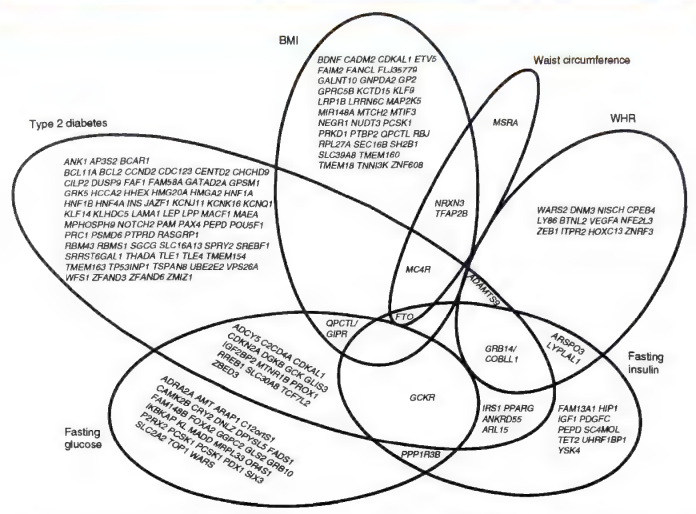
لوكوس TCF7L2 بالاترين نسبت احتمال را در ميان تمامی لوکوسهای T2DM موجود در جمعیتهای متعدد دارد. افسرادی که دو الل خطر را به ارث میبرند (حدود ۹% اروپاییها) تقریباً ۲ برابر افرادی کـه هیچ آللی به ارث نمیبرند، در معرض ابتلا به T2DM قرار دارند. این لوکوس در مطالعات همراهی با مقیاس بالا بر روی منطقهای از کروموزوم ۱۰ شناسـایی شد که در اصل در مطالعات پیوستگی شناسایی گردیده بود. اما واریانت TCF7L2 جایگاه پیوسته مورد نظر در این ناحیه نیست و این موضوع پیشنهاد می کند که سایر واریانتهای نادرتر ولی با نفوذ بیشتر ممکن است در این ناحیه باشند. آلل خطر TCF7L2 همانند بسیاری از لوکوسهای دیگر، با عملکرد معیوب سلول B در ارتباط است که اهمیت سلول B و ترشیح انسولین را در سبب شناسی T2DM روشن میسازد. با کشف لوکوسهای بیشتر برای T2DM نقش حساسیت به انسولین نیز در سبب شناسی برجسته گردیده است. بنابراین تصویر پیچیدهتر در حال شکل گیری است. چاقی فاکتور خطری برای T2DM محسوب می گردد که به خوبی شناخته شده است و مثالهایی از ژنهای مرتبط با

<sup>1.</sup> Follow up studies

<sup>2.</sup> Dendrou

<sup>3.</sup> Flow cytometry

<sup>4.</sup> Nejentsev



شکل ۱۰-۱۰دیاگـرام ون (Venn diagram) از فصل مشــترک بین لکوسهای مرتبط دارای اهمیت وســیع ژنومی با دیابــت نوع ۲، که میزان (Venn diagram) و هموســتاز گلوکز را سنجش می کند. همراهی های مهم سرتاســر ژنومی برای شش صفت متابولیکی نشان داده شده اند. (برگرفته از from Grarup N,Sandholt نماد ژنی نشــان داده شده در نمودار بر طبق قرارداد نزدیکترین ژن اســت و الزاما ژن عملکردی نمیباشد. (برگرفته از CH,Hansen T,Pedersen O 2014 Genetic susceptibility to type 2 diabetes and obesity:from genome-wide association studies to rare variants and beyond.Diabetologia 57:1528-1541)

چاقی و همراه با T2DM وجود دارند (ژن FTO) که سابقاً عملکرد ناشناختهای داشتند، پژوهش اخیر با استفاده از مدلهای موشی و تکنیکهای ویرایش ژنوم CRISPR-Cas9 نشان داده است که آلل زمینهساز چاقی FTO گرمازایی توسط میتوکندری را سرکوب کرده و مانع از تبدیل عملکرد ذخیره ی چربی در آدیپوسیتها به عملکرد سوزاندن چربی می شود. به هر حال اکثر لوکوسهای حساسیت به T2DM با چاقی ارتباط ندارند و پیشنهاد شده است مکانیسمهای مستقل از BMI در سبب شناسی چاقی نقش دارد (شکل ۱۰–۱۰).

احتمال میرود که تعداد بسیار بیشتری از لوکوسها طی متا-آنالیزهای آتی مطالعات GWA شناسیایی شیوند و مطالعات نواحی دارای همراهی، منجر به شناسیایی واریانتهای علت بیماری میانجامید. تعداد زیاد لوکوسهای زمینه ساز، اهداف

چندگانهای را برای مداخله بیماری را نشان میدهند اما بایستی کار بیشتری برای برگرداندن این دادهها به کارکردهای بالینی سودمند صورت گیرد.

#### بیماری کرون

بیماری التهابی روده (IBD) دو زیرنوع بالینی دارد: بیماری کرون و کولیت اولسراتیو. در کشورهای غربی فراوانی آن 0.0 تا 0.0 است و 0.0 بین 0.0 تا 0.0 برآوردشده است. بیماری کرون با اختلال کنترل التهاب در روده در مواجهه با باکتریها مشخص می شود.

در سال ۲۰۰۱ دو گروه مستقل با بکارگیری رویکردهای

<sup>1.</sup> Inflammatory bowel disease

<sup>2.</sup> Crohn

<sup>3.</sup> Ulcerative colitis (التهاب كولون همراه با ایجاد زخم)

مختلف، واریانتهای زمینه ساز بیماری را در ژن CARDIS (یعنی NOD2 سابق) شناسایی کردند. یکی از ایان گروهها، اُگوراا و همکارانش، قبلاً یک گیرنده شبیه Toll موسوم به NOD2 را شناسایی کرده بودند که با فعالسازی فاکتور NFKB، سبب پاسخ آن به لیپوپلیساکاریدهای باکتریایی میشود. با آنالیز توالی، سبه واریانت (R702W، G908R و 3020insC) آشکار شدند که با مطالعات مورد شاهد و تست عدم تعادل انتقال مشخص شد که با بیماری کرون ارتباط دارند. گروه دوم، هوگوت و همکاران، از طریق تعیین ژنوتیپ SNPها در فاصله ۲۰ مگابازی، با ظرافت ناحیه 16p12 را نقشه برداری کردند و بههمان واریانتها در ژن ناحیه CARD15 رسیدند.

۱۵% بیماران مبتلا به بیماری کرون، ولی تنها ۵% افراد شاهد، این واریانتها را دارند. خطر نسبی حاصل از ژنوتیپهای هتروزیگ وس و هموزیگوس بهترتیب حدود ۲/۵ و ۴۰ میباشد. در حال حاضر، داروهایی که هدف آنها کمیلکس NFKB می باشند (فصل ۱۳)، مؤثرترین دارو برای درمان هســتند. از ســال ۲۰۰۶، مطالعات GWA نزدیک به ۲۰۰ لوکوس حساسیت به بیماری روده التهابي را شناسايي كرده اند كه همگي آنها خطر نسبتاً كمتري برای ابتلا به بیماری نسبت به واریانتهای CARD15 دارند (نسبت احتمال برای هر آلل بین ۱/۱ و ۲/۵). ژنهای شناسایی شده در ایمنی ذاتی، پیام رسانی سلول T و عملکرد سدی اپی تلیال مکانیسههای سبب شناسی غالب در IBD هستند. کشف لوكوسهاى حاوى ژنهاى IRGM و ATG16L1 يافتهى بسيار مهیجی بود، زیرا این ژنها برای اتوفاژی ٔ (خودخواری) ضروری اند. اتوفاژی یک مسیر زیستی است که ارتباط آن با بیماری فوق، پیش از این غیر قابل انتظار بود. مطالعات بیشتر لوکوس IRGM توســط مک کارول ً و همکاران (۲۰۰۸) تعیین نمود که واریانت مسلبب یک حذف ۲۰ کیلو بازی است که بلافاصله در بالادســت IRGM قرار دارد و در عدم تعادل پیوستگی (فصل ۷) با SNPهای مرتبط می باشد. حذف، منجر به تغییر الگوهای بیان

#### بیماری شریان کرونری

را تغییر و تعدیل می کند.

بیماری شریان کرونری شایعترین علت مرگ در کشورهای

ژن میشود که به نوبهی خود اتوفاژی باکتریهای درون سلولها

صنعتی است و شیوع آن در کشورهای در حال توسعه سریعاً رو به افزایش است. این بیماری در نتیجه آترواسکلروز (سختی جدار عروق) ایجاد میشود؛ این فرآیند طی سالهای متمادی رخ داده و منجر به رسوب پلاکهای فیبری در فضای زیرآندوتلیال (اینتیما) شریانها میشود که همراه با تنگی مجاری آنها میباشد باریکشدن شریانهای قلبی مانع رفع نیازهای متابولیکی عضله قلب شده که خود منجر به ایسکمی میوکارد میشود که در صورت شدید بودن همراه با آنفارکتوس میوکارد خواهد بود.

در مورد اکثر افراد، خطر بیماری شریان کرونری چندعاملی است یا منشاء چندژنی دارد. انواع مختلفی از عوامل خطر ژنتیکی و محیطی مورد شناسایی قرار گرفتهاند که منجر به شروع زودرس فرآیند آترواسکلروتیک میشوند. عوامل خطر محیطی که بهخوبی مشخص میباشند، شامل فعالیت پایین، چربی اشباع رژیم غذایی و استعمال دخانیات هستند.

#### متابوليسم ليپيد

مسیرهای متابولیکی جذب، سینتز، انتقال و کاتابولیسم لیپیدهای غذایی و داخلی توسیط بدن پیچیده هستند. لیپیدها در سلولهای روده بهصورت کمپلکس با پروتئینهای مختلفی بهنام آپولیپوپروتئینها بستهبندی شده و تولید شیلومیکرونهای غنی از تری گلیسرید می کنند. این کمپلکسها به داخل لنف ترشیح شده و به کبد انتقال داده می شیوند که در کبید در همراهی با تری گلیسرید و کلسترول سینتز شده بسیته بندی می شود و به صورت لیپوپروتئینهای با چگالی بسیار پایین و (LDL ها) غنی از تری گلیسرید به داخل گردش خون ترشح می شوند. کلیل به لیپوپروتئین با چگالی حدواسط (LDL) تجزیه می شیود که به لیپوپروتئین با چگالی حدواسط (LDL) غنی از کلسترول بیشتر به لیپوپروتئین با چگالی پایین (LDL) غنی از کلسترول بیشتر به لیپوپروتئینهای با چگالی با چگالی بالا (LDL) تولید می گردند.

مقادیر بالای LDL همراه با افزایش خطر بیماری شریان کرونری است. برعکس، مقادیر بالای HDL ارتباط معکوس با خطر بیماری شریان کرونسری دارد. لذا از نسبت LDL: LDL بهعنوان یک پیش بینی کننده خطر بیماری شریان کرونری و بهعنوان یک نشانگرمداخلات درمانی استفاده شده است.

<sup>5</sup> intimo

<sup>6.</sup> Very low-density lipoproteins

<sup>7.</sup> Intermediate-density lipoprotein

<sup>8.</sup> Low-density lipoprotein

<sup>9</sup> High-density lipoproteins

<sup>1.</sup> Oguura

<sup>2.</sup> Hugot

<sup>3.</sup> autophagy

<sup>4.</sup> McCarroll

استاتینها داروهای مؤثری هستند که مقادیر کلسترول LDL را کاهش میدهند.

#### مطالعات خانوادگی و دوقلویی

خطر خویشاوند درجه اول فرد مبتلا به بیماری شریان کرونسری زودرس که با رخداد بیماری قبل از ۵۵ سالگی در مردان و قبل از ۶۵ سالگی در زنان تعریف میشود، ۲-۲ برابر جمعیت عمومی است (جدول ۴-۱۰). مطالعات دوقلویی میزان تشابه بیماری شریان کرونری، از ۲۵-۱۵% بسرای دوقلوهای دی زیگوتی متفاوت دی زیگوتی و از ۴۸-۴۹% در دوقلوهای منوزیگوتی متفاوت میباشد. هرچند این عوامل، نقش فاکتورهای ژنتیکی را در بیماری عروق کرونر تأیید می نمایند، میزان تشابه پایین برای دوقلوهای منوزیگوتی، به خوبی از اهمیت عوامل محیطی حمایت می کند.

#### ناهنجاریهای تک ژنی متابولیسم لیپید منتهی به بیماری شریان کرونری

هرچند چندین ناهنجاری ارثی نادر مجزای لیپوپروتئینهای اختصاصی وجود دارد، مقادیر لیپوپروتئینهای مختلف و هایپرلیپیدمیها توسط تعامل پیچیده عوامل ژنتیکی و محیطی تعیین می گردند. با این وجود، نتاییج مطالعات خانوادگی برخی هایپرلیپیدمیها با نقش یک ژن به عنوان عامل اصلی در تعیین حساسیت ژنتیکی سازگار میباشند.

#### هايپركلسترولمي خانوادگي

شناخته شده ترین ناهنجاری شناخته شده متابولیسم لیپیدها هایبرکلسترولمی خانوادگی (FH) (فصل ۱۸) میباشد. FH به طور معناداری با افزایش قابل توجه خطر بیماری شریان کرونری زودرس در ارتباط است و بهصورت یک ناهنجاری اتوزومال غالب به ارث میرسد. برآوردشده است که حدود ۱ در ۵۰۰ نفر از جمعیت عمومی و حدود ۱ در ۲۰۰ نفر از افرادی که بیماری شریان کرونری زودرس را نشان میدهند، برای جهشی در ژن شریان کرونری زودرس را نشان میدهند، برای جهشی در ژن مطالعات مولکولی در FH آشکار نمودهاند که این موضوع ناشی از انواع مختلفی از نقصها در تعداد، عملکرد یا پردازش گیرندههای انواع مختلفی از نقصها در تعداد، عملکرد یا پردازش گیرندههای LDL در سطح سلول مسبب ایجاد این بیماری میباشند (فصل ۱۸).

جدول گـ ۱۰ خطر عود مجدد در بیماری عروق کرونر زودرس

خطر نسبي	پروباند
	مرد (قبل از ۵۵ سالگی)
۵	يرادر
۲/۵	خواهر
	زن (قبل از ۶۵ سالگی)
Y	خواهر يا برادر

#### ژنهای مستعد کننده

از ســـال ۲۰۰۷، مطالعات وسیع GWA و مطالعات پیگیر<sup>۲</sup> و مکرر در مقیاس وسیع نزدیک به ۶۰ الوکوس مستعد کننده را برای بیماری شریان کرونری و انفارکتوس میوکاردی شناسایی كرده اند. و اين لوكوسها اغلب با سطوح ليبيد و فشار خون در ارتباط هستند و مسیرهای کلیدی دخیل در پاتوژنز بیماری شریان کرونری به دست آمده از GWAS، متابولیسم لیپید، التهاب و ساختار دیوارهی عروق شریانی هستند. یکی از قوی ترین همراهیهای شیناخته شده، بر روی کروموزوم 9p21 است (نسبت احتمال بـرای هر آلل = ۱/۳). نزدیـک ترین ژنها به این جایگاه یعنسی CDKN2A و CDKN2B، ۱۰۰ کیلوباز از هم فاصله دارند. جالب اینکه SNPهایی که همراهی بسیار قوی با بیماری شـریان کرونری دارنــد تنها ۱۰ کیلوبــاز از SNPهای پیوسته با دیابت نوع ۲ فاصله دارند. اما همراهی مربوط به این دو بیماری، مستقل از یکدیگر بوده و در عدم تعادل پیوستگی با یکدیگر نیستند. تاکنون تحقیقات زیادی برای بررسی نقش ANRIL (یک RNA غیر کدکننده ی بزرگ که با هاپلوتایپ مرتبط با بیماری شریان کرونری همپوشانی دارد) صورت گرفته است. ANRIL در بافتهای مرتبط با آترواسکلروز بیان میشود و مطالعات انجام شده نشان دهندهی همبستگی بین بیان رونوشتهای ANRIL و شدت آترواسکلروز می باشند. به هر حال شــواهد دیگر حاصل از مطالعات پیوستگی بزرگمقیاس نشان داده اند که همان هاپلوتایپ موجود بر روی 9p21 با اتساع عروق أثورتي شكمي وأنوريسم (اتساع عروق) دري جمجمهاي ارتباط دارد. این موضوع پیشنهاد می کند که نقش آن محدود به بیماری آترواسـکلروز نیسـت. لوکوس موجود بر روی 9p21 همراه با لوکوسهای دیگر تنها بخش کوچکی از توارث پذیری بیماری شریان کرونری (تقریباً ۹%) را توضیح میدهد و احتمالاً لوکوسهای بسیار بیشتری نیز شناسایی خواهند شد.

<sup>1.</sup> Familial hypercholesterolemia

پیشرفت در کشف لوکوسهای مستعد کننده از مطالعات گسترده GWA پیرامون سطوح لیپید نیز حاصل آمده است. اکنون واریانتهای شیایع در دست کم ۳۸۰ لوکوس با سطح لیپیدها در جریان گردش خون همراهی قوی دارند. علاوه بر واریانتهای شایع، واریانتهایی که دارای فراوانی کمتری میباشند نیز با سطوح لیپید پیوستگی دارند و این واریانتها با یکدیگر به ترتیب توصیف کننده ۱۱/۷%، ۱۳/۷%، ۱۴/۶% و ۱۵%، واریانس تری گلیسیریدها، HDL کلسترول، LDL کلسترول و غلظت کلسترول تام می باشند. فراوانی آلل بالا برندهی LDL در بیماران مبتلا به بیماری شریان کرونری نسبت به افراد کنترل (شاهد) بالاتر است که نشان میدهد آنها به واسطهی اثر لوله شان بر سطوح LDL كلسترول و غلظت كلسترول تام توضيح مىدهند. فراواني آلل افزاینده LDL در بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونری نسبت به افراد کنترل (شاهد) بیشتر است که نشان میدهد آنها به واسطه تاثیر بر سطوح LDL افراد را به بیماری مستعد می کنند. در بسیاری از موارد، ژنهای این لوکوسها با ناهنجاریهای تک ژنی ارتباط دارند. برای مثال PCSK9 دارای طیف وسیعی از آللهای تغییر دهندهی LDL است از جهشهای نادر ایجاد کنندهی تغییرات عمده در LDL (بالای ۱۰۰ میلی گرم در دسی لیتر) تا واریانتهای با فراوانی کیم و دارای اثرات خفیف (برای مثال PCSK9 R46L فراواني آلل حداقل ۱% دارد و سطح تاثير أن ۱۶ میلی گرم بر دسی لیتر است) تا واریانتهای شایع با فراوانی آلل ۲۰% که سطوح LDL را کمتر از ۵ میلی گرم بر دسی لیتر تغییر میدهند را شامل میشود. در حال حاضر مهارکنندههای آنتی بادی منوکلونال PCSK9 دارای مجوز استفاده به عنوان عوامل کاهندهی کلسترول بوده و جایگزینی برای درمان استاتینی هستند. توالی یابی مجدد لو کوسهای بیشتر احتمالاً جهشها و واریانت های نادرتری را در لوکوسهای مرتبط با لیپید پدیدار میسازند که ممکن است توضیح بیشتری برای نقش ژنتیک در ایجاد بیماری عروق کرونری داشته باشند.

#### اسكيزوفرني

اسکیزوفرنی کی بیماری روانپریشی جدی است که معمولاً در اواخر دوره جوانی یا ابتدای بزرگسالی شروع می شود. این عارضه با فرآیندهای فکری بهم ریخته و رفتار کاملاً آشفته همراه با اختلال برجسته در عملکرد اجتماعی و شغلی مشخص

میشود که می تواند همراه با توهم و هذیان باشد.

#### اپيدميولوژي

اسکیزوفرنی یکی از علتهای اصلی بیماری روانی مزمن میباشد. طی دوره زندگی، ۱% خطر برای ابتلاء یک فرد به اسکیزوفرنی وجود دارد و در هر زمان تقریباً ۰۶٪ جمعیت مبتلا هستند. اسکیزوفرنی بیشتر در افرادی بهوجود می آید که وضعیت اجتماعی اقتصادی ضعیف تری دارند و در مردان همراه با سن شروع زودتر و پیش آگهی ضعبف همراه است. اسکیزوفرنی بیشتر در افرادی دیده می شود که در زمستان متولد شدهاند و پیشنهاد می شرود عوامل محیطی نظیر عفونتهای ویروسی خاص یا عوامل تغذیهای می توانند در آن نقش داشته باشند.

#### شواهد مربوط به عوامل ژنتیکی

ماهیت و وسعت سهم ژنتیکی در اسکیزوفرنی نامشخص میباشد. این موضوع تا حدودی بهدلیل بحث قدیمی و مستمر مربوط به تعریف اسکیزوفرنی و اصطلاح اسکیزوئید میباشد. اصطلاح اخیر به صفات اسکیزوفرنی مانندی اشاره دارد که اغلب در خویشاوندان مبتلایان به اسکیزوفرنی مشاهده میگردد. این مشکل به این دلیل ایجاد میشود که معیارهای بالینی برای تمایز اسکیزوئید از شخصیت طبیعی وجود ندارد. برای سادگی میتوانیم اصطلاح اسکیزوئید را برای اشاره به فردی با علائم اصلی اسکیزوفرنی ولی به شکل خفیف تر، به کار ببریم. برآورد شده است که حدود ۴% جمعیت عمومی دچار اسکیزوفرنسی یا

#### مطالعات خانوادگی و دوقلویی

نتاییج مطالعات متعدد شیوع اسکیزوفرنی و ناهنجاری اسکیزوئید در بین خویشاوندان مبتلایان به اسکیزوفرنی، در جدول ۱۰-۵ خلاصه شده است. در صورتی که تنها بسه اسکیزوفرنی توجه شود، میزان همسازی برای دوقلوهای همسان تنها ۴۶% میباشد که اهمیت عوامل محیطی را مطرح می کند. اما، اگر اسکیزوفرنی و ناهنجاری شخصیتی اسکیزوئید با یکدیگر در نظر گرفته شوند، آنگاه نرخ تشابه دوقلوهای همسان ۹۰% است.

#### ژنهای حساسیت

مطالعات همراهی در سطح ژنومی تغییرپذیری تعداد کپیها (CNVها) حذفهای بزرگ (بیش از ۵۰۰ کیلوباز) مرتبط با این بیماریها را برای مثال بر روی کروموزومهای 1q21.1، 15q13.3

<sup>1.</sup> Schizophrenia

<sup>2.</sup> Psychotic

درصد خویشاوندان درجه ۱ افراد میتلا به اسکیزوفرنی و و یا افرادی که به اسکیزوئید مبتلا هستند.

	نسبت (درصد) خویشاوندان		سبتهای خویشاوندی نسبت (درصد) خویشاوندان		نسبتهای خویشاوندی
مجموع	اسكيزوئيد	اسكيزوفرني			
AY	<b>*</b> 1	45	د <mark>و</mark> قلوهای تک زیگوتی		
44	77	18	فرزندان (یک والد مبتلا به اسکیزوفرنی)		
48	77	14	خ <mark>واهران و برادران</mark>		
44	۳۵	4	والدين		
88	**	74	فرزندان (دو والد مبتلا به اسکیزوفرنی)		
4	٣	١	جمعیت عمومی		

و 22q11.2 شناسایی کرده است (فصل ۱۷). این حذفها نادر ولی دارای نفوذ بالا هستند نسبت احتمال برای حذف 15q13.3 در دو مطالعه ی مستقل بین ۱۶ و ۱۸ برآورد شده است. یک مشاهده ی کلیدی آن است که این حذفها تنها با اسکیزوفرنی پیوستگی ندارند. حذف 1q21.1 (فصل ۱۷) نیز با اوتیسه، ناتوانی یادگیری و صرع ارتباط دارد. بنابراین مرز بیماریها که در حال حاضر از لحاظ بالینی تعیین شده اند با منعکس کننده ژنتیک مبنایی آنها نمی یاشد. ضمن اینکه حذفهای فوق بخشی از استعداد ژنتیکی به اسکیزوفرنی را توضیح میدهند، استعداد به سایر بیماریها را نیز شرح میدهند. احتمالاً درک بهتر از ژنتیک به تعریف بهتر از فوتیپهای بالینی می انجامد.

واریانتهای ژنتیکی شایع نیز در سبب شناسی اسکیزوفرنی دخالت دارند متاآنالیزهای اخیر مطالعات GWA بیش از ۱۰۰ لوکوس مرتبط شامل ناحیه ی HLA بر روی کروموزوم -6p21.3 فوکوس مرتبط شامل ناحیه ی HLA بر روی کروموزوم -6p22.1 فوکوس مرتبط شامل ناحیه ی کرده اند که اجزای سیستم ایمنی را برای خطر ایجاد بیماری پیشنهاد می کنند. همراهی قوی نیز بین واریانتهای نزدیک به ژن NRGN و ژن TCF4 مشاهده شده اند که در مسیرهای بیولوژیکی دخیل در تکوین مغز، شناخت و حافظه دخالت دارند. محققان نشان داده اند که نمرات خطر پلی دافظه دخالت دارند. محققان نشان داده اند که نمرات خطر پلی برخوردار است و ۷٪ از تنوع خطر را که در مقیاس استعداد اندازه گیری می شود را توضیح می دهد.

#### بيمارى آلزيمر

زوال عقلی ٔ با یک اختلال غیرقابل برگشت و پیشرونده کلی هوش، حافظه، مهارتهای اجتماعی و کنترل واکنشهای هیجانی در عین هوشیاری طبیعی مشخص می شود. سبب شناسی

زوال عقلی ناهمگن است که به طور ثانویه نسبت به انواعی از علل غیرژنتیکی نظیر بیماری عروقی و عفونتهایی نظیر AIDS علل غیرژنتیکی نظیر بیماری عروقی و عفونتهایی نظیر (AD) و همچنین علل ژنتیکی رخ می دهد. بیماری آلزیمر آلزیمر آلودرس معمول ترین علت زوال عقلی در افراد مبتلا به زوال عقلی زودرس (سن الای ۶۰ سال یا پیری) یا شروع دیررس (سن یالای ۶۰ سال یا پیری) می باشد. یافته نوروپاتولوژیکی کلاسیک در مبتلایان به AD، وجود رسوبات آمیلوئیدی در داخل تجمعات نوروفیبریلی و پلاکهای نورونی یا پیری در بررسی بعد از مرگ می باشد. به علاوه، افراد مبتلا به سندرم داون افزایش خطر ابتلاء می باشد. به علاوه، افراد مبتلا به سندرم داون افزایش خطر ابتلاء عصبی مرکزی) مشابه با افراد مبتلا به AD دارند.

#### اييدميولوژي

بهدلیل مشکلات مربوط به تحقیقات، تعداد محدودی مطالعه در خصوص میزان بروز و شیوع AD انجام شده است. به هر حال، خطر ایجاد AD به میزان قابل توجهی با افزایش سن بیشتر میشود (جدول ۴–۱۰).

#### مطالعات خانوادگی و دوقلویی

تفاوتهای موجود در سن شروع AD در دوقلوهای همسان، موافق با اهمیت عوامل محیطی است، ولی مشکلاتی در خصوص مطالعات خانوادگی در AD وجود دارد. بسیاری از مطالعات براساس یک تشخیص بالینی میباشند، اما مشخص شده است که یک نسیبت قابل توجه از افراد دارای تشخیص بالینی AD، پس از مرگ عارضههای دیگری نظیر بیماری آترواسکلروتیک عروق مغزی را دارند. تلاشهای انجامشده برای تأیید تشخیص در خویشاوندانی که قبلاً فوت کردهاند، اغلب ناموفق بوده است. در خویشاوندانی که قبلاً فوت کردهاند، اغلب ناموفق بوده است.

<sup>2.</sup> Alzheimer disease

<sup>3.</sup> Neurofibrillary tangles

<sup>1.</sup> Dementia

جدول ۲-۱۰ م

تخمین شیوع تجمعی وابسته به سن در زوال عقل (دمانس)

شيوع (%)	ً بازه سنی (سال)
1/4	کمتر از ۷۰ سال
7/7	YF-Y•
8/4	4V-PY
10/7	۸۴-۸۰
YY/Y	<b>Δ</b> λ- <b>P</b> λ
47/9	94-4.
۵۰/۹	ييش از ۹۵ سال

است که بتوان یافتهای را برای مطالعات آیندهنگرانه خطر انتقال به فرزندان بهدست آورد. لذا مطالعات خانوادگی خطر انتقال به خواهران و برادران تنها نوع عملی مطالعه خانوادگی در جهت دستیابی به دادههای قابل اعتماد میباشد. هرچند گزارشات بازنگرانه متعددی از خانوادههای مبتلا به AD وجود دارد که موافق با وراثت اتوزومال غالب هستند، خطر عود در تعدادی از مطالعات برای خویشاوندان درجه اول کمتر از ۱۰% میباشد. این خطرات در ارتباط سن هستند و در مواردی که سن تشخیص در افراد مبتلا کمتر باشد، خطر عود مجدد بیشتر میباشند.

#### مطالعات بيوشيميايي

نشان داده شده است که رسوبات آمیلوئید در تجمعات نوروفیبریلی و پلاکهای نورونی، متشکل از پروتئین پیشساز آمیلوئید-(APP) β A, (APP) میباشند. مشخص شده است که جزء پروتئینی اصلی تجمعات نروفیبریلی، مشتقی از یک پروتئین مرتبط با میکروتوبول (MAP) بهنام Tau میباشد. Tau همراه با MAPهای دیگر، با توبولین تعامل نموده تا میکروتوبولها را پایدار کند.

#### ناهنجاریهای تک ژنی

شناسایی APP در رسوبات آمیلوئیدی پلاکهای نورونی، نقشهبرداری آن در درون یا نزدیک به ناحیه بحرانی قسمت دیستال کروموزوم ۲۱۹ همراه با خصوصیات فنوتیپی سندرم داون (فصل ۱۷) و افزایش خطر AD در افراد مبتلا به سندرم داون منجر به طرح این پیشنهاد شدند که مضاعف شدگی ژن APP میتواند یک علت AD باشد. شواهی از پیوستگی با لوکوس APP در مطالعه بر روی خانوادههای مبتلا به AD زودرس یافت شدند

و اکنون معلوم شده است که جهش در ژن APP دلیل سهم کوچکی از موارد ابتلا به AP است.

شواهد پیوستگی برای لو کوس دیگری برای AD با شروع زودرس یافت شد که بر روی کروموزوم 14q نقشهبرداری گردید. در نسبتی از افراد مبتلا، در یکی از ژنهای یک کلاس جدید، بهنام پرسِنیلین ۱–۱ (PSEN1) که هم اکنون مشخص شده است جزئی از مسیر پیامرسانی Notch میباشد (فصل ۹)، جهشهایی یافت شده است. تعداد زیادی از جهشها در (PSEN1) میباشند (فصل ۹) شناسایی شده اند که مسئول تا ۷۰% خانوادگی با شروع زودرس میباشند. ژن دیگری، یعنی پرسِنیلین ۲–۲ (PSEN2) که همولوژی با پرسِنیلین ۱–۱ دارد، بر روی کروموزوم 19 نقشهبرداری شد و نشان داده شده است که جهشهایی در تعداد محدودی از خانوادههای مبتلا به AD دارد. پرسِنیلین ۱–۱ و ۲۰، پروتئینهای غشایی اینتگرال متشکل از چندین دُمین تراغشایی هستند که غشایی اینتگرال متشکل از چندین دُمین تراغشایی هستند که موارد زوال عقلی قبل پیری که از وراثت اتوزومال غالب پیروی میکند، نفوذ بالایی را نشان میدهند.

#### ژنهای مستعد کننده

چندشکلیهای ژن آپولیپوپروتئین AD دیررس هستند. این عوامل خطر ژنتیکی شـناخته شده برای AD دیررس هستند. این لوکوس ابتدائاً در اوایل دهه ی ۱۹۹۰ از طریق مطالعات پیوستگی شناسایی گردید. ژن APOE سه ایزوفرم پروتئینی اصلی (٤٤ ٤٥٠ شناسایی گردید. ژن APOE سه ایزوفرم پروتئینی اصلی (٤٩ و ٤٩) دارد. مطالعات فـراوان در گروههای نژادی و جمعیتهای گوناگون افزایش فراوانی آلل ٤٩ را در افراد مبتلا به AD خانوادگی تک گیر و دیررس نشان داده اند. به علاوه، آلل ٤٤ با کاهش خطر ابتلا به بیماری فوق پیوستگی دارد. یافتن آپولیپوپروتئین E در پلاکهای نرونی و تجمعاتهای نوروفیبریلی در امتداد نقش آن در انتقـال لیپید که احتمالاً با ضایعه و تحلیل عصبی دیده شـده در IT مرابطه دارد، شواهد بیشتری را برای یک نقش احتمالی در تصریع فرآیند تحلیل عصبی در AD فراهم میسازد.

هرچند آلـل ٤٩ APOE كه حدود ۴۰ درصـد موارد يافت مىشـود مشـخصاً يک عامل خطر مهم اسـت كه قوى ترين همراهى را با سـن شروع AD نشان مىدهد، به جاى ايجاد خطر مطلق براى ابتلا بـه آلزايمر AD ايجاد كنـد. بدين ترتيب آلل APOE ٤٩ براى ايجاد AD نه لازم و نه كافى است. اين موضوع بر اهميت سـاير عوامل سبب شـناختى ژنتيكى و محيطى تأكيد دارد.

<sup>1.</sup> Amyloidβ A4 precursor protein

<sup>2.</sup> Microtubule-associated protein

<sup>3.</sup> Ta

را یافته است، ولی هیچیک از آنها اثر قابل مقایسهای با APOE با مسبت احتمال در محدوده ی ۱/۱ تا ۲/۰ ندارند. در حقیقت حتی نسبت احتمال در محدوده ی ۱/۱ تا ۲/۰ ندارند. در حقیقت حتی در ترکیبی از آنها، خطر مرتبط با تمامی واریانتهای شایع کمتر از کیبی از آنها، خطر مرتبط با تمامی واریانتهای شایع کمتر می APOE است. این لوکوسها بر سبب شناسی AD نیز سایه می افکنند و به نظر می رسد که سه مسیر برجسته ی دخیل در این بیماری وجود داشته باشد: متابولیسم لیپید و کلسترول؛ سیستم ایمندی و پاسخهای التهابی؛ و وزیکول اندوزومی در گردش. فعالیت بیشتر برای کشف مکانیسمهای مرتبط با این همراهیها مورد نیاز بوده و احتمالاً اینگونه است که لوکوسهای بسیار بیشتر مورد نیاز بوده و احتمالاً اینگونه است که لوکوسهای بسیار بیشتر با اثرات نسبتاً کمی وجود دارند که باید کشف گردند.

#### لفاهلي بشادي

۱- مفهوم وراثبت چندعاملی به عنوان دلیل بدریختیهای مادرزادی شایع و ناهنجاریهای اکتسابی پیشنهاد شده است که تجمع خانوادگی غیرمندلی را نشان میدهند. تصور بر این است که ناهنجاریهای فوق ناشی از برهمکنش عوامل ژنتیکی و محیطی میباشند.

۲- مشخصات انسانی نظیر قد و هوش که توزیع پیوسته نرمال را در جمعیتهای عمومی نشان میدهند، احتمالاً ناشی از اثرات تجمعی ژنهای بسیار هستند (به عبارتی توارث چندژنی).

۳- مطابعق با مدل الزام/آستانه برای توارث چندعاملی، حساسیی ژنتیکی و محیطی یک جمعیت (که با عنوان الزام شناخته میشود) توزیع نرمال دارد. در صورتی مبتلا به آن عارضه میشوند که الزامشان از آستانه ی قرار گرفته بر روی منحنی الزام تجاوز کند.

۴- خطر عود برای بستگان در مورد ناهنجاریهای چندعاملی تحت تاثیر شدت بیماری، درجهی خویشاوندی با مورد شاخص، تعداد بستگان نزدیک مبتلا و جنسیت مورد شاخص (در صورتی که توارث بالاتری در یک جنس خاص وجود داشته باشد) است.

۵- تــوارث پذیری میزانی از نســبت واریانس تام یک مشــخصه یا بیماری اســت که به سبب واریانس ژنتیکی میباشد. توارث پذیری در مطالعات دوقلویی وخانوادگی به خوبی محاسبه میشود.

۶- هزاران لوکوس حساسیت ژنتیکی برای بیماریهای شایع متعدد شناسایی گردیده اند. پیشرفت اصلی در سالهای اخیر و در نتیجه مطالعات پیوستگی سرتاسر ژنومی به وجود آمده است که مسیرهای بیولوژیکی جدید دخیل در پاتوژنز بیماری را آشیکار ساخته و به پیشرفتهای درمانی آتی منتهی میگردد.

# فصل ۱

### غربالگری برای بیماریهای ژنتیکی

بسیاری از سیاستمداران در حال آگاه شدن میباشند، که در واقع برای جلوگیری از شرایط ناتوان کننده و مادامالعمر معلولین پول صرفهجویی میشود، زیرا آنها به پول زیادی نیاز دارند.

بیمارهای ژنتیکی اثرات قابل توجهی را بر روی افراد و خانوادههای آنها دارند، با این حال هر زوجی که خواهان داشتن فرزند میباشند، محتمل است که دارای فرزندی با یک اختلال ژنتیکی با بروز ناگهانی باشند. نگرشها و رویکردهای ما در غربالگری، انعکاسی از اثرات مختلفی است که این دو مورد میتوانند بهوجود بیاورند. نخست، غربالگری برای افراد و زوجهایی وجود دارد که بهدلیل یک سابقه خانوادگی مثبت در معرض خطر قابل توجه یا بالایی قرار دارند. گاهی به آن غربالگری هدفمند یا خانوادگی کفته می شود. که این روش شامل غربالگری ناقلین یا هتروزیگوتها و همچنین آزمایش شناسایی پیش از ظهور علائم بیماری٬ میباشد. دوم، غربالگری برای جمعیت عمومی مطرح می گردد که در خطر پایینی قرار دارند. گاهی به آن ژنتیک جامعه آ نیز گفته میشود که در محدوده بهداشت عمومی است. غربالگری جمعیت شامل ارائه طرح آزمایش ژنتیک به شکل یکسان برای تمامی افراد مورد نظر در یک جمعیت معین میباشد. هدف اصلی ایسن غربالگری جلوگیری از میزان ابتلا به بیماریهای ژنتیکی و كاهش رنج ناشي از آن است؛ وهدف ديگر، افزايش استقلال و خودمختاری فردی می باشد، که به فرد این قابلیت را میدهد که درک بهتری از اطلاعات پیرامون خطرات ژنتیکی و انتخابهای مربوط به توليد مثل خود داشته باشند.

#### غربالگری افراد در معرض خطر بالا

در اینجا برخلاف غربالگری در عرصه ژنتیک سرطان که در

I- Targeted or family screening

2- Presymptomatic testing

3- Community genetics

فصل ۱۴ به آن پرداخته شد، بر طیف بسیار وسیعی از بیماریهای ژنتیکی عمومی متمرکز می شـویم. غربالگری پیش از تولد نیز با جزئیات بیشتری در فصل ۲۰ مورد بررسی قرار می گیرد. در صورتی که شناسایی ناقلین ناهنجاریهای اتوزومال مغلوب، وابسته به X مغلوب و افراد هتروزیگوت در ناهنجاریهای اتـوزومال غالب بـا کاهش نفوذپذیری یـا تأخیر درسن بروز بیماری، ساده میبود، با ارائه اطلاعات در مشـاوره ژنتیک، بسیاری از شکها و ابهامات برطرف می شدند. در حقیقت به طور فزایندهای، آنالیز جهشهای بهدلیل عدم دسترسـی به آزمایش ژنتیکی یـا اینکه توالی یابی منفی اسـت یا ایجاد جهشهایی با اهمیت نامشـخص، امکان منفی اسـت یا ایجاد جهشهایی با اهمیت نامشـخص، امکان انجام آنالیز جهش وجود نداشته باشد، چندین راهکار و استراتژی، برای تشـخیص ناقلین اختلالات اتوزومال مغلوب و وابسـته به دختلالات اتوزومال مغلوب و وابسـته به اختلالات اتوزومال غالب در دسترس است.

# آزمایش شناســایی ناقلین برای اختلالات اتوزومال مغلوب و وابسته به x مغلوب

در تعدادی از اختد الالات اتوزومال مغلوب نظیر برخی خطاهای ذاتی ومادرزادی متابولیسیم مثل بیماری تای ساکس (فصل ۱۸) و هموگلوبینوپاتی هایی مثل بیماری سلول داسی شکل (فصل ۱۲)، ناقلین را می توان با استفاده از تکنیکهای بیوشیمیایی و هماتولوژیکی با اطمینان زیادی تشخیص داد، به طوری که نیاز به آنالیز DNA نباشد. در سایراختلالات تکژنی، با استفاده از روشهای بیوشیمیایی تنها امکان جستجو یا تأیید وضعیت ناقل در بخشی از ناقلین امکان پذیر است (فصل ۱۹)؛ برای مثال، وجود نتایج غیرطبیعی انعقاد خون خفیف در زنی برای مثال، وجود نتایج غیرطبیعی انعقاد خون خفیف در زنی

قابل توجهی از ناقلین اجباری هموفیلی انعقاد خون طبیعی دارند، لــذا نتیجه طبیعی در یک خانم درمعــرض خطر، ناقل بودن وی را رد نمی کند. شناســایی ناقلین بیماریهـای ژنتیکی از طریق روشهای متعددی امکان پذیر میباشد.

#### تظاهر ات بالینی در ناقلین

گاهی اوقات، ناقلین برخی اختلالات بهخصوص اختلالات وابسته به X، می توانند تظاهرات بالینی خفیفی از بیماری را داشته باشند (جدول ۱-۱۱). این تظاهرات معمولاً انقدر خفیف می باشند که تنها در بررسیهای بالینی دقیق نمایان میشوند. برای مثال مى توان به الگوى موزائيك پيگمنتاسيون (رنگدانه ايي) شبكيه اشاره کرد که در زنان ناقل ألبينيسم چشمی وابسته به X ديده میشود (شکل ۱-۱۱) و یا کدورت عدسیها در پیماری فابری دیده می شود. چنین تظاهراتی هرچند کم و خفیف، اغلب قابل اعتماد هستند در صورتی که همین تظاهرات دارای استننا هم می باشند تا یک قاعده ی کلی؛ در اکثر ناهنجاری های اتوزومال مغلوب و وابسته به X مغلوب، یا هیے تظاهرات قابل اعتمادی در ناقلین وجود ندارد و یا این تظاهرات با تغییرات مشاهده شده در جمعیت عمومی همپوشانی دارد. نمونه این موارد، زنان ناقل هموفیلی میباشیند که به راحتی دچار کبودی میشوند، هرچند این حالت نمی تواند به طور قطعی وضعیت ناقل را مشخص کند، زیرا در نسبت قابل توجهی از جمعیت عمومی نیز مشاهده می گردد. در آدرنولو کودیستروفی وابسته به X بخشی از بانوان حامل، مشکلات عصبی خفیفی را نسبتاً در اواخر عمر نشان میدهند، که در این زمان این نشانهها ممکن است به راحتی با روند پیری اشتباه گرفته شوند.

#### ناهنجاریهای بیوشیمیایی در ناقلین

از نظر تاریخی، نشان دادن اختلالات بیوشیمیایی قابل شناسایی در ناقلین برخی بیماریها دارای اهمیت بسیاری میباشد. در برخی بیماریها، ناهنجاری بیوشیمیایی ممکن است محصول مستقیم ژن باشد و وضعیت ناقل را میتوان با اطمینان بررسی کرد. برای مثال، در ناقلین بیماری تای ساکس، دامنه فعالیت آنزیمی (هگزوزآمینیداز)، حدواسط بین مقادیر موجود در افراد طبیعی و مبتلا میباشد. آزمایش ناقلین برای بیماری تای سیاکس در بسیاری ازجوامع یهودیان اورتودوکس که در خطر بالای این ناهنجاری قرار دارند، توسیعه زیادی پیدا کرده است. بهدلیل اعتراضات اعتقادی مذهبی درخصوص خاتمه

جدول ۱۱-۱۱ اختلالات بالینی و بیوشیمیایی مورد استفاده در شناسایی ناقلین اختلالات وابسته به X

#### بيماري اختلال

باليني

دیسه پلازی اکتودرمی غیر کاهش تعداد منافذ عرق، هیدروتیک (مهارکننده تعریق) آنومالیهای دندانی سندرم آلپورت هماچوری (خون در ادرار) بیماری فابری کدورت قرنیه و عدسی

سندرم لوو (Lowe syndrome) کنورت عدسی

آلبینیسم چشمی الگوی رنگدانهای موزاییک شبکیه رتینیت پیگمنتوزا رنگ آمیزی موزاییک شبکیه یافتههای غیرطبیعی الکترورتینوگرافیک

#### بيوشيميايي

دیستروفی عضلانی بکر افزایش سطح سرمی کراتین کیناز دیستروفی عضلانی دوشن افزایش سطح سرمی کراتین کیناز کمیسود گلوکــز ۶ فســفات کاهش فعالیت GGPD گلبول قرمز دهیدروژناز (GGPD)

هموفیلی A کاهش فعالیت فاکتور VIII؛ نسبت آنتی ژن

هموفیلی B کاهش سطح فاکتور IX

سندرم هانتر کاهـش فعالیت سـولفویدورونات سولفاتاز در فیبروبلاستهای پوست

فیبروبلاستهای سندرم لش کاهش فعالیت هیپوگزانتین گوانین نیهان فسفریبوزیل ترانسفراز در پوست

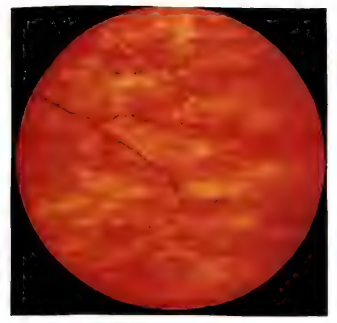
راشیتیسم مقاوم به ویتامین D کاهش سطح فسفات سرم

حاملگیها، حقیقتاً آزمایش ناقل ممکن است در این جوامع برای انتخاب شریک زندگی بسیار مهم باشد. زوجی را درنظر بگیرید که نامزد هستند و یا قصد ازدواج دارند، ابتدا آنها با واعظ دینی خود ملاقات می کنند. علاوهبر شینیدن نصایح و دعاهای وی، هر دوی آنها آزمایش شناسایی ناقلین برای بیماری تای—ساکس را انجام می دهند. در صورتی که ثابت شود هر دوی آنها ناقل هستند، ازدواج مذکور منتفی می شود و هر کدام آنها آزادند تا بعدنبال شریک جدیدی بگردند. در صورتی که ثابت شود تنها یکی از آنها ناقل است، ازدواج می تواند انجام شود، ولی واعظ یکی از آنها ناقل است، ازدواج می تواند انجام شود، ولی واعظ مشخص نمی کند که کدامیک ناقل می باشد. ممکن است این نوع راهکار در جلوگیری از بیماری ژنتیکی در جوامع متعددی

امکانپذیر باشد که در آنها ازدواج خویشاوندی مرسوم میباشد و بیماریهای «خصوصی"» آنها به طریق بیوشیمیایی یا ژنتیک مولکولی بهخوبی مورد شناسایی قرار گرفته است، ولی این حالت در عمل بسیار نادر میباشد.

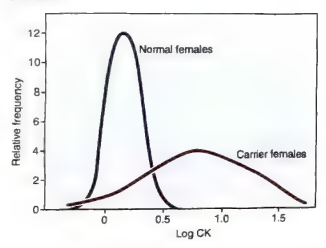
در بسیاری از ناهنجاریهای تکژنی، اختلال بیوشیمیایی که برای تشخیص ناهنجاری در فرد مبتلا مورد استفاده قرار مى گيرد، نتيجه مستقيم عمل محصول ژن نيستند، بلكه نتيجه یک فرآیند ثانویه یا فرودســت است. اما از آنجا که ممکن است این اختــلالات از عملکرد اولیه ژن فاصله دارد و ممکن اســت فقط در شناسایی حاملها تا حدی مفید باشند. به عنوان مثال، بهنظر می رسد در دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) افزایش نفوذپذیری غشاء سلول ماهیچهای وجود دارد و به همین دلیل این فرآیند دیستروفیک منجر به ورود آنزیمهای ماهیچهای به داخل گردش خون می شود. افزایش قابل توجه میزان سرمی کراتین کیناز(CK) اغلب تشخیص DMD را در پسرانی مورد تأیید قرار می دهد که ویژگی های این ناهنجاری را نشان می دهند (فصل ۱۹) زنــان ناقل اجباری DMD، بهطــور میانگین، دارای مقادیر CK ســرمی افزایش یافته نسبت به جمعیت عمومی زنان هستند (شکل ۲-۱۱). هرچند، همپوشانی قابل توجهی بین مقادیر CK در زنان طبیعی و زنان ناقل اجباری وجود دارد. در مواردی که DNA برای تعیین توالی ژن دیســـتروفین از یک مرد مبتلا در دسترس نیست و تعیین توالی در زن ناقل در معرض خطر قطعی نبوده است، این اطلاعات می تواند همراه با اطلاعات خطر شجره نامه و شاید مار کرهای DNA پیوسته، برای کمک به محاسبه احتمال ناقل بودن یک زن مورد استفاده قرار گیرد. استفاده از مارکرهای پیوسته مستلزم وجود نمونههای DNA از اعضای اصلی خانواده، به ویژه مردان سالم(unaffected) است. مارکرهای مورد استفاده باید به اندازه کافی چند شکل یا پلی مورفیک باشند تا حاوی اطلاعات مفیدی باشند و در صورت امکان باید با لکوس مورد نظر کاملا پیوسته باند و نباید هتروژنیتی ژنتیکی برای این وضعیت (جایی که فنوتیپ بیماری ممکن است با جهش در بیش ازیک ژن همراه و مرتبط باشد) مشکلی ایجاد کند.

مشکل در آزمایش ناقل بیوشیمیایی در اختلالات مغلوب وابسته به X، اغلب در نتیجه غیرفعال سازی تصادفی کروموزوم X در زنان است (فصل۶). در برخی موارد "مطالعات غیرفعال سازی کروموزوم " X امکانپذیر است، به این ترتیب آنالیز کلون



شکل ۱–۱۱ فوندوس (انتهای چشم) فرد ناقل آلبینیسم چشمی وابسته به X، که نشان دهنده الگوی موزاییک در پیگمنتاسیون شبکیه است.

1- Fundus



شکل ۱۱-۲ بررسی سطوح کراتین کیناز (CK) در زنان حامل اجباری دیستروفی عضلاتی دوشن (DMD) و زنان جمعیت عمومی.

منفرد برای یافتن شــواهدی از دو جمعیت سلولی انجام میشود، به عنوان مثال، با لنفوسیتهای خون محیطی در ناقلین برخی از سندرمهای نقص ایمنی وابسته به X

#### تشخيص پيش ازعلائم ناهنجاريهاي اتوزومال غالب

بسیاری از اختلالات تک ژنی اتوزومال غالب یا سن شروع بالایسی دارند (فصل ۱۹) و یا کاهش نفوذ را نشان میدهند. با استفاده از نتایج معاینات بالینی، بررسیهای تخصصی، مطالعات بیوشیمیایی و مطالعات خانوادگی DNA، میتوان قبل از شروع علائم و نشانهها، وضعیت ژنتیکی افراد در معرض خطر را

<sup>1-</sup> Inbreeding

<sup>2- &</sup>quot;private" diseases

 <sup>3-</sup> Downstream consequence

در ۱۱-۱ اختسالالات اتوزومی که نشسان دهنده تاخیر درسن شروع بیماری با کاهش نفوذ میباشد که می تسوان از اتالیز جهسش زایی (کاهی اوقات مارکرهای بیوسته) برای ارائه ازمایش تشخیص قبل ازبروز علانم استفاده کرد.

سرطان پستان پولیبوز آدنوماتوز خانوادگی نوروپاتی حرکتی و حسی ارثی تیپ ۱ سرطان روده بزرگ غیر پولیبوز ارثی آییماری هانتینگتون آرتی سندرم مارفان دیستروفی میوتونیک نوروفیبروماتوز نوع ۱ نوروفیبروماتوز نوع ۲ توبروزاسکلروزیس بیماری وون هیپل الیندا

پیش بینی کرد: (که آیا یک فرد ژن مورد نظر را به ارث برده است یا خیر) این مورد را تشخیص پیش ازبروز علائم بیماری یا آزمایش پیش بینی کننده می گویند.

#### آرمایش مستقیم ژنتیک

همانطور که دانش ما از ژنوم انسان افزایش یافته است، آنالیز جهش مستقیم DNA،به عنوان یک روش انتخابی برای روشن شدن وضعیت ژنتیکی افرادی که در خطر بیماریهای ارثی هستند، تبدیل شده است. در اکثر موارد بالینی، لازم و ضروری است که ابتدا یک جهش بیماری زا در فرد مبتلا در یک خانواده شناسایی شود. در مواردی که این امر با اطمینان حاصل شود، می توان به اعضای خانواده در معرض خطر، با توجه به موارد متناسب با سن و رضایتمندی اخودمختاری برای کودکان و خردسالان، أزمايش پيش از بروزعلائم را ارائه داد. با اين حال، یک مشکل رایج در نتایج آزمایشات، تعیین بیماری زایی بسیاری از یافته های DNA مانند جهش های بدمعنی و تغییرات اینترونی است، به ویژه در مواردی که جدید هستند و قبلاً در پایگاه دادههای DNA ذکر نشده اند. در این شرایط کمک ابزارهای بیوانفورماتیک می تواند بسیار مهم باشد. در کادر ۱-۱۱ برخی از شـایع ترین بیماریهایی را که در آن آزمایش مستقیم به طور منظم برای ارائه تشدخیص پیش از بروز علائم استفاده می شود،



شکل ۱۱-۳ کلسیفیکاسیون داخل جمجمه ای (پیکان ها) در یک فرد بدون علامت مبتلا به توبرواسکلروزیس.

فهرست شده است، البته موارد بسیار دیگری نیز وجود دارد.

#### معاينات باليني

در برخیی از ناهنجاریهای ارثی غالیب، با در نظر گرفتن اثرات احتمالی پلیوتروپیک یک ژن (فصل ۷)، می توان از روشهای ساده بالینی برای تشخیص پیش از بروز علائم (presymptomatic) استفاده كرد. براى مثال، اقراد مبتلا به نوروفیبروماتوز نوع ۱ (NF۱)، می توانند دارای ویژگیهای بالینی متفاوتي باشند (فصل ١٩). معاينه يک خويشاوند ظاهراً سالم فرد مبتلا به NF1 که مشکلات پزشکی و بالینی نداشته است، تنها در جهت بررسی وجود تعداد کافی از یک علائم تشخیصی نظیر لکههای شیرقهوه یا نوروفیبرومهای پوستی برای تأیید ابتلای آنها، غیرمعمول نیست. هرچند، NFI یک نمونه نسبتاً نادر از یک ناهنجاری ارثی غالب است که علائم خارجی قابل رویت تا سن ۵ یا ۶ ســالگی، با نفوذپذیری ۱۰۰% میباشد. در مورد بسیاری از ناهنجاری های دیگر، معاینات بالینی کمتر قابل اعتماد هستند. در توبروزاسـکلروزیس (TSC) ممکـن اسـت تعدادی از سیستمهای بدن دخیل باشند و تظاهرات خارجی نظیر راشهای أنژيوكراتوماي صورت (فصل ۶۰ شكل الف ۵–۶ را ببينيد) ممكن است وجود نداشته باشند. بهطور مشابه، تشنج (حملات صرعي) و

<sup>1-</sup> Presymptomatic or predictive genetic testing

مشکلات یادگیری اجتنابناپذیر نمیباشند. در بیماری اتوزومال غالب کلیه پلی کیستیک که فوق العاده متغیر است و ممکن است دارای تاخیر سبن بروز باشد، در معاینات معمولی آن هیچ نوع شبکی به شرایط موجود ایجاد نمی شود و فشار خون ممکن است در حد مرزی باشد به شبکلی که هیچ شکی را برای وجود یک بیماری زمینه ای جدی ایجاد نمی کند. دستیابی به تشخیص بسیار سندرم مارفان (فصل ۱۹) حتی اگر معیارهای تشخیصی بسیار دقیقی ایجاد شده باشد، می تواند به دلیل علائم متغیر و همپوشانی با سبایر ناهنجاری های بیش تحرکی مفصل بسیار مشکل باشد. بیماری های قلبی ارثی مانند کاردیومیوپاتی و آریتمی خانوادگی باسدرم می کند (فصل ۱۹). این شرایط از نظر بالینی متغیر است و ایجاد می کند (فصل ۱۹). این شرایط از نظر بالینی متغیر است و با نفوذ کاهش یافته همراه می باشد؛ عموماً از نظر ژنتیکی بسیار همی می شود.

#### بررسيهاي متخصصين

در شرایطی که ارزیابی بالینی همراه با شک یا ابهام تشخیصی است، بررسیهای اختصاصی سیستمهای مربوطه بدن می تواند سبب وضوح وضعیت شود و به تشخیص پیش از بروز علائم کمک کند. در مطالعات تصویربرداری مغزدر TSC، توسط توموگرافی کامپیوتری برای جستجوی کلسیفیکاسیون داخلجمجمهای (شـکل ۳-۱۱) و همچنین اولتراسونوگرافی كليه براى شناسايي كيستهايي تحت عنوان آنژيوميولييوما (تا) (شکل ۴-۱۱) یک بررسی کم و بیش معمول میباشد. استفاده از این آزمایشهای نسبتاً غیرتهاجمی در خویشاوندان افراد مبتلا بــه TSC مى تواند همراه با آشكارسـازى اين حالت در افراد بدونعلامت باشد، به ویژه اینکه تعیین توالی ژنهای TSC1 و TSC2 برای شناسایی جهش بیماری زا تضمین نشده است. ارزیابی مشابه برای سندرم مارفان شامل بررسی و معاینات چشمی جهت یافتن شـواهد جابهجایی عدسی، اکوکاردیوگرافی برای اندازه گیری قطر ریشه آئورت و گاهی تصویربرداری رزونانس مغناطیسی ٔ ستون فقرات برای یافتن شواهدی از اتساع سختشامه (dural ectasia) میباشد-تمامی این خصوصیات از معیارهای اصلی این ناهنجاری به شامار میآیند. با این وجود لازم است ذکر شهود که اگر این یافتهها در بررسیهای بالینی و

- 1- Digenic inheritance
- 2- Angiomyolipoma(ta)
- 3- Ectopia lentis
- 4- Magnetic resonance imaging (MRI)



شکل ۱۹-۴ اولترا سونوگرافی کلیه یک فرد بدول علامت مبتلا به توبرواسکلروزیس که اکوژنیسیتی غیرطبیعی مربوط به آنژیومیولیپوماتای احتمالی (پیکان ها) را نشان میدهد.

تخصصی یافت نشوند، همیشه تشخیص ناهنجاری مورد بررسی رد نمی شود و اگر توالی یابی ژن مارفان، FBN۱ جهش با اهمیت نامشخص را آشکار کند، که برای این ژن غیر معمول نیست، ارزیابی های بیشتری لازم است.

#### آزمایشهای بیوشیمیایی

آزمایشات بیوشیمیایی در برخی از اختلالات اتوزومال غالب بسیار مفید است. به عنوان مثال می توان از میزان کلسترول سرم در افرادی که در معرض هیپر کلسترولمی خانوادگی هستند استفاده کرد (فصل ۱۱)، اگرچه آزمایش ژنتیک به طور فزایندهای در دسترس است؛ همچنین سنجش مناسب پورفیرینهای ادراری یا نقص آنزیمی در پورفیریهای غالب ارثی مناسب می باشد (فصل ۱۱).

#### ملاحظات اخلاقی در تشــخیص ناقـــل و آزمایش پیشبینی کننده

یکی از دلایسل اصلی تعیین وضعیت حاملی یک فردی که در معرض خطر اختلال اتوزومال مغلوب یا وابسته به X مغلوب قرار دارد، کمک به زوجین برای داشتن یک انتخاب آگاهانه برای بچه دار شدن است. با این حال، در برخی افراد، آگاهی از وجود خطر جدی برای داشتن کودک مبتلا ممکن است گزینهها و انتخابهایی را ارائه دهد که ترجیح میدهند از آنها اجتناب کنند. آگاهی از خطرات و تشبخیص پیش از تولد ممکن است احساس

گناه در ارتباط با هر تصمیمی که گرفته میشود ایجاد کند؛ مانند اینکه دارای فرزندی شوند که میدانند ممکن است تحت تاثیر بیماری قرار بگیرد یا آزمایشات قبل از تولد انجام شود که ممکن است منجر به خاتمه بارداری شود. آزمایشات پیش از تولد زمانی مشكل ایجاد مى كنند كه پیش أگهى بیمارى به دلیل تنوع یا کاهش نفوذ آن به طور قطعی بیان نشود، یا امیدی برای درمان آن در آینده وجود داشته باشد، که بتواند به کودک کمک کند. بهدلیل این مشکلات موجود در خدمات ژنتیکی، طبیعی است که پیشنهاد می شود موضوع در داخل خانوادهها به بحث گذاشته شود تا این که متخصصین بخواهند تصمیم بگیرند. به طور کلی این رویکرد به خوبی کار می کند، اما اگر اعضای خانواده از برقراری ارتباط با یکدیگر امتناع ورزند، به ویژه در شرایطی که این بیماری دارای عوارض قابل توجه و خطر بالایی میباشد، ممکن است معضلات حرفهای ایجاد شود، به ویژه در بیماریهای وابسته به X تشخیص پیش از بروزعلائم برای برخی از اختلالات اتوزومال غالب با تاخیردر سن بروز بیماری، دارای مزایای پزشکی آشکاری در رابطه با مداخله و پیشگیری زودهنگام می باشد. به عنوان مثال، افرادی که در معرض خطر پولیپوزآدنوماتوز خانوادگی قرار دارند (فصل ۱۴)، کولونوسکویی جهت جستوجوی یولیپهایی در کولون می تواند به عنوان یک روش غربالگری منظم به آنهایی پیشنهاد گردد که بهواسطه مطالعات مولکولی نشان داده شده است که در خطر بالای ابتلاء به سرطان کولون می باشند برعکس، افرادی که نشان داده شده است جهشی در ژن APC را به ارث نیردهاند، نیازی به غربالگری ندارند.

آگاهانه را بدهند و عاری از هر نوع فشار محیطی باشند. احتمال

دارد که کارفرمایان، شرکتهای بیمه عمر و جامعه به شکلی یک

فشار غیرمستقیم و گاهی مستقیم را برای انجام این آزمایشها

بر روی افرادی وارد کنند که در خطر بالا ناهنجاریها قرار دارند

(فصل ۲۲). در حقیقت، مثالهایی وجود دارند که در آنها افراد در

خطر HD، رفتارهای تبعیض آمیز را در ارتباط با استخدام دریافت

کردهاند و تنها براساس سابقه خانوادگی می توان انتظار حق بیمه

بیش از حد متوسـط را برای آنها داشت. از نظر تئوری، آزمایش

پیش بینی کننده اختللات با بروز دیرهنگام می تواند برای

کودکان و خردسالان مورد استفاده قرار گیرد، اما این می تواند یک موضوع بحث برانگیز باشد. بعضی اوقات والدین استدلال

می کنند که این حق آنهاست که از وضعیت فرزند (فرزندان)

خود مطلع شـوند، با این حال، این امر با رعایت اصل اسـتقلال فردی در هر کجا که ممکن است در تضاد است. بنابراین آزمایش

پیش علامتی در کودکان معمولاً توصیه نمی شود مگر اینکه

مداخله یزشکی اولیه یا غربالگری برای این اختلال مفید باشد،

که مطمئناً برای تعدادی از سرطانهای خانوادگی صادق است.

موضوع آزمایش ژنتیک کودکان به طور کامل در فصل ۲۲ مورد

یکی از تعاریف غربالگری جمعیت عبارت است از: استفاده

سیستماتیک از یک آزمایش یا تحقیق، برای شناسایی افرادی که در معرض خطر کافی از یک اختلال خاص می باشند، برای

تأیید تحقیقات یا درمان بیشــتر، در افرادی که به دلیل علائم آن

اختلال به دنبال مراقبتهای پزشکی نبوده اند. غربالگری نوزادان برای فنیل کتونوری الگوی یک برنامه غربالگری خوب است و از

سال ۱۹۶۹ در انگلستان در دسترس است و از سال ۱۹۸۱ برای کم کاری تیروئید مادرزادی مزبالگری انجام شد. در انگلستان،

از سال ۱۹۹۶، غربالگری جمعیت تحت نظارت کمیته ملی

غربالگری بریتانیا (NSC) و بهداشت عمومی انگلستان (PHE)

است. برنامههای غربالگری کنونی، مدیریت شده در سطح ملی،

در کادر (۱۱-۲) فهرست شده است. اجرای یک برنامه غربالگری،

یک فعالیت پشتیبانی و اجرایی عظیم می باشد که به تخصص

مالی و آماری، منابع فناوری و همچنین مکانیسمهای عملی برای

معرفی برنامه و نظارت بر نتایج و تضمین کیفیت نیاز دارد.

بررسی قرار گرفته است.

غربالگري جمعيت

در مقابل، در مورد افرادی که خطر HD (هانتینگتون) دارند که برای آن هنوز هیچ درمان مؤثری در ایجاد تأخیر سن شــروع یا پیشــرفت این ناهنجاری وجود ندارد، مزایای آزمایش پیش بینی کننده بلافاصله آشکار نیست. همین موضوع در مورد بیماری آلزایمر خانوادگی، بیماری نورون حرکتی، CADASIL 'دیماری آرتریویاتی (اختلالات عروقی مغزی) با توارث اتوزومال غالب به همراه انفار کتوس زیر قشری و لکوآنسفالوپاتی) و آتاکسی مغزی-نخاعی" صادق می باشد. هرچند اغلب انتخاب در مشاوره ژنتیکی افـرادی که در خطر ناهنجاریهای ارثی قرار دارند، بسـیار مهم درنظر گرفته میشود، مهم است که بهیاد داشته باشیم برای أنهاييي كه أزمايش پيش علامتي يا پيش بيني كننده درنظر گرفته میشود، تنها در صورتی می بایست اقدام کنند که بتوانند رضایت

<sup>3-</sup> congenital hypothyroidism

<sup>4-</sup> UK National Screening Committee

<sup>5-</sup> Public Health England

<sup>1-</sup> Cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy

<sup>2-</sup> Spinocerebellar ataxias

#### كادر ۱۱۰۴ 🗀 برنامه هاي كتونسي غربالگري تحت مديريت ملی در انگلستان (برای بیماریهایی با دلایل رُنتيكي يا بالقوه رُنتيكي)

#### قبل از تولد:

سندرم داون

بیماری سلول داسی شکل

تالاسمى

ناهنجاریهای ساختاری (اسکن ناهنجاری جنین در هفته ۱۸–۲۰ بارداری)

#### قطره خون از نوزاد:

فنيل كتونوري

کم کاری تیروئید مادرزادی

بیماری سلول داسی شکل

فيبروز سيستيك

کمبود آسیل CoA دهیدروژناز با زنجیره ی متوسط

بیماری ادرار شربت افرا

اسيدمى ايزووالريك

گلوتاریک اسیدوری نوع ۱

هموسيستينوري

#### معاینه فیزیکی نوزادان و جنین:

شنوایی نوزادان

#### بزرگسالان:

سرطان یستان (زنان بالای ۵۰ سال)

سرطان روده (بالای ۶۰ سال، خون مخفی در مدفوع) رتينوپاتى ديابتى تهديد كننده بينايي

انوریسم أثورت شكمي (مردان بالای ۶۵ سال)

#### معیارهای برنامه غربالگری

معیارهای برنامه غربالگری را می توان تحت عنوان بیماری، آزمایش و جنبههای عملی برنامه در نظر گرفت (کادر ۱۱–۳). این معیارها به همان اندازه در مورد غربالگری قبل از تولد نیز اعمال می شود که در فصل ۲۰ نیز ذکر شده است.

#### بيماري

برای توجیه تلاشها و منابع اختصاص داده شده برای غربالگری، این بیماری باید به اندازه کافی شایع بوده و دارای اثرات بالقوه جدی باشد که بتواند برای پیشگیری یا بهبودی مناسب باشـــد این شرایط ممکن است شامل درمان زودهنگام باشد، مانند فنیل کتونوری تشخیص داده شده در دوران نوزادی (فصل ۱۷)، یا پیشنهاد ختم بارداری برای اختلالاتی که به طور موثر درمان نمی شوند و با عوارض یا مرگ و میر جدی همراه هستند.

#### کادر ۱۱۰۳ ، معیارهایی برای برنامه غربالگری

#### بيماري

میزان بروز بالا در جمعیت هدف تأثیر جدی بر سلامتی قابل درمان یا قابل پیشگیری

آزمایش

غیر تهاجمی و به راحتی انجام شود دقیق و قابل اعتماد (حساسیت و اختصاصیت بالا) هزينه مناسب

#### برنامه

در دسترس بودن گسترده و عادلانه مشاركت داوطلبانه قابل قبول براى جامعه هدف ارائه ی اطلاعات کامل و مشاوره

آزمایش باید دقیق و قابل اعتماد با حساسیت و اختصاصیت الا باشد. حساسیت به نسبت موارد تشخیص داده شده اشاره دارد. میزان حساسیت را میتوان با تعیین نسبت نتایج منفی کاذب، یعنی تعداد مواردی که تشخیص داده نمی شوند، تعیین کرد. بنابراین، اگر یک آزمایش فقط ۷۰ مورد از ۱۰۰ مورد را تشخیص دهد، ۷۰ درصد حساسیت را نشان میدهد منظور از اختصاصیت این است که آزمایش تا چه حد تنها افراد مبتلا را تشخیص میدهد. اگر تست افراد غیرمبتلا مثبت باشد، به ایسن موارد مثبت کاذب گفته می شود. بنابرایسن، اگر ۱۰ نفر از ۱۰۰ فرد غیرمبتلا دارای نتیجه مثبت کاذب باشــند، این آزمون ۹۰٪ اختصاصیت را نشان میدهد. جدول ۲-۱۱ این موضوع را بیشتر توضیح میدهد. میزان پیشبینی کننده مثبت یک آزمایش غربالگری، که نسبت نتایج تسـتهای واقعا مثبت میباشند، در جدول ۳–۱۱ نشان داده شده است.

#### يرنامه

این برنامه می بایست به شکل منصفاته و عادلانه مطرح شده و میبایست دسترسی وسیعی به آن وجود داشته باشد. این برنامه همچنین باید از نظر اخلاقی برای بخش قابل توجهی از جمعیت که به آن پیشنهاد می شود، قابل قبول باشد شرکت در برنامه غربالگری پیش از تولد میبایست کاملاً اختیاری

<sup>2-</sup> specificity

۲ حساسیت و اختصاصیت

مبتلا غير مبتلا

وضعيت بيماري

نتيجه آزمايش غربالگري

مثبت a (مثبت واقعی) b (مثبت کاذب) منفی c (منفی کاذب) d (منفی واقعی)

> حساسیت (a+c) نسبتهای مثبت واقعی = اختصاصیت (d+b) نسبتهای منفی واقعی =

در این سسناریوی فرضی، آزمایش غربالگری شیپرپلازی مسادرزادی آدرنال (CAH) با نتایج زیر انجام شده است

عدم وجود САН		وجود CAH	
متفي	مثبت	متفى	مثيت
۵۱۰۱۰۰	491-	۴	عه

ارزش پیش بینی کننده مثبت :۲٪=(۴۹۸۰)/۶۶ حساسیت: ۹۶٪ =(۴+۹۶)/۶۶

اختصاصیت: ۹۹٪ =(۵۱۰۱۰۰+۴۹۸۰) ۵۱۰۱۰۰

باشد، ولی اصول اخلاقی در مورد غربالگری پیش از تولد برای شــرایطی که درمان زودهنگام در پیشگیری از بیماری ضروری میباشــد، پیچیدهتر اســت. در این حالات، اصول خیرخواهانه ٔ (انجام کار خوب) و بی ضرر بودن ۲ (عدم انجام کار مضر) نیز مرتبط است. لازم است اطلاعاتی که بهراحتی درک میشوند و مشاوره آگاهانه، باید به آسانی در دسترس باشند. اغلب گفته می شود که هزینه یک برنامه غربالگری باید معقول و مقرون به صرفه باشد. این بهمعنی آن نیست که حفظ هزینهای که از طريق كاهش تعداد موارد مبتلاي نيازمند درمان كسب ميشود مىبايست بيشتر يا حتى برابر با هزينه غربالگرى باشد. بروز چندین بیماری غربالگری شده در بریتانیا، بر اساس دادههای ۲۰۰۵ تا ۲۰۱۱، در جدول ۴–۱۱ نشان داده شده است. ملاحظات مالی را هرگز نمی توان نادیده گرفت، اما در آنالیزهزینه و مزایا نیز باید به عوامل ناملموس مانند هزینههای عاطفی، رنجهای انسانی ناشی از افراد آسیب دیده و کسانی که از آنها مراقبت میکنند، توجه شود.

جدول ٤-١١

ا بروز برخی از بیماریها که با غربالگری لکه خون نوزادان، بر اساس ۲ میلیون تولد از سال ۲۰۰۵ تا ۲۰۱۱ در انگلستان

خطر نسبی	پروباند
۱ از ۱۰۰۰۰ نفر	فنیل کتونوریا (PKU)
۱ از ۳۰۰۰ نفر	هیپوتیروئیدیسم مادرزادی (CHT)
۱ از ۱۰۰۰۰ نقر	نقص استيل كوأ دهيدروژناز با
	زنجيره متوسط (MCADD)
۱ از ۲۵۰۰ نفر	سیستیک فیبروزیس (CF)
۱ از ۲۴۰۰ نفر	بیماری سلول داسی شکل (SCD)

#### غربالگری پیش و پس از تولد

در انگلستان، NSC و PHE نظارت جامعی بر روی تستهای غربالگری در زمان بارداری و دوران نوزادی را انجام می دهد (شکل ۵-۱۱)، کم و بیش برنامه های مشابه در سراسر جهان که سیستمهای مراقبتهای بهداشتی عمومی در آن وجود دارد، اجرا می شود، که شامل غربالگری آنومالی جنینی ، غربالگری لکه خون نیوزاد (NBS) غربالگری معاینات فیزیکی نوزادان و تازه متولدین وغربالگری شینوایی نوزادان میباشد. علاوه بر این، غربالگری تالاسمی و سلولهای داسی شکل SCT) (در زمان پیش از تولد نیز انجام می گیرد که هدف از انجام این کار شناسایی پدر یا مادر ناقل سلول داسی شکل، تالاسمی و سایر اختلالات هموگلوبین میباشد، که یکی از اهداف تست غربالگری خون نوزادان (NBS) برای بررسی تالاسمی بتای ماژور و گلبولهای قرمز داسی شکل است. غربالگری به طور مداوم در حال توسعه و تکامل است و یکبارغربالگری بزرگسالان، در مردان بالای ۶۵ سال برای آنوریسم آئورت شکمی معرفی شده است. تشخیص زودهنگام و حیاتی بیماری قلبی مادرزادی توسط پالس اکسیمتری⁴ نوزادان، در مواردی که از طریق سونوگرافی جنين (fetal ultrasound) امكان پذير نمي باشد، توصيه شده است.

#### غربالگری آنومالیهای جنینی

جنبههای غربالگری و آزمایشات قبل از تولد در فصل ۲۰ به تفصیل توضیح داده شده است. غربالگری آنومالی جنین اساساً یک تست ترکیبی میباشد که زمان مناسب برای انجام این غربالگری بین هفتههای ۱۲۰۰ تا ۱۴۰۱ دوره بارداری بوده و این تست به طورکلی برای پی بردن به سندروم داون و تریزومیهای

<sup>3-</sup> Fetal anomaly screening

<sup>4-</sup> Newborn bloodspot screening

<sup>5-</sup> Pulse oximetry

<sup>1-</sup> Beneficence

<sup>2-</sup> Non-maleficence

۱۳ و ۱۸ میباشد. چهارجزء مهم این تست، سن مادر، اندازه گیری عدم شفافیت گردنی، بتا گنادوتروپین کوریونی انسانی آزاد و پروتئین A همراه پلاســما در دوره بارداری میباشد. متعاقبا در این برنامه عکسبرداری التراسوند نیز وجود دارد که زمان مناسب برای انجام آن هفتههای ۱۸<sup>۰۰</sup> تا ۲۰<sup>۰۰</sup> دوره بارداری است.

#### غربالگریهای تازه متولدین معاينات باليني

معاینه بالینی صحیح و کامل نوزاد تازه متولد شده در عرض ۲ تا ۳ روز پس از تولد یک غربالگری بنیادی است و باید توسط یک پزشک بالینی آموزش دیده یا متخصص بهداشتی که با محدوده طبیعی مقادیر آشنا است، انجام شود. این بخشی از برنامه غربالگری معاینات فیزیکی نوزادان تازه متولد شده و جنین در انگلستان است. به عنوان مثال فقدان تکوین دیسیلازی مفصل ران در مراحل اولیه و عدم شروع درمان، ممکن است عواقب ناتوان کننده مادام العمر داشــته باشد. در صورت نگرانی در مورد پیشــرفت تکوینی یا شــنوایی، بینایی و تکلم/گفتار، معاینههای بالینی بعدی معمولا توسط متخصص بهداشت انجام می شود که در صورت نیاز به متخصص اطفال ارجاع میدهند.

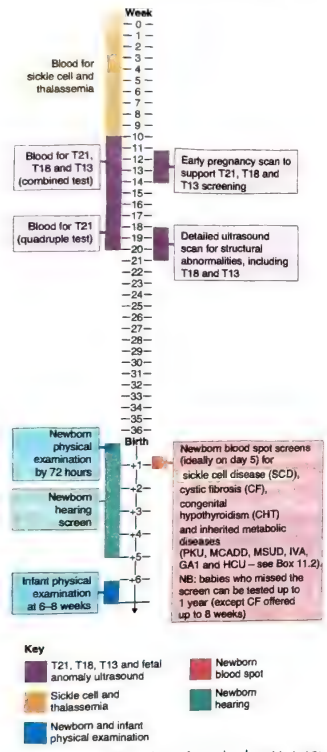
#### غربالگری لکه خون نوزادان (NBS)

این غربالگــری را مدیون فعالیتهای میکروبیولوژیســت آمریکایی رابرت گوتری میباشسیم که PKU را در سال ۱۹۵۸ در خواهرزادهاش تشـخیص داده، او با استفاده از تست مهار رشد باکتریایی، روشی را توسیعه داد که می تواند سطوح بالای فنیل الانین را در خون بلافاصله پس از تولد نوزاد تشخیص دهد. این طرح درسال ۱۹۶۱ مطرح گشت که با استفاده از فیلترهای کاغذی خاص می توان لکه های خون را به راحتی جمع آوری و منتقل کرد، که هنوز هم از این تست غربالگری استفاده میشود؛ فشارهای تجاری را پشت ســر گذاشت تا روشهای وی با هزینه کم معرفی شــود. برنامههای NBS پس از سالها محدود شدن به PKU، گالاکتوزمی و کم کاری تیروئید مادرزادی، به طور قابل توجهی گســترش یافته اند. روشهای آنالیزی این تست متفاوت بوده ولی رایج ترین آن اســـتفاده از اسپکترومتری جرمی پیوسته ّ میباشــد که تا حد زیادی گســترش یافته است (جدول ۴–۱۱ و ۱۱-۵). در انگلستان در حال حاضر ۹ بیماری غربالگری میشوند که جدیدترین آنها در سال ۲۰۱۴ معرفی شده است.



2- Tandem mass spectrometry

I- Robert Guthrie



شکل ۱۱-۵ جدول زمانی در یک نمودار، غربالگری پیش و پس از تولد که نشان دهنده رویدادهای کلیدی معمول است.

(بــه کادر ۲-۱۱ مراجعه کنید). بــرای همه این اختلالات، تشخيص زودهنگام يا سبب درمان مىشدود و اساساً از اختلال یادگیری ممانعت می کند، یا سبب مداخلات دیگری می شود که از مشكلات باليني جلوگيري كرده يا آنها را بهبود ميبخشد. در سراســر جهان، تغییرات قابل توجهی در برنامههای NBS وجود دارد که در این زمینه ایالات متحده آمریکا پیشرو است. مصوبه

"غربالگـری نوزادان زندگی را نجات میدهد " در سـال ۲۰۰۷ به منظور اتحاد و گسترش برنامه در سراسر کشور به عنوان قانون ثبت گردید. این امر توسط مراکز کنترل و پیشگیری از بیماریها نظارت میشود و حداقل ۲۹ مورد در همه ایالتها و بیسش از ۵۰ مسورد در برخی از ایالتها غربالگری میشوند. این لیست شامل نقص ایمنی مرکب شدید و همچنین طیف گستردهای از اختلالات متابولیک است. آلمان ۱۵ مورد غربالگری را نمایش می دهد در حالی که در سراسر خاورمیانه و شمال آفریقا، جایی که میزان ازدواج خویشاوندی بالا است، تفاوت زیادی در برنامهها وجود دارد. به عنوان مثال، در عربستان سعودی، NBS بیــش از ۱۰ اختلال را پوشــش میدهد، اما این برای کل جمعیت انجام نمی شود. در هلند، غربالگری نوزادان با رضایت والدين و أگاهانه است، اگرچه اكيداً توصيه مىشود. به طور كلى، غربالگری اجباری است، یا توافقی میباشد. اهمیت رعایت اصل غربالگری در اختلالاتی که باید زود درمان شوند، توسط تجربه سوئدیها در غربالگری نوزادان تازه متولد شده، برای کمبود آلفا - ۱ – آنتی تریپسین نشان داده شده است. در این بیماری عوارض نوزادی در ۱۰٪ موارد رخ میدهد، اما در بیشتر موارد این عارضه در دوران بزرگسالی مشاهده می شود و پیام اصلی در تشخیص این اختلال اجتناب از سیگار کشیدن است. بین سالهای ۱۹۷۲ تا ۱۹۷۴، ۲۰۰٬۰۰۰ نوزاد غربالگری شهدند و مطالعات بعدی نشان داد که هنگام انتقال اطلاعات به والدین، که تصور می کردند فرزندان خود در معرض یک اختلال جدی و تهدید کننده ی زندگی هستند، اضطراب قابل توجهی در آنها ایجاد شد.

غربالگری نوزادان برای DMD (دیستروفی عضلانی دوشن) نیز ازالگوی غربالگری خارج میشود، زیرا این بیماری فاقد هیچ نوع مداخله زودهنگام درمانی مفید است. دراین موارد میتوان قبل از داشتن فرزند بیشتر به والدین (یا مادر) مشاوره داد و در خانوادههای بزرگ تر، تشخیص ناقلین زن (در سن باروری) ممکن است، با این حال، واکنش همه والدین مطلوب (مثبت) نبوده است. دلایل غربالگری برای بیماریهای مطرح شده در ادامه ی فصل، کاملاً ثابت شده است.

#### فنیل کتونوری (PKU)

این مورد در انگلستان در سال ۱۹۶۹ پس از آنکه نشان داده شد (حدود ۱۰ سال قبل) که رژیم غذایی کم فنیل آلانین می تواند از اختلالات یادگیری شدید که قبلاً مشخصه این بیماری بود جلوگیری کند، معرفی شد. بر روی یک نمونه لکه خون انجام

می سود که در ۶ و ۷ روزگی از پاشینه پا نوزاد گرفته می شود و نتیجه آزمایش غیر طبیعی با آنالیز مجدد سیطح فنیل آلانین در نمونه خون وریدی دنبال می سود. رژیم غذایی کم فنیل آلانین در جلوگیری از اختلالات یادگیری فوق العاده مؤثر است، و هرچند این رژیم غذایی چندان مطلوب نمی باشید، اکثر کودکان مبتلا را می توان متقاعد به اجرای این برنامه تا اوایل دوره بزرگسالی نمود. با این حال، از آنجا که سطح بالای فنیل آلانین برای مغز در حال رشید سمی می باشد، یک زن مبتلا به فنیل کتونوری که در فکر بارداری است باید قبل و در دوران بارداری از رژیم غذایی دقیق کم فنیل آلانین پیروی کند.

#### گالاكتوزمى

گالاکتوزمی کلاسیک تقریباً ۱ از ۵۰٬۰۰۰ نوزاد تازه متولد شده را تحت تأثیر قرار میدهد و معمولاً در ۲ یا ۳ هفته اول زندگی با استفراغ، سستی و بی حالی و اختلالات شدید متابولیک همراه است. معرفی زودهنگام محدودیت غذایی مناسب می تواند از ایجاد عوارض جدی مانند آب مروارید، نارسایی کبدی و اختلال یادگیری جلوگیری کند. غربالگری نوزادان بر اساس روشهای اولیه گوتری اصلاح شده با تأیید بعدی با تست آنزیم خاصی انجام شد، اما با پیشنهاد NSC درسال ۲۰۰۰ در انگلستان این روش متوقف شد، دلیل این امر آن است که اگر در چند روز اول روش متوقف شد، دلیل این امر آن است که اگر در چند روز اول باشد. با این حال، در برنامههای غربالگری گسترده برخی از باشد. با این حال، در برنامههای غربالگری گسترده برخی از کشورها گنجانده شده است.

#### هیپوتیروئیدیسم مادرزادی

غربالگری در ایالات متحده آمریکا در سال ۱۹۸۴ و انگلستان در سال ۱۹۸۱ معرفی شد و امروزه در اکثر نقاط دنیای توسعهیافته انجام میشود. این آزمایش معمولاً بر اساس سنجش هورمون تحریک کننده تیروئید است. این اختلال به طور معمول برای غربالگری مناسب است، زیرا شیوع آن تقریباً ۱ در ۴۰۰۰ نفر است و درمان با جایگزینی مادام العمر تیروکسین در جلوگیری از مشکلات شدید رشدی و تکوینی مرتبط با شکل کلاسیک از مشکلات شدید رشدی و تکوینی مرتبط با شکل کلاسیک مادرزادی، فقدان غده تیروئید، بهجای وجود یک خطای ذاتی متابولیسیم میباشد (به فصل ۱۸ مراجعه کنید). فقدان مادرزادی غده تیروئید معمولاً توسیط عوامل ژنتیکی ایجاد نمی شود، اما در موارد نادر بخشی از یک سندرم وسیع تری است.

جدول ٥-١١]

برخی از بیماریهایی کــه غربالگری نوزادان برای آنها انجام میشود و روشهای آزمایش

0 : 7 0 : 0 : 377 - 3 : 13 : 1	
روش/تست_	ناهنجاري
تست گوتری یا اسپکترومتری	فنيل كتونورى
جرمى پيوسته	
هورمون محرک تیروئید (سنجش	هيپوتيروئيديسم مادرزادى
فلوروايمونواسي)	
سنجش اختصاصي أنزيمي	ن <mark>قص بيو</mark> تيئيداز
(اندازهگیری فلورسانس)	
سنجش اختصاصى أنزيمى	كالاكتوزمي
(اندازهگیری فلورسانس)	
اسپکترومتری جرمی پیوسته	بیماری ادرار شربت افرا
اسپکترومتری جرمی پیوسته	گلوتاریک اسیدوری، نوع ۱
اسپکترومتری جرمی پیوسته	ايزووالريك اسيدمي
اسپکترومتری جرمی پیوسته	نقص آسیل CoA دهیدروژناز با
	زنجيره متوسطا
اسپکترومتری جرمی پیوسته	ن <mark>قص أسيل CoA دهيدروژناز با</mark>
	ز <mark>نجیره بسیار بلند ٔ</mark>
اسپکترومتری جرمی پیوسته	نقص ٣ - هيدروكسي أسيل
	CoA دهیدروژناز زنجیره بلند <sup>۲</sup>
سنجش١٧-هيدروكسي پروژسترون	هیپرپلازی مادرزادی آدرنال
ترييسين فعال-ايمني و أناليز	فيبروز كيستيك
DNA	
کراتین کیناز	دیستروفی عضلانی دوشن
الكتروفورز هموكلوبين	بیماری سلول داسی شکل

- I- Medium-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency
- 2- Very long-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency
- 3- Long-chain 3-hydroxyacyl-CoAdehydrogenase deficiency
- 4- Immunoreactive trypsin

۵ آزمایش گوتری بر اساس معکوس شدن مهار رشد باکتری ها توسط سطح بالایی از فنیل آلاتین است.

#### فيبروز كيستيك

غربالگری نوزادان برای فیبروز کیستیک (فصل ۱۹) در چندین کشور ارائه شده است که جمعیت قابل توجهی با منشاء اروپای شمالی دارند، و در سال ۲۰۰۶ در انگلستان معرفی شد. این غربالگری براساس تشخیص افزایش میزان تریپسین واکنشگرایمنی (IRT) میباشد که نتیجه انسداد مجاری پانکراس در جنین است که توسط آنالیز DNA تکمیل میگردد. درمان زودهنگام با فیزیوتراپسی و آنتی بیوتیکها پیش آگهی طولانی مدت را بهبود می بخشد.

#### بیماری سلول داسی شکل و تالاسمی

غربالگری نوزادان برای بیماری سلول داسی شکل و تالاسمی (SCT) بر اساس الکتروفورز هموگلوبین در بسیاری از کشورها با جامعه قابل توجهی از افراد آفریقایی – کارائیبی انجام می شود. همانند CF، پیشگیری زودهنگام باعث کاهش عوارض، مرگ و میر و در نتیجه بهبود چشهانداز بلند مدت می شود. در مورد بیماری سلول داسی شکل، درمان شامل استفاده از پنی سیلین خوراکی برای کاهش خطر عفونت پنوموکوکی در نتیجه ی نقص ایمنی ثانویه ناشی از انفارکتوس طحال است (فصل

حتی در کشورهای غربی با امکانات پزشکی خوب، بخش قابل توجهی از هموزیگوتهای سلول داسی شکل، احتمالاً قابل توجهی از هموزیگوتهای سلول داسی شکل، احتمالاً ۱۵ %، بر اثر عفونت در اوایل کودکی از دنیا میروند. در مورد تالاسمی، تشخیص زودهنگام این امکان را فراهم میسازد تا از مراحل ابتدایی، به شکل مطلوبی انتقال خون و درمان برداشت آهن انجام شود. برنامههای غربالگری نوزادان برای هر دوی این هموگلوبینوپاتیها در سال ۲۰۰۵ در انگلستان به اجرا در آمدند، و غربالگری قبل از تولد (مادر و در صورت نیاز پدر) در برخی نواحی که خطر بالایی دارند، در جریان میباشد. در برخی مناطق با خطر پایین، ترجیح داده میشود که غربالگری پیش از تکمیل تولد بر روی زوجهایی که در خطر بالایی قرار دارند پس از تکمیل برسشنامه مربوط به منشاء خانوادگی و نژادی، انجام شود.

#### غربالگری شنوایی نوزادان

به دست آوردن مهارتهای گفتاری یک فرایند اولیه تکوینی است که پسس از تولد رخ میدهد و بطور اساسسی به شنوایی کافی بستگی دارد. اگرچه افراد و جوامع آنها، با اختلالات شنوایی بهترین شرایط را برای آنان فراهم می کنند و نباید مورد تبعیض قرار گیرند، اما اکثر آنها معتقدند که مهارتهای ارتباطی خوب در طول زندگی بسیار مهم است. اگر نقص شنوایی زود تشخیص داده شود، می توان از تجهیزات کمکی می تواند نصب شود. ارزیابی این نوع اختلالات باید در ماههای اول زندگی انجام شود و شامل آزمایش انتشار اتواکوستیک خودکار (AOAE) میچ پاسخ قطعی وجود است؛ در نوزادانی که در آزمایش عمدی ساقه مغز صورت میگیرد.

<sup>-</sup> Iron-chelation

<sup>(</sup>انتشار خودکار گوشی-صوتی) 2- Automated otoacoustic emission

#### غربالگری ناقلین در جمعیت

غربالگری گسترده برای شناسایی ناقلین ناهنجاریهای اتوزومال مغلوب در جمعیتهای با میزان بروز بالا، برای اولین بار برای هموگلوبینوپاتیها ارائه شد (فصل ۱۲) و امروزه به چندین ناهنجاری متعدد دیگر گسترش یافته است (جدول ۶–۱۱). دلیل منطقی پشت این برنامهها این است که شناسایی ناقلین میتواند با مشاوه ژنتیکی مورد حمایت قرار گیرد، به طوری که از قبل میتوان زوجهای حامل را مطلع کرد که خطر ابتلاء ۱ به ۴ در فرزندان آنها وجود دارد. بعنوان مثال بیماری تای-ساکس در جامعه یهودیان ارتودوکس که پیش از این مورد بحث قرار گرفته است (فصل ۱۱)؛ اما این مورد به عنوان غربالگری «جمعیت» در نظر گرفته نمیشود. تجربه با SCT موفقیت بسیار و شکستی را نشان میدهد که میتواند ناشی از برنامههای غربالگری با برنامه نشان میدهد که میتواند ناشی از برنامههای غربالگری با برنامه ریزی خوب یا ضعیف باشد.

#### تالاسمى

 $\alpha$  تالاسسمی و  $\beta$  – تالاسسمی در اثسر سسنتز غیر طبیعی زنجیرههای گلوبین ایجاد می شسوند زیرا جهشهایی در ژنهای  $\alpha$  و  $\beta$  گلوبین و یا ناحیه پروموتسر آنها رخ می دهد (فصل ۱۱)، و هر دو از وراثت اتوزومال مغلوب پیروی می کند. آنها در جنوب شسرقی آسیا ( $\alpha$  تالاسمی)، قبرس و منطقه مدیترانه، ایتالیا و شبه قاره هند ( $\beta$  تالاسمی) بسسیار رایج هستند. در قبرس در سال ۱۹۷۴، میزان بروز بتا تالاسسمی ۱ در ۲۵۰ (فراوانی ناقلین ۱ در ۸ می باشد) تولد بود. پس از معرفی یک برنامه غربالگری جامع برای تعیین وضعیت برخوردار بود، بروز بیماری در کودکان بیش از ۹۵ درصد در عرض برخوردار بود، بروز بیماری در کودکان بیش از ۹۵ درصد در عرض بروز هموزیگوتهای مبتلا را بیش از ۹۵ درصد کاهش داده است.

#### بیماری سلول داسی شکل

برخلاف پاسخ قبرسیها به غربالگری بتا تالاسمی، تلاشهای اولیه برای ارائه طرح تشخیصی در ناقلین سلول داسی شکل در آمریکاییهای آفریقایی تبار فاجعه بار بود. مقالات آگاهی دهنده سبب شدند تا وضعیت حامل یا صفت سلول داسی شکل که معمولاً بی ضرر است، با بیماری هموزیگوت، که عوارض قابل توجهی را منتقل می کند، اشتباه گرفته شوند (فصل ۱۲). چندین ایالت آمریکا با تصویب قانونی، غربالگری سلولهای داسی شکل را در افراد با منشاء آفریقایی – کارائیبی

جدول اختلالات اتوزومال مغلوب مناسب برای غربالگری الـ ۱۱-۳ ناقلین در جمعیت

تست	گروه یا جامعه نژادی	اختلال

آلفا تالاسمی چین و شرق آسیا میانگیسن هموگلوبین گلبول قرمز و الکتروفورز هموگلوبین بتا تالاسمی شبه قاره هند و میانگیسن هموگلوبین گلبول کشورهای مدیترانه قرمز و الکتروفورز هموگلوبین بیماری سلول آفریقایی – کارائیبی آزمایش سلول داسی شکل و الکتروفورز هموگلوبین داسی شکل الکتروفورز هموگلوبین فیبروز کیستیک اروپایی ها آنالیز جهشهای رایج

(سیاهپوستان) اجباری کردند و ناقلین از سوی کارفرمایان و شرکتهای بیمه مورد تبعیض قرار گرفتند و در نتیجه برنامههای غربالگری کنار گذاشته شد. این تجربه بر اهمیت تضمین مشارکت داوطلبانه و ارائه اطلاعات و مشاوره کافی و مناسب تأکید می کند. مطالعات آزمایشی بعدی در ایالات متحده و کوبا نشان داده است که افراد با منشاء آفریقایی کارائیبی کاملاً پذیرای برنامههای غربالگری سلولهای داسی شکل میباشند.

#### فيبروز كيستيك

ساكس

در اروپایی ها در جمعیت انگستان، فراوانی ناقلین فیبروز کیستیک (CF) حدود ۱ در ۲۵ است و جهش خدی فنیل آلانیسن ۵۰۸ (Phe508del) ۵۰۸ تا ۸۰% از کل هتروزیگوتها را تشکیل می دهد. مطالعات ابتدایی که برای شناسه ایی ناقلین فیبروز کیستیک انجام شد، با نتایج کاملاً متنوعی همراه بودند. یک دعوت نامه کتبی غیررسمی منجر به پاسخ دهی ضعیفی در دود ۱۰% می شود، در حالی که تماس فردی در ابتدایی بارداری، از طریق مکان عمومی یا کلینیک پیش از تولد (بارداری)، منجر به پذیرش بیش از ۸۰% افراد می شود. مطالعاتی برای بررسمی نگرش های غربالگری آذرای دوره بارداری صورت نگرش است. دو روش برای غربالگری زنان باردار مورد توجه قرار گرفته است. دو روش برای غربالگری زنان باردار مورد توجه قرار گرفته است. اولین دستاورد را دو-مرحلهای می مینامند و مستلزم گرفته است. اولین دستاورد را دو-مرحلهای مینامند و مستلزم آزمایش مادران باردار در کلینیکهای پیش از تولد می باشد.

<sup>1-</sup> Two step

(تقریب ۸۵% تمامی ناقلین فیبروز کیستیک)، از نتیجه اطلاع حاصل کردند و از آنها درخواست میشود که ازهمسر خود برای آزمایش دعوت کنند – مرحله دوم – در صورتی که مشخص شود هر دو فرد ناقل هستند، پیشنهاد تشخیص پیش از تولد مطرح میگردد. این رویکرد این مزیت را داشت که تمامی ناقلینی که مورد شناسایی قرار می گیرند، از نتیجه خود آگاه شده و مطالعات خانوادگی بیشتری - غربالگری آبشاری'- را میتوان آغاز کرد. از دستاورد دوم غربالگری زوجین ٔ یاد می شود. این رهیافت مستلزم أزمایش هم زمان هر دو زوج و افشای نتایج مثبت تنها در زمانی است که مشخص شود هر دو والد ناقل میباشند. به این طریق نگرانی و اضطراب کمتری ایجاد میشود، اما فرصت پیشنهاد آزمایش برای اعضاء خانواده در حالتی که تنها یک والد ناقل است، از دست می رود. نتایج نشان داد که هر دو روش غربالگری برای زنان باردار به طور مساوی قابل قبول است که میزان پذیرش آنها حدود ۷۰% می باشد. با این حال، هیچ گونه غربالگری CF برای بزرگسالان در انگلستان در دسترس نیست و غربالگری نوزادان در حال حاضر انجام میشود.

#### جنبههای مثبت و منفی غربالگری جمعیت

غربالگرد و چشم انداز کاهش قابل توجهی در میزان بروز اکتالات ژنتیکی را ارائه میدهد. این امر باید با معایب بالقوهای اختلالات ژنتیکی را ارائه میدهد. این امر باید با معایب بالقوهای کسه ممکن است از پیگیریهای بیش از حد مشتاقانه برنامه غربالگری با برنامه ریزی ضعیف و داوری نادرست ایجاد شود، سنجیده شود (کادر ۲۰۱۴). تجربه تا کنون نشان میدهد که در گروههای نسبتاً کوچک و با آگاهی مناسب، مانند قبرسیهای یونان و یهودیان اشکنازی آمریکایی، از غربالگری جامعه استقبال میشود و هنگامی که به جمعیتهای بزرگتر، غربالگری پیشنهاد میشود، نتایج دارای قطعیت کمتری میباشند.

پیگیری ۳ ساله بر روی حدود ۷۵۰ نفر که برای وضعیت ناقل فیبروز کیستیک در انگلستان غربال شده بودند، آشکار نمود که نتایج مثبت آزمایش باعث ایجاد اضطراب بی مورد نمی شود، هرچند برخی از ناقلین نسبت به سلامت عمومی خود درک نسبتاً ضعیفی داشتند. نتیجه نگران کننده تر این بود که تقریباً ۵۰% از افرادی که مورد آزمایش قرار گرفتند، نتوانستند به شکل صحیحی نتایج خود را بهخاطر بیاورند و یا تفسیر کنند. این موضوع بر اهمیت مشاوره پیش

#### كادر ١١٠٤ - أمزايا ومعايب بالقوه غربالكرى رُنتيك جمعيت

مزایا انتخاب آگاهانه افزایش درک و شناخت بهتر درمان زودهنگام در صورت امکان کاهش تولد هموزیگوتهای مبتلا

#### معایب و خطرات

فشار برای شرکت سبب بی اعتمادی و سوء ظن بدنامی ناقلان (اجتماعی، بیمه و اشتغال) ایجاد اضطراب نامناسب در ناقلان

اطمینان خاطر نامناسب در صورت عدم حساسیت ۱۰۰٪ آزمایش

از آزمایش و ارائه اطلاعات دقیق و صحیح تأکید دارد که بهراحتی قابل پردازش و درک کامل میباشد.

#### ثبت ژنتیکی (Genetic Registers)

مراكز محلى ژنتيك، كار ثبت ژنتيكى اطلاعات محرمانه-خانوادهها و افراد را براساس گروههای بیماری خاص بر عهده دارند. تفاوت اصلی در مقایسه با سوابق پزشکی مرسوم، ارتباط با خویشاوندان بیولوژیکی فرد است، چه تحت تأثیر بیماری قرار گرفته و مبتلا باشند و چه تحت تأثیر قرار نگرفته باشند. آنها به مدیریت بیماران و خانوادهها بسیار کمک میکنند و درخواست نابودی مدارک در زمان معینی پس از مرگ بیمار با مخالفت شديدي روبرو مي شود. محرمانه بودن و امنيت دادمها البته از اهمیت بالایی برخوردار است. یکی از عملکردهای مهم ثبت ژنتیکی، سهولت شناسایی سریع بیماران واجد شرایط برای برنامهها و شیوههای غربالگری جدید یا اصلاح شده است، به عنوان مثال، در ژنتیک سرطان (فصل ۱۴). به طور مشابه، بیماران با تشخیص یا فنوتیپهای خاص را می توان به آسانی برای پروژههای تحقیقاتی جدید یافت. موارد استفاده از ثبت ژنتیکی در کادر ۵–۱۱ ذکر شـده اسـت. علاوه بر این، بسیاری از پایگاههای داده بین المللی ثبت جهش و فنوتیپها را تسهیل می کنند، به عنوان مثال، پایگاه داده جهش ژنوم انسان ".

پایسگاه داده GeneMatcher، در ارتباط با بیماران مبتلا به بیماری نادر بسیار ارزشمند است، که به نوبه خود امکان بررسی بیماری زایی جهش را ممکن میسازد.

<sup>1-</sup> Cascade screening

<sup>2-</sup> Couple screening

<sup>3-</sup> Follow up

<sup>4- (</sup>http://www.hgmd.cf.ac.uk/ac/index.php)

<sup>5- (</sup>https://www.genematcher.org/)

#### کادر ۵-۱۱ 🧬 نقشها و مزایای ثبت ژنتیکی

- ♦ حفظ یک فرآیند ارتباطی بین خانـواده و مرکز ژنتیک در صورت لزوم، و ارائه اطلاعات و پشتیبانی طولانی مدت
- ♦ ارتباط خویشاوندان بیولوژیکی برای درک خطرات ژنتیکی که ممکن است برای افراد اعمال شود و کمک به هماهنگی آزمایشهای پیش بینی کننده و آزمایش پیش از تولد در صورت نیاز
- ♦ پیشـنهاد تشـخیص ناقلین به اعضای مرتبط خانواده در سن مناسب (به عنوان مثال، زنان جوان برای اختلالات وابسته به X)
- ♦ برنامهريــزى براى شــروع (و ادامه) تحقيقــات غربالگرى مرسوم و مدیریت چند گرایشی در سن مناسب (به عنوان مثال، بیماریهای ارثی قلبی)
- ♦ شناسایی سریع افراد واجد شرایط برای برنامههای غربالگری جدید یا اصلاح شده (به عنوان مثال، در ژنتیک سرطان) و به طور فزایندهای، در درمان
- شناسایی آسان بیماران مناسب برای پروژههای تحقیقاتی جدید
- ♦ مشارکت در تلاشهای ملی و بین المللی برای جمع آوری اطلاعات در زمینه ژنومیک و در نتیجه مشخص شدن اهمیت دادههای توالی DNA از طریق فنوتیپ مناسب

#### مفاهيم بنيادي

۱. غربالگری هدفمند یا خانوادگی در ژنتیک مربوط به افرادی است که به دلیل سابقه خانوادگی در معرض خطر نسبتا بالایی قرار دارند. آزمایش مستقیم ژن اغلب امکانپذیر است، اما نقش اساسی در معاينه باليني دقيق و تحقيقات باليني تخصصي، مانند أزمايشات پیوشیمیایی و تصویربرداری وجود دارد.

۲. باید به مزایا و معایب آزمایش پیش از ظهور علائم یا پیش بینی کننده از نظر عملی و اخلاقی توجه شود.

 ۳. غربالگری جمعیت شامل پیشنهاد آزمایش ژنتیک برای همه اعضای یک جمعیت خاص است، با هدف جلوگیری از بیماری در آینده و ارائه انتخاب شخصی آگاهانه. یک تست غربالگری خوب دارای حساسیت و اختصاصیت بالایی است.

۴. مشارکت باید داوطلبانه باشد، و هر برنامه باید به طور گسترده و عادلانه در دسترس باشد، برای جمعیت مورد نظر قابل قبول باشد و با اطلاعات و مشاوره کامل پشتیبانی شود.

۵ غربالگری پیش از تولد بر اساس معاینه اولتراسوند در هفته های ۱۲ و ۲۰ بارداری به طور معمول در دسترس است، و همچنین أزمایشهای ترکیبی برای آنالیز خطرات آنئوپلوئیدی مانند سندرم داون، کے ممکن است منجر به انجام آمنیوسئتز برای آزمایش ژنتیکی جنین شود.

ع غربالگـری نــوزادان برای فنیل کتونــوری در دهه ۱۹۶۰ معرفی شد اما اکنون گسترش یافته است تا طیف وسیعی از بیماریهای متابولیک و همچنین تست شنوایی را در بر گیرد.

٧. برنامههای غربالگری جمعیت برای ناقلین بتالاسمی منجر به كاهيش عمده در ميزان تولد هموزيگوتهاي مبتلا شده است. الگویی برای ارائه غربالگری سایر اختالالات با عوارض طولانی مدت و جدی فراهم کرده است.

۸ ثبت ژنتیکی به خوبی سازماندهی شده، وسیله موثری برای شناسایی افراد واجد شرایط آزمایش و برنامه های غربالگری با روشهای جدید است.

#### سناريو باليني ١٠٠

برنامه غربالگری نوزادان برای یک بیماری متابولیک در حال بررسی و معرفی است که هنوز تحت پوشش برنامه فعلی قرار نگرفته است. معیارهای غربالگری زودهنگام، از نظر نیاز پزشکی، برآورده شده

دادههای آزمایش جدید به شرح زیر است:

غيرمبتلا

نتيجه أزمايش غربالكري

مثبت کاذب: ۱۳۱۲ مثبت حقیقی: ۱۱۵

منفى حقيقى: 45.454 متفى كاذب: ٢٢

> در مورد این آزمایش، مقادیر موارد زیر : حساسیت؟ ختصاصیت؟

ارزش پیش بینی کننده مثبت

#### غاريو باليني ٢

ب<mark>ا اشاره به سناریوِ بالینی ۱، تغییرات فنی آزمایش غربالگری انجام</mark> شده است و مجددا مورد ارزیابی قرار گرفته است.

دادههای این آزمایش جدید اصلاح شده به شرح زیر است :

غير مبتلا

نتيجه أزمايش غربالكري

مثبت کاذب: ۹۵۲۹ مثبت حقيقي: ٨٣

منفی حقیقی: ۴ ، ۲۶۰۱ منفی کاذب: ۲

در مورد این آزمایش تغییریافته، مقادیر موارد زیر :

حساسیت؟

ختصاصیت؟

ارزش پیش بینی کننده مثبت

كدام أزمون بهتر است، اين أزمون يا أزمون قبلي (ســناريوي باليني ١)، و جرا؟

# فصل کا

## هموگلوبین و هموگلوبینوپاتیها

"خون عصارهی بسیار ویژهای است"

(نوشته یوهان ولفکانگ فون گوته از کتاب fausti

برآورد شده است که سالیانه در جهان بیش از یک چهارم از میلیونها فردی که در سرتاسر جهان متولد میشوند، مبتلا به یکی از ناهنجاریهای ساختار یا سنتز هموگلوبین (Hb)، تحت عنوان همو گلوبینوپاتی هستند.در ابتدا شرایط مناطق گرمسیری و نیمه گرمسیری،مهاجرت را به همراه داشته و این شرایط تاثیرات جهانی را ایجاد کرده است. در حقیقت هموگلوبینوپاتیها یک گروه از ناهنجاریهایی هستند که از توارث مندلی پیروی میکنند و بیشترین اثر را بر روی بیماری زایی و مرگ و میر دارند و به عنوان نمونهای برای درک ما از آسیب شناسی (پاتولوژی) بیماریهای وراثتی در سطح بالینی، پروتئینی و DNA هستند. حرکت (موبیلیتی)۲ جامعه مدرن به این معنی است که جوامع جدیدی با فراوانی بالای هموگلوبینوپاتیها در کشبورهایی وجــود دارند که نرخ فراوانی این بیمــاری در جمعیتهای بومی أنها بسیار پایین است. از آنجایی که این بیماریها نگرانی اصلی برای بهداشت عمومی هستند، لذا بسیاری از کشورها برنامههای غربالگری را معرفی کرده اند. در انگلستان و والز Wales، تقریبا ششصد هزار فرد ناقل سالم از انواع واریانتهای Hb وجود دارند براى شناخت بهتر انواع مختلف هموگلوبينوپاتىها و اثرات

ساختمان هموگلوبین Hb

Hb بيردازيم.

هموگلوبین یک پروتئین است که داخل گلبولهای قرمز خون وجود دارد و مسئول انتقال اکسیژن است. تقریباً ۱۵ گرم

بالینی آنها، ابتدا لازم است به بررسی ساختار، عملکرد و سنتز

1- Hemoglobinopathy

2- Mobility

Hb در هر ۱۰۰ میلی لیتر از خون یافت می شــود که این موضوع آنالیز Hb را ساده می کند.

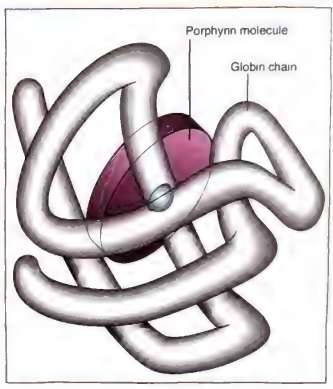
#### آناليز پروتئين

در سال ۱۹۵۶، اینگرام با جداسازی محصولات پپتیدی حاصل از تجزیه Hb انسانی توسط آنزیم پروتئولیتیک تریپسین، ۳۰ قطعه پلی پپتیدی مجزا از هم به دست آورد. تریپسین زنجیرههای پلیپیتیدی را در محل اسیدهای آمینه آرژینین و لیزین برش می دهداما تا قبل از آن با آنالیز ۵۸۰ اسید آمینه موجود در Hb انسانی نشان داده شده بود که در مجموع در این پروتئین ۶۰ آرژینین و لیزین وجود دارد؛ این موضوع مطرح نمود که Hb از دو زنجیره پپتیدی یکسان ساخته شده است که در هر زنجیره آن ۳۰ آرژینین و لیزین وجود دارد.

تقریباً در همان زمان گزارشی منتشر شد که دو واریانت Hb هسامل Hb و Hb Hopkins II به طور همزمان در برخی اعضاء یک خانواده وجود دارند. چندین عضو این خانواده که هر دو واریانت را دارا بودند، دارای کودکانی با Hb طبیعی، فرزندانی که برای یک واریانت Hb هتروزیگوت بودند و همچنین فرزندانی که همانند والدین خود به صورت هتروزیگوتهای دوگانه برای هر دو واریانت Hb بودند این مشاهدات شواهد بیشتری را در مورد این که حداقل دوجایگاه ژنی در تولید Hb انسانی نقش دارند، نشان داد.

بلافاصله پس از آن، توالی اسید آمینهای انتهای آمین Hb انسانی تعیین شد و توالیهای والین – لوسین و والین – هیستیدین با نسبت مولی برابر،به صورتی که دو میول از هر یک از این توالیها از هر مول Hb بدست میآید،در انتهای آمین قرار میگیرند. این موضوع با سینتز Hb انسانی به شکل یک تترامر

<sup>3-</sup> Ingram



شکل ۱–۱۲۰ شــکل یک زنجیره گلویین و ملکول پورفیرین متصل به هموگلوبین انسانی

متشکل از دو جفت پلیپپتید مختلف به نامهای زنجیره  $\alpha$  گلوبین و زنجیره  $\beta$  گلوبین سازگار بود.

با آنالیز محتوای آهن موجود در Hb انسانی مشخص شد کـه آهن ۰/۳۵% وزن آن را تشـکیل میدهد و بر این اساس وزن مولکولی Hb انسانی حداقل 1۶۰۰۰ محاسبه شد. اما، روشهای فیزیکـی وزن مولکولی Hb انسانی را در حدود Da بیشنهادشده ۶۴۰۰۰ نشـان دادند که با ساختمان تترامری α2β2 پیشنهادشده سازگار میباشد که در آن هر زنجیره گلوبینی، گروه حاوی آهن، یعنی هِم،مربوط به خود را دارد (شکل ۱-۲۲).

محققین بعدی نشان دادند که Hb انسانهای بالغ همچنین حاوی مقادیر کمی، (حدود  $\Upsilon-\Upsilon$ ) از کل hb است که حرکت الکتروفورزی متفاوتی نسبت به قسمت اعظم Hb انسانی دارد. بخش اصلی آن را Hb A و بخش کمتر را Hb A۲ نامیدند. مطالعات بعدی نشان دادند که Hb A۲ تترامری از دو زنجیره  $\Omega$ 0 دو زنجیره پلی پپتیدی دیگر است که توالی اسید آمینهای آن بسیار مشابه زنجیره  $\Omega$ 1 میباشد و این زنجیره دلتا نام گرفت.

#### بيان تكويني هموگلوبين

با بررسی Hb جنین انسان مشخص شد که عمدتا حاوی هموگلوبینی است که از نظر حرکت الکتروفورزی متفاوت از

A طبیعی انسان بالغ است و Hb جنینی یا Hb F نامیده شد. بررسیهای بعدی Hb F نشان دادند که این هموگلوبین تترامری از دو زنجیره گلوبین  $\alpha$  و دو زنجیره پلیپپتیدی تشکیل می شود که توالی آن شبیه زنجیره گلوبین  $\alpha$  می باشد و گاما  $\alpha$  نامیده می شود. Hb F حدود  $\alpha$  هموگلوبین موجود در خون یک فرد بالغ را شامل می شود.

در بررسی Hb جنینهای با سن حاملگی کمتر، انتولوژی (ساختار) و ترتیب ایجاد ٔ هموگلوبینهای مختلف رویانی، آشکار شد که اینها شامل:

الله ودند که Hb Gower I، Hb Gower II و Hb Gower I، Hb Gower II به طور گذرا با مقادیر متفاوت در زمان های مختلف بارداری تولید می شوند. این همو گلوبین ها در حقیقت تترامرهایی متشکل از ترکیب زنجیرههای  $\alpha$ یا شبه  $\alpha$  موسوم به زنجیرههای زتا (ζ) یا  $\alpha$  و شبه بتا مانند زنجیرههای گاما  $\alpha$  و ایسیلون (ع) هستند (جدول ۱–۱۲). برخلاف بیان گذرای زنجیره  $\alpha$  و  $\alpha$  در اوایل دوران رویانی، ژن زنجیره  $\alpha$  و  $\alpha$  در سرتاسر دوران تکوینی بیان می شوند و هرچه به انتهای دوره جنینی میرویم سطح بیان زنجیره بتا افزایش میابد (شکل ۲–۱۲).

#### ساختمان زنجيره گلوبين

آنالیز ساختمان زنجیرههای گلوبینی مجزا ابتدا در سطح پروتئین صورت گرفت.

#### مطالعات يروتئيني

تعیین توالی اسید آمینه ای پلیپپتیدهای گلوبینی مختلف در دهه ۱۹۶۰ توسط محققین مختلفی انجام شد که نشان داد زنجیره گلوبین  $\alpha$  حاوی ۱۴۱ اسید آمینه و زنجیره گلوبین  $\beta$  حاوی ۱۴۶ اسید آمینه است. و مشخص شد که اگرچه زنجیرههای  $\alpha$  و  $\beta$  توالی اسید آمینه است. و مشخص شد که اگرچه زنجیرههای و  $\beta$  توالی اسید آمینه ای مشابهی دارند، ولی یکسان نیستند. آنالیز توالی اسید آمینه ای زنجیره  $\beta$  نشان داد که  $\alpha$  اسید آمینه با زنجیره گلوبین  $\alpha$  اختلاف دارد. و آنالیز مشابه بر روی زنجیره گلوبین  $\alpha$  نشان داد که این زنجیره نیز بسیار شبیه زنجیره گلوبین  $\alpha$  است و با آن در  $\alpha$  اسید آمینه اختلاف دارد. علاوه بر این،  $\alpha$  است و با آن در  $\alpha$  اسید آمینه اختلاف دارد. علاوه بر این، مشخص شد که دو نوع HbF وجود دارد که در آنها زنجیره  $\alpha$  در موقعیت اسید آمینه گلابسین یا موقعیت اسید آمینه گلابسین یا آلانین باشد؛ لذا آنها را به ترتیب  $\alpha$  ( $\alpha$ ) و ( $\alpha$ ) و ( $\alpha$ ) و امید آمید. آنالیز

<sup>1-</sup> Fetal Hb

<sup>2-</sup> Ontological

چدول ۱۲-۱	همو گلوبین های انسانی			
مرحله تکوینی	هموگلوبين	ساختار	مقدار هموگلوبین در انسان بالغ (%)	
رویانی	Gower I	ζ2ε2	_	
(embryonic)	Gower II	α2ε2	_	
(	Portland I	ζ2γ2	_	
جنيني	F	2γ2 α	<1	
، يى بالغين	A	2β2 α	91-94	
	Α	2δ2 α	<b>7-7</b>	

نسبی توالی زنجیرههای  $\zeta$  و  $\varepsilon$  در همو گلوبین رویانی نشان میدهد که  $\zeta$  از نظر توالی اســید آمینه ای مشابه زنجیره  $\varepsilon$  است، در حالی که  $\varepsilon$  مشابه زنجیره  $\varepsilon$  می باشد.

لذا به نظر می رسد دو گروه از زنجیره های گلوبینی، شبه  $\alpha$  و خود دارند که از یک ژن Hb اجدادی مشتق شده اند که طی دوره تکامل تغییر کرده است.

#### نقشمبرداری ژن گلوبین

تجزیه و تحلیل یک واریانت الکتروفورزی هموگلوبین موسوم به Hb لپور به درک ما از چگونگی سازماندهی ژنهای هموگلوبین بر روی کروموزمهای انسان کمک کرد. مقایسهی Lepore Hb تجزیه شده با تریپسین با Hb طبیعی نشان داد که زنجیرههای α طبیعی هستند، ولی زنجیرههای غیر α متشکل از توالی امینواسیدی شبه دلتا در انتهای آمین خود و توالی آمینو اسیدی شبه بتا در انتهای کربوکسیل خود هستند.

لذا مطرح شد که در نتیجه یک کــراس اور نابرابر همراه با باشــد که در نتیجه یک کــراس اور نابرابر همراه با جفتشدن اشــتباه ژنهای گلوبین  $\delta$  و  $\delta$  در طی میوز و به دلیل شــباهت توالی این دو ژن و نزدیکی جایگاه ژنهایشان بر روی یک کروموزوم رخ داده اســت (شکل ۳–۱۲). در صورتی که این فرضیه درست باشد، میبایست یک هموگلوبین ادغامی - Lepore فرضیه درست باشد، میبایست یک هموگلوبین ادغامی گلوبین  $\delta$  اســت که در آن زنجیرههای گلوبین غیر  $\delta$  حاوی توالیهای زنجیره  $\delta$  در انتهای آمین خود و توالیهای زنجیره  $\delta$  در انتهای کربوکسیل خود هســتند. در اواخر دهه ۱۹۶۰، محققین در ژاپن کربوکسیل خود هســتند. در اواخر دهه ۱۹۶۰، محققین در ژاپن کردند که طبــق پیش.بینیها، وجود توالی گلوبین  $\delta$  را در انتهای کردند که طبــق پیش.بینیها، وجود توالی گلوبین  $\delta$  را در انتهای

Yol	k sac	Liver	Spleen	Bone
Site of erythropolesis				
100- Total Hb (%)	F	etal Hb		HbA
	Embryo	onic Hb	HbA <sub>2</sub>	
	3 Prenata	6 al life (month:	Birth s) Postnata	3 6 Il life (months)

شیکل ۲-۱۲ هموگلویین ساخته شده در طول تکوین و قبل و بعد از تولد. انواع مختلفی هموگلویین رویانی وجود دارد

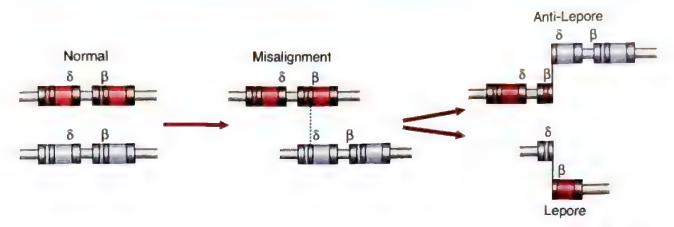
آمینو و توالی گلوبین δ را در انتهای کربوکسیل را نشان داد.

شـواهد بیشتر در سطح پروتئین برای نقشهبرداری فیزیکی ژنهای گلوبینی انسان، با گزارش در مورد واریانت الکتروفورزی دیگر Hb تحت عنوان Kenya Hb فراهم شــد. آنالیز توالی اسید آمینهای این واریانت مطـرح نمود که یک محصول ادغامی  $\theta$ - $\gamma$  است که در آن یک کراس اور در محلی بین اسید آمینـه  $\delta$  و زنجیره گلوبینــی رخ داده است. این موضوع نشان داد که برای تولید این پلیپتید ادغامی  $\delta$  و است ژن ساختاری گلوبین  $\delta$  از لحاظ فیزیکی در نزدیکی ژن گلوبین  $\delta$  قرار داشته باشد.

در خصوص نقشه برای ارائه وجود داشت. وجود کمی از مطالعات پروتئینی برای ارائه وجود داشت. وجود کمی در افرادی که براساس مطالعات خانوادگی می بایست برای یک واریانت زنجیسره  $\alpha$  خاص هموزیگوت یا هتروزیگوتهای مرکب (دوگانه) اجباری (فصل ۷) باشند، وجود بیش از یک ژن گلوبین  $\alpha$  را مطرح نمود. به علاوه، نسبت  $\alpha$  تام حاصل از واریانت زنجیره  $\alpha$  در افسراد هتروزیگوت این واریانتها، کمتر از (۲۰%) نسسبت  $\alpha$  مربوط به واریانتهای زنجیره  $\alpha$  (معمولاً بیش از  $\alpha$ ) می باشد که وجود بیش از یک ژن ساختمانی گلوبین  $\alpha$  را مطرح می کند.

#### ساختمان ژن گلوبین

تعیین جزئیات دقیق ساختار ژنهای گلوبینی با استفاده از آنالیز DNA ممکن شده است. گلبولهای قرمز نابالغ، یعنی رتیکولوسیتها، منبع غنی از mRNA گلوبینی برای سنتز cDNA گلوبین میباشند، و سایر موارد را کمتر میسازند! استفاده از cDNA گلوبین β برای مطالعات نقشهبرداری محدود شده ملکول DNA اشخاص سالم نشان داد که ژنهای گلوبینی غیر α (شبه بتا) در یک



شکل ۱۲-۳ مکانیسم کراسینگ اور نابرابر در تولید هموگلویین لپور و آنتی لپور

قطعه ۵۰ kb بر روی بازوی کوتاه کروموزوم ۱۱ قرار دارند (شکل ۱۲-۴). کل این قطعه ۵۰ kb حاوی ژنهای ساختاری گلوبینی مختلف است شیناخته شده است. نکتهای که مورد توجه قرار می گیرد وجود نواحی غیر عملکردی است. نواحی غیرعملکردی دارای توالیهای مشابه ژنهای ساختمانی گلوبینی میباشد این توالیها پیام قابل شناسایی ندارند و محصول پروتئینی هم تولید نمی کنند بنابراین ژنهای کاذب(pseudogenes) میباشند.

مطالعات بر روی ژنهای ساختمانی گلوبین  $\alpha$  نشان دادهاند که در حقیقت دو ژن ساختمانی گلوبین  $\alpha$  یعنی  $\alpha$  و  $\alpha$  روی کروموزوم ۱۶۰ وجود دارد (شکل ۲–۱۲ را ملاحظه کنید). توالی DNA حتی با وجود این که زنجیرههای گلوبین  $\alpha$  رونویسی شده دارای توالی اسید آمینهای یکسان هستند، وجود تفاوتهای نوکلئوتیدی را بین این دو ژن نشان داده – که این حالت وجود دلیلی به نفع پدیده لغزش کید ژنتیکی (انحطاط) (degeneracy) میباشد. به علاوه، در سمت  $\alpha$  ژن گلوبین  $\alpha$  ژنهای گلوبین  $\alpha$  ژنهای کاذب  $\alpha$  وجود دارند. ژن تتا گلوبین که عملکرد آن ناشاخته است، مورد وجود دارند. ژن تتا گلوبین که عملکرد آن ناشاخته است، مورد توجه قیرار دارد زیرا برخلاف ژنهای کاذب گلوبینی که بیان توجه قیرار دارد زیرا برخلاف ژنهای کاذب گلوبینی که بیان توجه قیران دارد و بیان با بیان سازگار است. قابلیت بیان این به بیان این و کیسه زرده مطرح شده است.

#### سنتز و تنظیم بیان هموگلوبین

براساس مطالعات ترجمه بر روی mRNA رتیکولوسیتها مشخص شد که زنجیرههای گلوبین α و β با نسبتهای تقریباً

1- Nonfunctional

برابری ساخته می شوند. هرچند، مطالعات سنتز زنجیره گلوبین در شرایط آزمایشگاه (in vitro) نشان داده که mRNA گلوبین β قدری نسبت به mRNA گلوبین α در سنتز پروتئین (ترجمه)، نتیجه بیشتری دارد. و این اختلاف در ترجمه با حضور مقادیر نسبتا بیشتر mRNA الفاگلوبین در سلولهای پیشساز قرمز خون جبران می شود. به نظر می رسد که همانند دیگر ژنهای یوکاریوتی، مهمترین سطح تنظیم بیان ژنهای گلوبینی در سطح رونویسی می باشد.

زمان بندی و الگوی مختص بافت بیان ژنهای گلوبین در حال رشد به ناحیهی کنترل جایگاه (Icr) نسبت داده می شود.

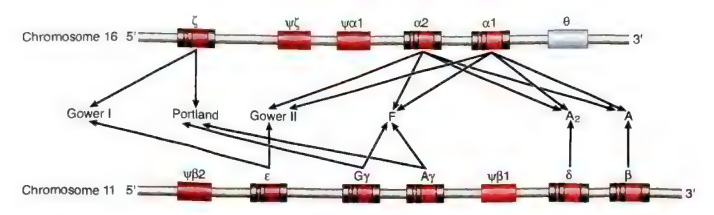
علاوه بر توالیهای پروموتری در نواحی کناری ۵ ژنهای گلوبینی گوناگون، توالیهایی به فاصله ۲۰–۶ کیلوباز در ۵ ژن گلوبینی وجود دارند که برای بیان انواع مختلف ژنهای گلوبینی شب  $\beta$  که سازنده lcr هستند، ضروری هستند. این ناحیه، تبدیل (switching) ژنهای گلوبینی شب  $\beta$  در طول تکوین را تنظیم می کند ناحیه ی مشابهای در ۵ ژنهای گلوبین  $\alpha$  دخیل در کنترل بیان آنها وجود دارند که در هر دو مورد در اتصال پروتئینها و عوامل رونویسی دخیل در تنظیم بیان ژنهای گلوبینی نقش مهمی خواهند داشت.

#### ناهنجارىهاي هموگلوبين

ناهنجاریهای هموگلوبین انسانی را میتوان به دو گروه اصلی تقسیم کرد: (۱) واریانتهای ساختمانی زنجیره گلوبین نظیر بیماری سلول داسی شکل و (۲) ناهنجاریهای سنتز زنجیرههای گلوبین که به آن تالاسمی میگویند.

<sup>2-</sup> Locus control region

# فصل ۱۲: هموگلوبین و هموگلوبینوپاتیها



شــکل ۴-۱۲ مناطق α وβ گلوبین بر روی کروموزومهای ۱۶ و ۱۱ که نشان دهنده ســاختار ژنها و سودوژنها (ψ) و انواع هموگلوبینهای تولید شده میباشد.

#### ناهنجاریهای/واریانتهای ساختاری

اینگرام در سال ۱۹۷۵ نشان داد که تفاوت بین A Hb و اینگرام در سال ۱۹۷۵ نشان داد که تفاوت بین A Hb S در جایگزینی والین به جای اسید گلوتامیک در زنجیره میباشد. در سال ۲۰۰۱، پایگاه دادههای HbVar در Scrver (http://globin.Bx.Psu.edu) ایجاد شد و تاکنون بیش از ۱۳۰۰ واریانت الکتروفورتیک Hb مطابق با نوع جهش توصیف شدهاند (جدول ۲–۱۲). اکثر این واریانتهای الکتروفورزی، به دلیل جایگزینیهای تک آمینواسیدی ناشی از یک جهش نقطهای بوده و نادر هستند و ارتباطی با بیماریهای بالینی ندارند. البته تعدادی از آنها با بیماری مرتبط بوده و در برخی از جمعیتها نسبتا شایع هستند

#### انواع جهشها

جهش نقطهای یک جهش نقطهای که سبب جایگزینی یک اسبید آمینه با اسید آمینه دیگر می شود، می تواند منجر به تولید هموگلوبین تغییریافته نظیر هموگلوبین C یا S، C یا ع می گردد که جهش در این هموگلوبینها از نوع بد معنا (missense) می باشد. حذف تعدادی واریانت Hb وجود دارند که در آنها یک یا چند

حذف تعدادی واریانت Hb وجود دارند که در آنها یک یا چند اسید آمینیه در یکی از زنجیرههای گلوبینی حذف شدهاند برای مثال Freiburg Hb. درج برعکس، واریانتهایی وجود دارند که در آنها بهدلیل درج (مضاعف شدن)، زنجیرههای گلوبینی طویل تر از حالت طبیعی هستند (فصل ۲)، برای مثال، Grady Hb.

جهش تغییر چارچوب جهشهای تغییرچارچوب<sup>۳</sup> مستلزم اختلال در چارچوب طبیعی خواندن کدونهای سه تایی میباشد،

خاتمه زنجیره جهشی در خود کدون خاتمه می تواند منجر به تولید یک زنجیره گلوبینی بلندتر شود، برای مثال Hb Spring به تولید یک زنجیره گلوبینی ادغامی پلیپتیدهای ادغامی ، مثل هموگلوبینهای احبادی ادبار و Kenya و Kenya در نتیجه کراس اور نابرابر در میوز رخ می دهند.

#### جنبههاي باليني

برخــی از واریانتهـای هموگلوبین بـا بیماریها مرتبط هســتند، موارد شــایعتر آنها در جدول ۳–۱۲ نشان داده شدهاند. ولی بسیاری از آنها بدون ضررند و در ضمن بررسیهای جمعیتی مورد شناسایی قرار گرفتهاند.

وقتی جهش در داخل زیرواحدهای گلوبینی، در نزدیکی پاکت هم یا در نواحی تماس بین زنجیرهای رخ دهد می تواند منجر به تولید مولکول Hb ناپایداری شود که در گلبول قرمز خون رسوب کرده و با آسیبرساندن به غشاء منجر به همولیز سلول گردد. به شکل دیگر، جهشها می توانند با عملکرد طبیعی Hb در انتقال اکسیژن تداخل کرده و منجر به افزایش یا کاهش تمایل به اکسیژن شده و یا تولید هموگلوبینی کند که در شکل احیاء شده خود پایدار است و به آن متهموگلوبین، گفته می شود.

واریانت های ساختاری هموگلوبین که با تکنیک های الکتروفورزی شناسایی می شوند، احتمالاً تنها بخش کوچکی

<sup>1-</sup> Point mutation

<sup>2-</sup> Delete

<sup>3-</sup> Insertions

<sup>4-</sup> Frameshift mutation

<sup>5-</sup> Fusion polypeptides

# معول ٢-٢ · ساختار انواع هموگلوبينها

	4 444	1 41 1
تغییرات زنجیره و اسیدهای أمینه	مثالها	انواع جهشها
زنجیره β، تبدیل والین (ششمین اسید أمینه) به والین زنجیره β، تبدیل والین (ششمین اسید أمینه) به لیزین زنجیره β، تبدیل والین (بیست وششمین اسید أمینه) به لیزین	HbS HbC HbE	نقطهای (بیش از ۲۰۰ تنوع (واریانت)
زنجیره $\theta$ ه حذف بیست وسومین اسید آمینه تا صفر زنجیره $\theta$ ه حذف هفدهمین یا هجده امین اسید آمینه تا صغر زنجیره $\theta$ ه حذف ششمین یا هفتمین اسید آمینه تا صغر زنجیره $\theta$ ه حذف $\theta$ تا $\theta$ یا $\theta$ تا $\theta$ امین اسید آمینه تا صفر	Hb Feriburg Hb Lyon Hb Leiden Hb Gunhill	حذفی (زنجیره کوتاه شده)
مضاعف شدگی ۱۱۶ تا ۱۱۸ (گلوتامات فنیل آلاتین و ترئونین)	Hb Grady	اضافه شدن (زنجیره بلند شده)
aβ +۱۱ اســید آمینــه، از بین رفتن کــدون خاتمه و قرارگیری دو جفت بـــاز درون کدونهای ۱۴۷–۱۴۷		تغییــر چهارچــوب (حذف یا درج مضارب
۵+ aα اســید آمینه، به دلیــل حذف کنون خاتمه به دلیل حذف یــک جفت باز در کنونهای ۱۳۹/۱۳۹	Hb Wayne	بیش از سه جفت باز)
aβ -۲ اسید آمینه، جهش نقطه ایی در اسید آمینه ۱۴۵ که سبب ایجاد کدون خاتمه زودهنگام شده است.	Hb Mckees Rock	
α۱+ αα اسید آمینه، جهش نقطه ایی در کدون خاتمه	Hb Constant spring	خاتمه زنجيره
ونجیره غیر $\alpha$ حاوی اسیدهای آمینه شبیه $\delta$ در $N$ ترمینال خود است و اسیدهای آمینه ونجیره	Hb Lepore/anti	زنجیره ادغامی (به
β در انتهای $C$ ترمینال است و در Anti lepore برعکس است.	Lepore	دلیل کراسینگ اور
زنجیره غیر α حاوی اسیدهای آمینه شبیه γدر N ترمینال خود است و اسیدهای آمینه زنجیره	Hb Kenya/anti Kenya	نابرابر)
شیه β در انتهای C ترمینال است و در Anti kenya برعکس است.		

از تعداد کل واریانتهایی را شامل میشوند که وجود دارند، زیرا پیشبینی میشود که تنها یک سوم جهشهای احتمالی هموگلوبینی باعث تغییر بار در مولکول Hb شــده و به وســیلهی الكتروفورز قابل رديابي هستند (شكل ۵-۱۲).

## پیماری سلول داسی

هرچند کهخونی همولیتیک ارثی (بیماری سـلول داسـی' (SC)) برای اولین بار به طور بالینی در اوایل قرن بیستم شناسایی شد، ولی در سال ۱۹۴۰ بود که ذکر شد گلبولهای قرمز خون افراد مبتلا به بیماری سلول داسی در هنگام مشاهده با نور پولاریزه در زیر میکروسکوپ نور را به صورت مضاعف مىشكنند (تبديل به دو نوع اشعه مىكند)؛ كه ايجاد اين حالت به دلیل پلی مریزاسیون هموگلوبین داسی شکل است این شکل از همو گلوبین تحت شرایط فقدان اکسیژن شکل گلبولهای قرمز را تغییر می دهد و به همین دلیل داسی شکل نامیده می شوند (شکل

۶–۱۲). لینوس یائولینگ در سال ۱۹۴۹ با استفاده از الکتروفورز نشان داد که افراد مبتلا به بیماری سلول داسی شکل که دارای هموگلوبین s هســتند، این هموگلوبین حرکت متفاوتی نسبت به Hb A دارد

# جنبه های بالینی بیماری SC

بیماری سلول داسی که به طریق اتوزومال مغلوب به ارث میرسد، شـایعترین هموگلوبینوپاتی است و بیش از ۱۱۰۰۰ فرد مبتلا توسط ثبت ملی هموگلوبینوپاتی در انگلستان ثبت شده اند. ثبت نام داوطلبانه مىباشد بنابراين ممكن است شيوع واقعى بيشتر باشد. در انگلستان تقریباً ۲۵۰۰۰۰ نفر حامل (صفت سلولی داسی) باشند که غلبه با افرادی است که منشأ آفریقایی - کاراثیبی دارند. بیماری فوق خصوصاً در نواحی اندمیک مالاریا در جهان شایع است. حضور انگل پلاسموديوم فالسي پاروم" بي فايده مي باشد زیرا باور براین است که گلبولهای قرمز افراد هتروزیگوت SC

<sup>2-</sup> Linus Pauling

<sup>3-</sup> plasmodium falciparum

بلی سایتمی

تمایل زیاد به اکسیژن

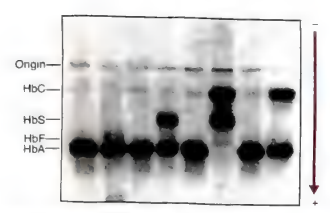
اختلالات عملکــردی واریانت سـاختاری هموگلوبین

#### مثالها موارد باليني کم خونی همولیتیک بيماري HbS/C، HbS/O و HbS/C، کم خونی داسی شکل (عـرب)، HbS/D (ينجـاب)، – HbS/β تالاسمى، HbS/Lepore سایر جهشـهای کمیاب هموزیگوت داسی شكل شامل HbS-Antille و man-HbS • هموگلوبين ناپايدار Hb Koln Hb Gun Hill Hb Bristol سياتوزيس Hb M(مت هموگلویین) Hb M(Boston) تمایل کم به اکسیژن Hb M(Hyde park) Hb kansas

آنتیژنهای مالاریایی یا آنتیژنهای خودی تغییریافته را با کارآیی بیشتر بیان می کنند که منجر به حذف سریعتر سلولهای انگلی را گردش خون میگردد. هتروزیگوتهای SC تا حدی در برابر حملات مالاریایی محافظت می شوند و از لحاظ زیستی شایستگی بیشتری دارند بدین معنا که ژن SC می تواند به نسل بعد انتقال یابد. این مسئله با گذشت زمان منجر به فراوانی نسبتا بالای ژن در نواحی آلوده به مالاریا می شود (فصل ۷ را ملاحظه

Hb Chesapeak
Hb Heathrow

تظاهرات بالینی عبارتند از: بحران دردناک سلول داسی، بحران قفسه سینه، بحران آپلاستیک، بحران جدا ساختن طحالی، نعوظ دائم (priapism)، بیماری شبکیه، سکته مغزی. فشارخون بالای ریوی ممکن است رخ دهد و این امکان وجود دارد که نارسایی قلبی با آنمی شدید در طی بحران برداشت طحالی یا بحران آپلاستیک همراه باشد، تمامی اینها ناشی از گلبولهای قرمز داسی شکل و تغییرشکل یافته است که توانایی کمتری برای تغییرشکل داشته و تمایل دارند شریانهای کوچک را برای تغییرشد، بنابراین ذخیرهی اکسیژن بافتی را کم میکند (شکل ۲-۲۲). سلولهای داسیشده با غشای سلولی آسیب دیده به وسیله سیستم رتیکولواندوتلیال برداشته میشوند و بقای کمتر



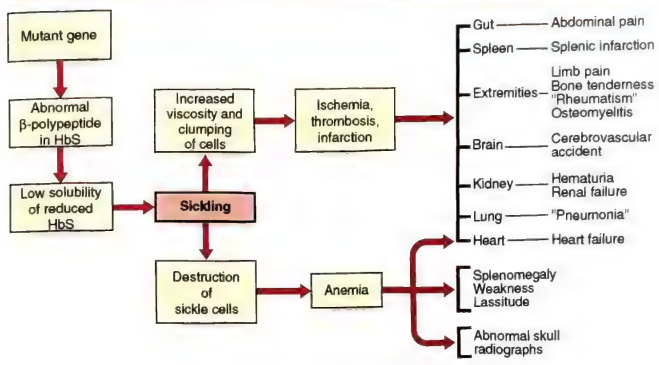
 $A \cdot C$  الکتروفورز هموگلوبین که هموگلوبین  $A \cdot C$  و C را نشان می دهد.



شکل ۶-۱۲ فیلم خون داسی شکل در گلبولهای قرمز در بیماری کم خونی داسی شکل. سلول داسی شکل با پیکان مشخص شده است.

گلبول قرمزسبب برداشت و جایگزینی سریع الاثر گلوبولهای قرمز و به دنبال آن کم خونی میشود.

بحران داسی، امید به زندگی را کم می کند بنابراین شناسایی اولیه و درمان آن حیاتی است. پنیسیلین ۷ به عنوان یک داروی پیشگیری کننده برای جلوگیری از خطر عفونت خون (Sepsis)، خصوصا در ارتباط با پنوموکوک، توصیه می شود که به مدت ۳ ماه استفاد گردد زیرا سطح هموگلوبین جنینی کاهش یافته و کاهش عملکرد طحال رخ می دهد. پیشگیری مادام العمر توصیه می شود، اگرچه شواهد مفید در بزرگسالان مبهم می باشد. افراد مبتلا نیز باید برنامه واکسیناسیون مناسب را دنبال کنند. اگرچه در حال باید برنامه واکسیناسیون مناسب را دنبال کنند. اگرچه در حال حاضر شواهد کمی در مورد مزایای آن وجود دارد، ولی بیماران به استفاده از اسید فولیک تشویق می شوند. زیرا همولیز مزمن به استفاده از افزایش می دهد و جایگزینی فولات آبلازی مغز استخوان را کم می کند. رویکرد مفید دیگر، استفاده از هیدروکسی



شکل ۷-۱۲ اثرات پولیوتروپیک ژن کم خونی داسی شکل

پیوند نشان میدهد.

## صفت سلول داسي

حالت هتروزیگوس یا حامل برای آلل سلول داسی را صفت سلول داسی کی عموماً همراه با خطر جدی برای سلامتی نیستند به هر حال خطر انسداد عروقی در شرایط محرومیت از اکسیژن وجود دارد. ناقلین بایستی از صعود به ارتفاع و مسافرت با هواپیما اجتناب کنند. و در صورت نیاز به بیهوشی بایستی تیمهای پزشکی را از وضعیت خود مطلع کنند و در صورت فعالیت شدید ورزشی از خستگی شدید بایستی اجتناب کنند.

# اساس جهشی بیماری سلول داسی

آمینواسید والیسن در موقعیت ششم زنجیسره گلوبین β امینواسید جایگزین میشود که نتیجهی تغییر بدمعنی GTG به GAG است که به آسانی توسط PCR ردیابی میشود. در UK نیز همانند جاهای دیگر، برنامههای غربالگری پیش از تولد و نوزادی برای شناسایی حاملین صورت میگیرند (فصل ۱۱ را ملاحظه کنید).

# ناهنجارىهاى سنتز هموگلوبين

تالاسمیها شایعترین تک گروه ناهنجاریهای وراثنی انسانی هستند که در افرادی از نواحسی مدیترانه، خاورمیانه، شبهقاره هند و آسیای جنوب شرقی دیده می شود. تالاسمیها

اوره یک ترکیب شیمیایی ساده با مصرف خوراکی میباشد. نشان داده شده است که مصرف روزانه آن می تواند سطوح HbF را از طریق القای فارماکولوژیکی افزایش دهد و سبب کاهش تعداد بحرانهای دردناک و کاهش نیاز به تزریق خون می شود. نشان داده شده است که درصد HbF شدت بالینی بیماری SC را پیش بیتی می کند و مانع از داسی شدن درون سلولی می گردد که انسداد رگ و همولیز را کاهش میدهد. پیشنهاد گردیده است که آســتانهی بالقوه %-۲۰ HbF برای جلوگیری از عود وقایع انسداد رگ مورد نیاز است. هیدروکسی اوره در بیماران با بحران دردناک راجعه که بر زندگی روزمره تأثیر میگذارد در افرادی که با بیش از سه رخداد (episode) درد حاد در یک دوره ۱۲ ماهه پذیرش شده اند ویا در اشــخاصی که دو یا چند رخداد (episode) ســندرم حاد قفسه سینه دارند، توصیه می گردد. بیمار به دلیل خطر سرکوب مغز اســتخوان نیاز به نظارت دقیق دارد و افراد در سنین باروری باید با ارائه روش مناسب پیشگیری از بارداری، از اثر تراتوژنیک دارو مطلع باشند انتقال سلول بنیادی تنها درمان برای کم خونی داسی شکل میباشد و در برخی از بیماران می تواند مورد توجه قرار بگیرد اما نیاز به اهدا کننده خواهر یا برادر همسان دارد. در انگلستان، اگر اهدا کنندهای در دسترس باشد، این موارد در افراد زیر ۱۷ سال مبتلا به بیماری مغزی داسی شکل، یا بیماری شدید سلول داسی شکل که به هیدروکسی اوره پاسخ نداده است کاربرد دارد. شــواهد منتشر شده بقای بیماران را ۷۵ تا ۸۴ درصد پس از

گروه ناهمگنی از ناهنجاریها هستند و براساس زنجیره یا زنجیرههای گلوبینی مشخصی که میزان سنتز آنها کاهشیافته است، طبقه بندی می شوند؛ برای مثال،  $\alpha$ 

 $\beta$ و  $\beta$ 0 تالاسمی، در تمامی اشکال تالاسمیها، پاتوفیزیولوژی مشابه است هرچند که زنجیرههای مازاد  $\alpha$  نسبت به زنجیرههای مازاد  $\beta$ 0 همولیتیک تر میباشند. عدم تعادل در تولید زنجیره گلوبین منجر به تجمع زنجیرههای گلوبینی آزاد در پیش سازهای مربوط به گلبولهای قرمز خون می شود که نامحلول شده و با رسوب منجر به همولیز گلبولهای قرمز خون، یعنی کم خونسی همولیتیک، می شود که همراه با هیپرپلازی جبرانی مغز استخوان می باشد.

#### α-تالاسمى

 $\alpha$  تالاسمى حاصل كاهش توليد زنجيرههاى گلوبين  $-\alpha$ است. این نـاهنجاری بیشتر در افرادی از آسیای جنوب شرقی دیده می شود. اما در مدیترانه، خاورمیانه، هند و زیرمنطقه Sahara آفریقا نیز شایع است و فراوانی حاملین در محدودهی ۱۵% تا  $\alpha$  میباشد. دو نوع اصلی  $\alpha$  –تالاسمی وجود دارد که از نظر  $\alpha$ شدت با یکدیگر متفاوت هستند. در شکل شدید، هیچ زنجیره α –گلوبینی تولید نمیشـود که همراه با مــرگ جنین در داخل رحم می باشد؛ این مرگ نتیجه ادم وسیع ناشی از نارسایی قلبی بهواسطه کمخونی شدید داخل رحمی است که هیدروپس فتالیس ٔ نامیده می شــود (شکل ۸–۱۲). آنالیز هموگلوبین موجود در جنینهای مبتلا به هیدرویس فتالیس نشان میدهد که این هموگلوبین تترامری از زنجیرههای گلوبین -۷ است که به آن Barts Hb گفته میشبود. اشكال ملايمتر تالاسمى α با ادامه حیات سازگارتر هستند؛ علی رغم این که در این حالت یک زنجیره گلوبین α تولید می شود، ولی همچنان به طور نسبی مقادیر مازادی از زنجیره های گلوبیان  $\beta$  وجود دارد که منجر به تولید تترامر گلوبین β می شود که آن را H Hb و حالت ایجادشده را بیماری H Hb میگویند. تمایل هر دو تترامر گلوبینی Barts Hb و H Hb به اکسیژن مشابه میوگلوبین است و بــهطور طبیعی اکسیژن را در بافتهای محیطی آزاد نمیکنند. بهعلاوه، H Hb ناپایدار بوده و با رسوب منجر به همولیز گلبولهای قرمز خون می شود. HbH از نظر شدت، خفیف تا متوسط است و معمولاً به درمان نیاز ندارد، مگر در دورههای استرس شدید ناشی از استرس، به عنوان مثال در بارداری یا عفونت جدی.ناقلین آلفا تالاسمی به عنوان صفت الفا تالاسمى شناسايي مىشوند كه هر دو مىتوانند نامگذارى

1- hydrops fatalis



شکل ۱۲-۸ اسکن اولترا سونوگرافی از سطح تاجی سر (به سمت راست) و سینه جنین مبتلا به هیدروپس فتالیس که به دلیل فرم شدید تالاسمی رخ داده است. هموگلوبین بارت مقدار زیادی از احتباس مایع مایع در جنب را نشان میدهد.

 $\alpha\alpha/$ —  $(\alpha \cdot | (\alpha - / -\alpha) | (\alpha + )]$   $\alpha\alpha / -\alpha$  شوند به صورت  $\alpha$ 

#### اساس جهشي آلفا-تالاسمي

فقدان سنتز زنجیره  $\alpha$  در جنین هیدروپیک و فقدان جزیی در بیماری HbH با استفاده از مطالعات کمّی mRNA حاصل از ربیماری HbH با استفاده از مطالعاتی که هیبریدیزاسیون کمّی رکه و CDNA گلوبیت  $\alpha$  دارای برچسب رادیواکتیو را با DNA حاصل از جنینهای هیدروپیک و در بیماری HbH مقایسه میکنند با حذف ژنهای گلوبین  $\alpha$  سازگاربودند که از طریق مطالعات با حذف ژنهای گلوبین  $\alpha$  سازگاربودند که از طریق مطالعات نقشه برداری محدود کننده معین شد بر روی کروموزوم ۱۶۶ قرار دارند. اشکال مختلف تالاسمی  $\alpha$  اصولاً در نتیجه ی حذف یک یا تعداد بیشتری از این ژنهای ساختاری به وجود میآیند (شکل ۱۶–۱۲) و تصور براین است که حذفها ناشی از وقایع کراس اور نابرابر در میوز می باشند— به احتمال زیاد جایی اتفاق می افتند که ژنهای با توالی های همولوگ در نزدیکی هم قرار می گیرند. تأیید رنهای با توالی های همولوگ در نزدیکی هم قرار می گیرند. تأیید این فرضیه از یافتین محصولات دیگر چنین واقعهای می آید (به عبارتی افرادی که سه ژن ساختاری گلوبین  $\alpha$  آنها بر روی یک کروموزوم قرارگرفته اند).

این مشاهدات منجر به شناسایی دو شکل خفیف تر  $\alpha$  تالاسمی شدند که با کمخونی همراه نیستند و تنها بهواسطه وجود زودگذر Hb Barts در نوزادان قابیل جستجو می باشند. نتایج



شکل ۹-۱۲ ساختار ژنی α گلوبین نرمال و دارای حذف در اشکال مختلف آلفا تالاسمی

مربوط به مطالعات نقشــهبرداری DNA ژنهای گلوبین α نشان

#### β – تالاسمى

تا اینجا اینگونه نتیجه گیری می شـود که  $\beta$  –تالاسـمی حاصل کاهش تولید زنجیره گلوبین  $\beta$  اسـت. تولید این زنجیره ممکن است کاهش یابد یا اصلا تولید نشود، که به ترتیب با ( $\beta$ ) و ( $\beta$ )، مشخص می شـوند. افراد هموزیگوس برای جهشهای  $\beta$  – تالاسمی، مبتلا به یک کمخونی شدید می باشند که وابسته به انتقال خون هسـتند. تقریباً ۱:۱۰۰۰ سـاکنین اروپای شمالی حامل تالاسمی  $\beta$  هستند و در UK سالیانه ۲۰ تا ۳۰ کودک مبتلا به این عارضه زندگی می کنند. تقریباً ۳۰۰۰۰۰ حامل در انگلستان، اساساً قبرس، هند، پاکستان، بنگلادش یا چین وجود دارند.

## اساس جهشی β- تالاسمی

ه- تالاسمی بهندرت ناشی از حذف ژنی است و برای تعیین پاتولوژی مولکولی نیاز به تعیین توالی DNA میباشد. نشان داده شده است که بیش از ۳۰۰ جهش مختلف مسبب -β تالاسمی

هستند که عبارتند از: جهشهای نقطهای، درجها و حذفهای جفت باز. این جهشها در چندین محل، هم در داخل قسمتهای کدکننده و هم در قسسمتهای غیر کدکننده ژنهای گلوبین  $\beta$  و همچنین در ناحیه پروموتری مجاور '۵، توالیهای ایجاد کلاهک '۵ و توالیهای پلیآدنیلاسیون '۳ (فصل ۲) رخ می دهند (شکل ۱–۱۲). در اغلب موارد، انواع مختلف جهشهای ایجادکننده  $\beta$ — تالاسیمی منحصر به گروههای جمعیتی خاص هستند و می توان آنها را در شش نوع عملکردی اصلی قرار داد.

### جهشهای رونویسی

جهشهایی در ۵ جعبه TATA یا ناحیه پروموتری ژن گلوبیین β می توانند منجر به کاهش مقادیر رونویسیی mRNA گلوبین β شوند.

## جهشهای اسپلایسینگ (پیرایش) mRNA

جهشهایی در دینوکلئوتیدهای GT یا ۵' GA اینترونها در ژن گلوبین β یا همان توالیهای مورد توافق دهنده یا گیرنده که منجر به اسپلایسینگ غیرطبیعی همراه با کاهش مقادیر شایعترین جهش β –تالاسمی در افراد مربوط به ناحیه مدیترانهای است که منجر به ایجاد توالی جایگاه پیرایش دینوکلئوتید گیرنده AG جدید در اولین توالی جایگاه پیرایش دینوکلئوتید گیرنده کل جدید در اولین اینترون ژن گلوبین β میشود که به آن جایگاه پیرایش پنهان و فصل ۲) گویند. این جایگاه اسپلایس پنهان با جایگاه اسپلایس طبیعی رقابت نموده و سبب کاهش میزان mRNA گلوبین β طبیعی میشود. جهشهایی در نواحی کدکننده ناحیه گلوبین β طبیعی میشود. جهشهایی در نواحی کدکننده ناحیه گلوبین و نیز میتوانند منجر به ایجاد جایگاههای اسپلایس پنهان در آنها شوند.

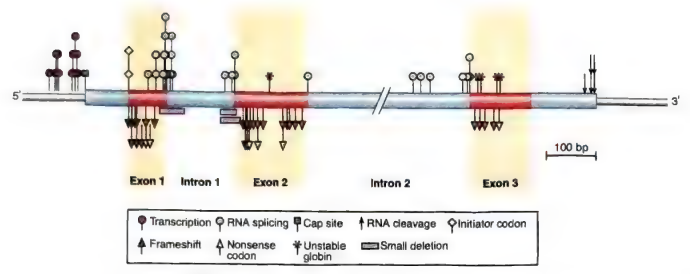
# جهشهای سیگنال پلیآدنیلاسیون

جهشهایی در انتهای ۳ ناحیه غیرترجمهشونده ژن گلوبین  $\beta$  میتوانند منجر به ازدسترفتن سیگنال برش و پلی آدنیلاسیون رونوشت ژن گلوبین  $\beta$  گردند.

<sup>1-</sup> consensus

<sup>2-</sup> Cryptic splice site

## فصل ۱۲: هموگلوبین و هموگلوبینوپاتیها



شکل ۱۰–۱۲ موقعیت و انواع متفاوت جهشها در درون ژن بتا گلوبین و ناحیه مجاور آن که منجر به بتا تالاسمی میشود.

#### جهشهای تغییر RNA

جهشهایسی در توالیهای DNAای 0 و ۳ که به ترتیب در ایجاد کلاهک و پلی آدنیلاسیون (فصل ۲) mRNA نقش دارند، می توانند منجر به پردازش و انتقال غیرطبیعی mRNA گلوبین 0 به سیتوپلاسم، همراه با کاهش میزان ترجمه شوند.

## جهشهای خاتمه زنجیره

درجها، حذفها و جهشهای نقطهای همگی می توانند یک جهش بی معنی یا کدون خاتمه زنجیره تولید کنند که منجر به خاتمه زودرس ترجمه mRNA گلوبین  $\beta$  می شوند. معمولاً، این حالیت همراه با تولید یک mRNA کوتاه گلوبین  $\beta$  می باشد که اغلب ناپایدار بوده و سریعاً تخریب می گردد؛ نتیجه، کاهش میزان ترجمه یک گلوبین  $\beta$  غیرطبیعی می باشد.

### جهشهای بدمعنی

جهشهای بدمعنی ندرتاً منجر به تولید یک گلوبین β شدیداً ناپایدار می شوند؛ Hb Indianapolis ناپایدار می شوند؛

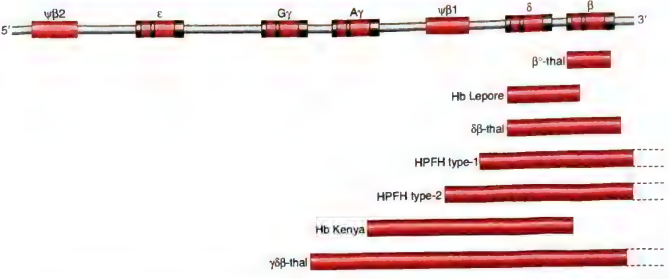
#### جنبه های بالینی β- تالاسمی

کودکان مبتلا به تالاسمی ماژور یا کمخونی کولی که در ابتدا با این نام شاخته شد، معمولا در اولین سال زندگی با یک کمخونی شدید وابسته به انتقال خون نمایان میشوند. در صورت عدم انتقال مقدار کافی خون، افزایش مغز استخوان آنها برای جبران کم خونی، منجر به تغییر شکل غیرطبیعی صورت یا جمجمه می گردد (شکل ۱۱–۱۲)، مگر آن که کودک مبتلا به اندازه کافی خون دریافت کند. نوعاً افراد مبتلا به تالاسمی ماژور



شکل ۱۱-۱۲ چهره کودک مبتلا به بتا تالاسمی که برجستگی پیشانی به علت تغییرات جمجمه و در اثر هیپرتروفی مغز استخوان است.

در اواخر دوره نوجوانی یا ابتدای دهه ۲۰ در نتیجه عوارض ناشی از سرباری آهن حاصل از انتقال خونهای مکرر فوت میکنند. استفاده روزانه منظم داروهای شلاته کننده آهن، نظیر دسفری اکسامین مسبب افزایش طول عمر آنها شده است.سایر موارد پیچیدهای که در بتا تالاسمی دیده میشود شامل بلوغ دیررس، هیپوتیروئیدیسم (کم کاری تیروئید)، استئوپورزیس (پوکی استخوان)، اسپلنومگالی یا بزرگی طحال و آریتمی قلبی میباشد.



شکل ۱۲-۱۲ برخی حذفهای ناحیه بتا گلوبین که باعث ایجاد برخی شکلهای بتا تالاسمی و پایداری ارثی سنتر هموگلبین جنینی میشود.

تنها درمان فعلی بتا تالاسمی پیوند سالولهای بنیادی از اهداکننده آنتی ژن لکوسیت انسانی، معمولاً خواهر و برادر است، که اغلب امکانپذیر نیست.به هر حال ژن درمانی برای بتا تالاسمی چشم انداز بسیار واقعی برای آینده میباشد. اگرچه این رویکرد هزینه برتری نسبت به پیوند سلولهای بنیادی دارد، اما به نظر میرسد عوارض کمتر و نتایج بهتری دارد، زیرا بسیاری از بیماران مستقل از تزریق خون هستند.یک شرکت بیوتکنولوژی امریکا، bluebird، مجوز مشروط اتحادیه اروپا برای ژن درمانی، امریکا، bluebird مجوز مشروط اتحادیه اروپا برای ژن درمانی، به انتقال خون بودند صادر کرد. آزمایشات بالینی در حال انجام است، اما مطمئناً امیدوار کننده میباشد. ایسن تنها امید برای آینده نیست، زیرا سایر افراد به دنبال ویرایش ژن با استفاده از آینده نیست، زیرا سایر افراد به دنبال ویرایش ژن با استفاده از

افراد هتروزیگوس تالاسمی – β که صفت تالاسمی یا تالاسمی مینور نامیده می شوند، معمولاً علامت یا نشانهای ندارند. با وجود این، آنها مبتلا به کمخونی هیپوکرومیک خفیف میکروسیتیک هستند که اغلب می تواند با کمخونی فقر آهن ساده اشتباه گرفته شود.

#### 86- تالاسمى

در این هموگلوبینوپاتی کاهش تولید هر دو زنجیره گلوبین  $\delta$  و  $\beta$  وجود دارد افراد هموزیگوس، هیچ زنجیره گلوبین  $\delta$  را تولید نمی کنند که انتظار می رود دچار بیماری نسبتاً شدیدی شوند. ولی آنها تنها دچار یک کمخونی خفیف می گردند که علت آن افزایش تولید زنجیرههای گلوبین  $\gamma$  می باشد که در سبب حی شود میزان  $\delta$  Hb F بیشتر از افزایش جبرانی خفیفی باشد که

در β۰–تالاسمی دیده میشود.

## اساس جهشی ۵۶- تالاسمی

علت این جهش حذفهای بزرگ در ناحیه بتاگلوبین میباشد که شامل ژنهای ساختاری بتا و گاما میباشد. ود (شکل ۱۲–۱۲). برخی از این حذفهای بزرگ شیامل ژن گلوبین Ay مییاشند، به طوری که تنها زنجیره گلوبین Gy ساخته میشود.

### تداوم ارثى هموگلوبين جنيني

تداوم ارثی هموگلوبیسن جنینی ای HPFH که در آن تداوم تولید Hb تولید Hb بنینی در دوران کودکی و بزرگسسالی وجود دارد، جزء تالاسمیها میباشسد. این حالت شکلی از معمولاً HPFH شکلی از  $\delta \theta$  تالاسمی میباشسد که در آن ادامه سنتز زنجیره  $\delta$  فقدان زنجیره  $\delta$  و  $\delta$  را جبران می کند. در هتروزیگوتها HbF می توانسد زنجیره  $\delta$  هموگلوبین راشسامل شود و در افراد هموزیگوت ۱۰۰% آن را تشکیل دهد. این عارضه همراه با هیچ نشانهای نیست.

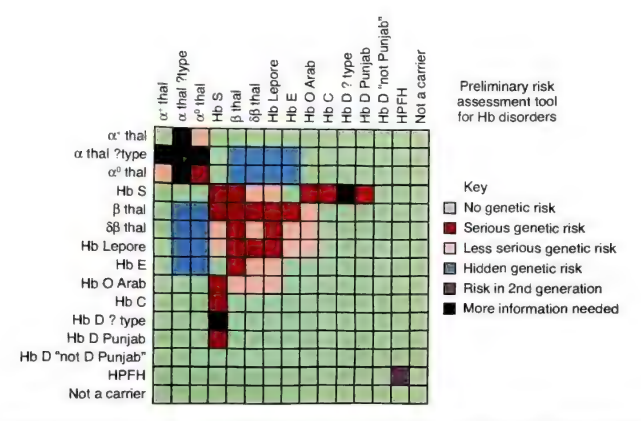
## اساس جهشی HPFH

برخی اشکال HPFH دارای حذفهایی در ژنهای گلوبین  $\delta$  و - و - هستند. در حالیکه اشکال غیرحذفی HPFH می تواند شامل جهشهای نقطهای را در ناحیه پروموتری واقع در ۵٬ ثنهای گلوبین  $\Delta$  یا  $\Delta$  در نزدیکی توالیهای جعبه CAAT باشد (فصل ۲) که در کنترل بیان ژنهای هموگلوبین نقش دارند.

# تلوع باليني هموكلوبينوپاتيها

هتروژنی برجسته β –تالاسمی بهمعنی آن است که افراد

<sup>1-</sup> Desferrioxamine



شــکل ۱۳-۱۳؛ یک ابزار هموگلوبینوپاتی که شــدت بالینی پیش بینی شده را در ارتباط با وقوع حالتهای مختلف هموزیگوت یا هتروزیگوت مرکب را نشان میدهد.

مبتلا اغلب هتروزیگوتهای مرکب (فصل ۷) هستند، یعنی جهشهای متفاوتی را در دو آلل مربوط به ژنهای گلوبین  $\beta$  خود دارند که منجر به طیف وسیعی از شدت ناهنجاری میشوند. در یک شکل  $\beta$  تالاسمی با شدت متوسط، تحت عنوان تالاسمی اینترمدیا نیاز کمتری به انتقال خون وجود دارد.

در برخی جمعیتها، تمام هموگلوبینوپاتیها بسیار «شایع» هستند و غیرمنتظره نیست که افرادی با دو ناهنجاری متفاوت هموگلوبیت گزارش شیوند. قابل درک است که در گذشته تشخیص این موارد اغلب بسیار سخت بوده است. اما توالییابی DNA کمک زیادی به حل مسائل کرده است؛ برای مثال افرادی که هتروزیگوس Bb و β-تالاسیمی هستند؛ به عبارت دیگر، هتروزیگوتهای مرکب می باشند. ترکیبهای ویژه می توانند منجر به اشکال خفیفی از بیماری شوند که پیش بینی می شد که منوان یک هموگلوبینویاتی شدید باشند.

برای مثال، حذف یک یا دو ژن گلوبیان α در فردی که هموزیگوس β-تالاسمی است، بهدلیل به حداقل رسیدن عدم تعادل در تولید زنجیاره گلوبین، منجر به بیماری خفیفتری میشود. به طور مشابه، وجود یکی از اشکال HPFH در فرد

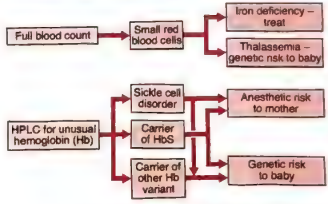
هموزیگوس برای β –تالاسمی یا بیماری سلول داسی می تواند در تعدیل بیماری نقش داشته باشد، زیرا افزایش تولید زنجیرههای گلوبین γ کمبود تولید گلوبین β را جبران می کند.

شدت نسبی هموگلوبینوپاتی های م هموزیگوس یا هتروزیگوس مرکب به واسطه ایزار ارزیابی خطر که توسط برنامه غربالگری کم خونی داسی شکل و تالاسمی NHS)Sickle Cell فربالگری کم خونی داسی شکل و تالاسمی and Thalassemia Screening Programme ارائه شده به طور مفیدی خلاصه می شوند (شکل ۱۳–۱۲).

# غربالگری هموگلوبینوپاتی نوزادی و پیش از تولد

غربالگری تالاسمی و SC نوزادان در UK درسال ۲۰۰۵ معرفی شد و در اکثر مناطق، غربالگری پیش از تولد در دست انجام است. هدف از این غربالگریها، تشخیص نوزادان مبتلا به هموگلوبینوپاتیهای جدی در مراحل ابتدایی است به طوریکه بتسوان آنها را در مراحل اولیه درمان کرد و عوارض طولاتی مدت ناشسی از بیماری را به حداقل میزان ممکن رساند در دوران قبل از زایمان، در انگستان، زنان باردار در صورتی که در منطقهای با شیوع بالا زندگی میکنند، غربالگری سلول داسی شکل به آنها ارائه میشود و از پرسشنامه خانوادگی برای شناسایی افرادی که

I - Thalassemia intermedia



شكل ۱۴-۱۲ غربالگرى قبل از تولد همو گلوبينوپاتى ها

در معرض خطر بالایی هستند و در مناطق کم شیوع زندگی می کنند، استفاده می شود. غربالگری تالاسمی به تمام زنان حامله در انگلستان ارائه می شود.

غربالگری اولیه بر روی شهارش ساده خون کامل صورت میگیرد تا در آن به دنبال کهخونی (۱۱ Hb<g/dl) و MCH که مشخصه میکروسیتوز است انجام میشود (هموگلوبین گلبولی متوسط < ۰ / ۲۷ پیکوگرم) باشیند این یافته ها، الکتروفورز را به وسیلهی کروماتوگرافی مایع با کارکرد بالا سرعت می بخشند که در شکل ۱۴–۱۲ خلاصه شده است. برنامه غربالگری قبل از زایمان دسترسی به آزمایشات قبل از تولد را برای جنینهایی که در معرض بیماری جدی هستند، فراهم می کند، جایی که زوجین ممکن است تصمیم بگیرند که به یک بارداری آسیب دیده پایان دهند. مانند تمام غربالگریها هدف این برنامه ها کاهش بار مراقبت از سلامتی در طولانی مدت و بهبود کیفیت زندگی می باشد.

مفاهیم بنیادی شکل ۱۳–۱۲: ی ابزار هموگلوبینوپاتی که شدت بالینی پیش بینی شده را در ارتباط با وقوع حالتهای مختلف هموزیگوت یا ترکیبی هتروزیگوت نشان میدهد.

#### مفاهيم بنيادي

 ۱-هموگلوبین (Hb) به عنوان پروتئین موجود در گلبولهای قرمز خون که مسئول انتقال اکسیژن است، تترامری متشکل از دو جفت زنجیره پلیپیتیدی غیرمشابه و حاوی مولکول هم حاوی آهن می باشد.

۲- Hb انسانی هتروژنوس (ناهمگن) است. در طــی تکوین، این هموگلوبین حاوی توالی از زنجیره های گلوبینی مختلف است که بهشکل متفاوتی در طی دوره زندگی رویانی، جنینی و بزرگسالی بیان میشوند، یعنی α2β2 م α2β2، α2γ2، α2ε2.

۳- ناهنجاری هـای هموگلوبین -هموگلوبینوپاتی ها-را می توان به دو گروه اصلی تقسیم نمود: ناهنجاری های ساختمانی نظیر Hb سلول داســی یا Hb S، و ناهنجاری های تولید یا سنتز، شامل تالاسمی ها. ناهنجاری های ابتدایی را می توان بـــراساس نحوه تداخل آنها بــا عملکرد طبیعــی هموگلوبین و/یا گلبول قرمز خــون (برای مثال، تمایل اکسیژنی غیرطبیعی یا کم خونی همولیتیک) به زیرگروه هایی تقسیم کرد. ناهنجاری های بعدی را می توان براساس این که سنتز کدام زنجیره گلوبینی غیرطبیعی است، یعنی ۵ ما یا β تالاسمی ها، به زیرگروه هایی تقسیم کرد.

۴- غربالگری از نظر هموگلویینوپاتیها در بسیاری از کشورها و نه تنها در مناطقی با شیوع بالا، معرفی شده است. بدون چنین اقداماتی، بار بیماری بسیار بالاتر خواهد رفت؛ ردیابی اولیه، درمان زودهنگام را تسیهیل نموده و موربیدیتی حاصل از پیامدهای طولانیمدت را کاهش میدهد و در بسیاری ازجاها، تشخیص ناهنجاریهای جدی پیش از تولد مورد پذیرش می باشد.

۵- ژن درمانی و ویرایش ژن به واسطه تکنولوژی CRISPER/Cas9 نقش تعیین کنندهای را برای درمان اختلالات هموگلویین در آینده دارد.

#### سناريو بالبني ١

یک زن از آسیای جنوب شرقی در کلینیک قبل از تولد در هفته ۸ بارداری مراجعه کرده است. غربالگری شایع گلبولهای قرمز را میکروسیتیک و هیپوکرومیک با با سطح هموگلوبین ۱۸۵۲ نرمال با الکتروفورز هموگلوبین نشان میدهد. گزارش آزمایشگاه پیشنهاد میکند که وی ناقل تالاسمی است و جهت تایید آنالیز DNA انجام شود.

تستهای بیشتر تایید کننده صفت ۵۰ تالاسمی میباشد (--/αα/) توصیه میشود که همسر بیمار نیز جهت تایید اینکه همان ژنوتایپ (--/αα/) را داشته باشد تست دهد.

نتایج ممکن این حاملگی جیست ؟

چه عارضهای در بارداری مبتلا به آلفا تالاسمی ماژور اساد میشود؟ و میزان خطر برای مادر چقدر است؟

#### كارمو بالمتي ٢

یک نسوزاد ۵ روزه تحت غربالگری نوزادان قرار میگیرد که نشسان میدهد که وی بیماری کم خونی داسی شکل را دارد. والدین او اهل افریقای غربی بودهاند که اخیرا به انگستان آمدهاند.

فاکتور کلیدی در مدیریت بیماری کم خونی داسی شکل چیست؟ چگونه خانواده را در مورد خطرات بارداری آینده مشاوره خواهید داد؟



كشفيات پزشكى،

با گامهای بزرگ پیش میروند از سرماخوردگی گذشت و پیش رفت و کشفیات را به ما داد تا خوب حفظش کنیم.

Pam Ayers

ايمني

سیستم ایمنی از ما در برابر ارتشی از میکروارگانیسمها که سبب کاهش جمعیت انسان میشود، دفاع میکند. ما بدون وجود سیستم ایمنی نمی توانیم ژنده بمانیم و به منظور درک ناهنجاریهای وراثتی ایمنی باید نگاهی به اصول اساس ژنتیکی ایمنی بیاندازیم.

مکانیسیمهای دفاعی ایمنی را می توان به دو نوع اصلی تقسیم نمود: ایمنی ذاتی که شامل تعدادی سیستم اختصاصی است که نیازی به تماس قبلی با عامل عفونی ندارد، و ایمنی تطابقی یا اکتسابی اختصاصی که مستلزم یک پاسخ ایمنی مشخص است که بعد از تماس با یک عامل عفونی رخ می دهد. هیر دو نوع می توانند شامل ایمنی همورال یا ایمنی بهواسطه سلول باشیند که به ترتیب با عفونتهای خارجسلولی و داخل سلولی مبارزه می کنند.

## ایمنی ذاتی

اولیت دفاع ساده در برابر عفونت، یک سد مکانیکی است. پوست در اکثر مواقع به عنوان یک سد غیرقابل نفوذ عمل می کند، و pH اسیدی عرق نیز اثر مهاری بر روی رشد باکتریها دارد. غشاءهای مخاطی، مجاری تنفسی و معدی-رودهای را

میپوشاند. در مجاری تنفسی، حفاظت بیشتر به واسطه حرکات مژه ایی فراهم میشود، و سایر مایعات بدن حاوی انواع مختلفی از عوامل از بین برنده باکتری نظیر لیزوزیمهای موجود در اشک میباشند. وقتی یک ارگانیسم به بدن حمله میکند، یک سیستم ایمنی سالم فوراً با شناسایی عامل مهاجم، واکنش نشان داده و زنجیرهای از یاسخها برانگیخته میشود.

## ایمنی دُاتی با واسطه سلول

## فأكوسيتوز

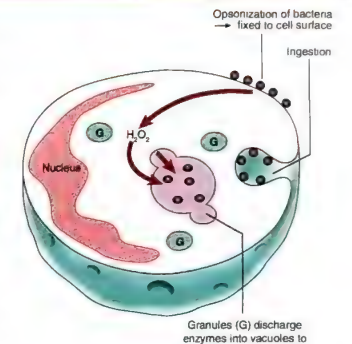
وقتی یک میکروارگانیسیم خارجی بیه بدن حمله می کند، دو نوع اصلی از سـلولها- ماکروفاژهـا و نوتروفیلها- به دفاع برمىخيزند. ماكروفاژها شكل بالغ مونوسيتهاى گردشى خون هستند که به درون بافتها مهاجرت کرده و اساساً در اطراف غشای پایه رگهای خونی بافت پیوندی، ریه، کبد و پوشش سینوزوئیدهای طحال و سینوسهای مدولاری گرههای لنفی قرار می گیرند. اعتقاد بر این اسبت که آنها نقش کلیدی در هماهنگی پاسخهای ذاتی و اکتسایی ایفا کرده و می توانند میکروارگانیسمهای مهاجم را از طریق گیرندههای سطحی خود شناسایی کنند این گیرندهها بین عوامل خودی و پاتوژن تمایز قائل میشوند. شناسایی موادخارجی منجر به فاگوسیتوز توسط ماكروفاژها مى گردد و پس از آن سريعاً طيى فرآيند التهابي، نوتروفیلها به دنبال فرایند التهابی از گردش خون جذب می شوند. فعالسازى ماكروفاژ از طريق رهاسازى ميانجىهاى التهابى سبب برانگیختگی فرآیند التهاب می گردند. ار گانیسم مهاجم به واسطه ادغام با گرانولهای درون سلولی فاگوسیت و قرارگیری در معرض پراکسید هیدروژن، رادیکال آزاد هیدروکسیل و اکسید نیترو تخریب میشوند (شکل ۱-۱۳).

<sup>1.</sup> Innate immunity

<sup>2.</sup> Specific acquired or adaptive immunity

<sup>3.</sup> Humoral immunity

<sup>4.</sup> Cell-mediated immunity



شکل ۱۳-۱ فاگوسیتوز و مسیر مرتبط با کشتن داخل سلولی میکروارگانیسمها

#### مسیر گیرنده شبه Toll

kill and digest bacteria

یک جزء کلیدی در ایمنی ذاتی سلولی، مسیر گیرنده شبه 'TLR) ایست. TCll است. TLRها گیرندههای تراغشایی (ترانس ممبران) محافظت شدهای هستند که در جنین مگس سرکه نقش حیاتی را در تکوین پشتی – شکمی (dorsal –ventral)

ایف می کنند. اما، عملک در همولوگهای آنان در پستانداران در پاسخهای ایمنی ذاتی و شناسایی میکروب (در دروزوفیلاملانوگاستر آبالغ، این مسیر مسئول تشکیل پپتیدهای ضدمیکروبی است) خلاصه می شود و به ابرخانواده ی اینترکولین ضدمیکروبی است) خلاصه می شود و به ابرخانواده ی اینترکولین TLR/۱ تعلق دارند. این ابرخانواده برمبنای مشخصات خارج سلولی گیرنده – به عبارتی اینکه آنان تکرارهای غنی از لوسین یا دُمین شبه – ایمونوگلوبولین دارند یا خیر – به دو زیرگروه تقسیم می شوند TLR ها عمدتا در بخش خارج سلولی دارای تکرارهای غنی از لوسین می باشند. ۱۰ نوع TLR در انسان وجود دارد که هرگیرنده مسئول شناسایی مجموعه ی خاصی از الگوهای مولکولی مرتبط با پاتوژن است. عملکرد TLR به خوبی بررسی شده است و نقش ضروری در ردیابی پاتوژنهای مهاجم، شناسایی پپتیدوگلیکانها و لیپوپروتئینهای مربوط به باکتریهای گرم مثبت و نیز مجموعهای از سایر لیگاندها با منشا

المحلا است.

فعالسازی مسیر Toll اثرات مهم متعددی در القای ایمنی فعالسازی مسیر Toll اثرات مهم متعددی در القای ایمنی ذاتی دارد. این اثرات شامل تولید سیتوکینها و کموکینها (از جمله TNF-۵), ۱L-6, IL-1 و فاکتور- آلفا نکروز توموری (TNF-۵)) میباشند که خود اثرات موضعی بر محدود کردن عفونت و اثرات سیستمیک همراه با ایجاد تب و القای پاسخهای فاز حاد (شامل تولید پروتئین واکنشگر C) دارند. یکی از عوارض پزشکی مهم مرتبط با مسیر Toll، شوک سپتیک میباشد زیرا فعالسازی مسیر Toll توسط لیگاندهای خاص، رهاسازی سیستمیک TTRF-۱ را القا میکند. همچنین جهش یا کمبود TLR2 دارای پیامدهای مهم مرتبط با سالامتی میباشد موشهای دارای نقص در TLR2 به عفونات حاصل از باکتریهای گرم مثبت و نیز مننژیت حاصل از میرودوکوس پنومونیه حساسند.

خودی و میکرویی دارد. عملکرد اصلی TLR2 پیام رسانی با واسطه

لیبوپروتئین بوده و فعال سازی این مسیر توسط شناسایی لیگاند

آن منجر به فعالسازی فاکتور رونویسی NF-κB میشود که آن

نیز به نوبهی خود باعث افزایش بیان مولکولهای کمک تحریکی و سیتوکینهای التهابی می گردد (شکل ۲–۱۳). این سیتوکینها

به مهاجرت سلولهای دندریتیک از بافت عفونی به گرههای لنفی کمک می کنند. سلولهای دندریتیک در گرههای لنفی می توانند

با لوکوسیتهای دخیل در پاسخ ایمنی تطابقی مواجه شده و آنها را فعال میکند. بسیاری از پروتئینهای موجود در مسیرهای

پیام رسانی مورد استفاده TLRها و مسیر گیرنده اینترلوکین-۱ TLR (IL-1R) مشترک میباشند (شکل ۲-۱۳). فعال سازی MyD88 سبب بهرهگیری از MyD88 (که گاهی با عنوان مسیر وابسته به MyD88 شناخته می شود) می شود که این پروتئین واسط اتصال

به كيناز مرتبط با رسيتور اينترلوكين ١ (IL-1R) يعني ,IRAK4

## كشتن خارج سلولي

سلولها با عفونت ویروسی، می توانند توسط لنفوسیتهای گرانولار بزرگ تحت عنوان سلولهای کشنده طبیعی (NK) کشته شوند. این سلولها دارای گیرندههای اتصالی به کربههیدرات در سطح سلولی خود می باشند که گلیکوپروتئینهایی با وزن مولکولی بالا را که در سطح سلولهای عفونی تولید می شود، شناسایی می کند. این گلیکوپروتئینها به دنبال غلبه ویروس بر عملکردهای همانندسازی سلول آلوده بیان شده اند. سلولهای عملکردهای همانندسازی سلول آلوده بیان شده اند. سلولهای NK

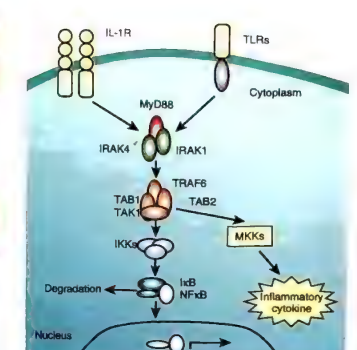
<sup>4.</sup> Streptococcus Pneumoniae

<sup>5.</sup> natural killer (NK) cells

<sup>1.</sup> Toll- like receptor pathway

<sup>2.</sup> Transmem brane

<sup>3.</sup> Drosophila melanogaster



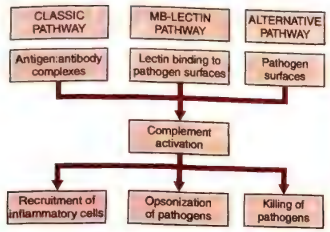
شکل ۲-۱۳ مسیرهای شبیه Toll و گیرنده اینترلوکین ۱ که حاوی چند پروتئین یکسان هستند با فعالسازی TLR2 و سایر TLRها، NFKB فعال و بیان ژن القا میشود به دنبال آن بلوغ سلول دندریتیک و افزایش بیان کمپلکس اصلی سازگاری بافتی و مولکولهای کمک تحریکی و تولید سایتوکاین محرک ایمنی میشود.

NFxB activation and gene induction

سیتوکینهای تولید شده توسط ماکروفاژها فعال میشوند. آنها از طریق تغییر در گلیکوپروتئینهای ویروسیی یا بیان کمپلکس سازگاری نسیجی اصلی (MHC) کلاس ا بر روی سلولهای میزبان آلوده به ویروس، سلولهای دارای عفونت ویروسی را شناسایی مینمایند. اتصال به سلولهای عفونی منجر به رهاسازی تعدادی از عوامل میگردد که خود به آسیب به غشای سلول آلوده و مرگ سلول منتهی میشود.

#### ايمنى ذاتى همورال

تعدادی از عوامل محلول در ایمنی همورال دخالت دارند؛ آنها با محدود کردن انتشار میکروارگانیسههای عفونی سبب میشوند تا آسیب بافتی به حداقل برسد. این فاکتورها را پروتئینهای فاز حادا مینامند و شامل پروتئین واکنشگر که پروتئین اتصالی به مانوز و جزء آمیلوئید P سرم میباشند دو مورد ابتدایی از طریق تسهیل اتصال یکی از اجزاء کمپلمان، یعنی شدن میکروارگانیسم عمل میکنند که سبب ایسونیزه اشدن میکروارگانیسم جهت اتصال به فاگوسیت کننده



شکل ۱۳-۳ مسیر کلاسیک و و آلترناتیو کمپلمان و فعالیت آن، عملکرد اصلی کمپلمان بکارگیری سلول التهابی، ایسونیزه کردن پاتوژن و کشتن آن میباشد.

می شوند، در حالی که مورد آخر سبب اتصال آنزیمهای لیزوزومی به بافتهای همبند می شوند. به علاوه، وقتی سلول ها توسط یک ویروس عفونی می شوند، اینترفرون  $\alpha$  و اینترفرون -6 را سنتز و ترشح می نمایند که در افزایش پاسخ سلولی به عفونت ویروسی از طریق فعالسازی سلول NK و افزایش بیان MHC کلاس  $\alpha$  نقش دارند، علاوه بر این، اینترفرون از طریق کاهش پایداری  $\alpha$  و اختلال در ترجمه، در همانندسازی ویروسی مداخله می کند.

#### كميلمان

کمپلمان یک مجموعه پیچیده از حداقل ۲۰ پروتئین پلاسمایی است که برای حمله به پاتوژنهای خارج سلولی با هم همکاری می کنند. هرچند که نقش حیاتی این سیستم، اپسونیزه کردن پاتوژنها است، می تواند سلولهای التهابی را به خدمت گرفته و پاتوژنها را مستقیماً از طریق کمپلکسهای حمله به غشا (membrane attackcomplex) از بین می برد. سیستم کمپلمان می تواند از طریق سه مسیر فعال شود: مسیر کلاسیک، مسیر الترناتیو و مسیر لکتین اتصالی به مانوز (MBL) (شکل مسیر الترناتیو و مسیر لکتین اتصالی به مانوز (MBL) (شکل

نامگذاری کمپلمان همانند بسیاری موارد دیگر در این سیستم ایمونولوژی، ممکن است گیج کننده باشد. هر جزء در این سیستم توسط حرف C و سپس یک عدد نامگذاری میگردد. ولی آنها به جای توالی واکنشها، برحسب ترتیب کشف شان شمارهگذاری شدهاند. ترتیب واکنش عبارت است از: ,C8, C7, C6, C5, C3

محصول هرواکنش برشی با حروف نامگذاری میشود

<sup>1.</sup> Acute-phase proteins

<sup>2.</sup> Opsonized

<sup>3.</sup> mannose-binding lectin

که قطعه ی بزرگترواه (big وقطعه ی کوچک تربا "a" نشان داده میشود. در مسیر لکتین، MBL موجود در خون به یک پروتئین دیگر یا همان سرین پروتئاز مربوط به MBL (MASP) اتصال می یابد. وقتی MBL به هدف خود (برای مثال مانوز موجود بر وی سطح یک باکتری) چسبید، پروتئین MASP همانند یک کانورتاز (مبدل) عمل می کند و C3 را به C3a و C3b تبدیل می نمایسد. C3 به فراوانی در خون وجود دارد، بنابراین این رویداد بسیار کارآمد اتفاق می افتد دو مسیر کمپلمان دیگر نیز در C3 کانورتاز (که C3 را برش می دهد) به هم می رستد که آنها نیز حرار کار آمد اتفاق می افتد دو مسیر کمپلمان دیگر نیز در C3 را برش می دهد. شمی دو کانورتاز (که C3 را برش می دهد) به هم می رستد که آنها نیز حالیکه C3 را برش می دهند، آن را می پوشاند و حالیکه کانورتان می شود. نقش های اجرائی پروتئین های اصلی کمپلمان مطابق را می توان به شرح زیر خلاصه کرد (شکل اصلی کمپلمان مطابق را می توان به شرح زیر خلاصه کرد (شکل

۱) اپسونیزاسیون: C3b و C3b اپسیونینهایی هستند که سیطح ارگانیسمهای خارجی را میپوشانند و تا حد زیادی فاگوسیتوز آنها را تقویت میکنند- فاگوسیتها دارای گیرندههایی هستند که پروتئینهای کمپلمان متصل به یک پاتوژن را شناسایی مینمایند.

۲) التهاب: C5a و نیز C4a و C3a، فعال کنندههای التهاب هستند که نفوذپذیری رگی را القا کرده و فاگوسیتها را به خدمت گرفته و فعال می کنند.

۳) لیــز: C5b به C6 و C7 چســبیده و آنهــا را به خدمت میگیرد و در نهایت با C8 یک کمپلکس حمله به غشا (MAC) موسوم به C5b678 را میسازد. این کمپلکس، پلیمریزاسیون جزء نهایی یعنــی C9 را کاتالیزکرده و یک منفذ تراغشــایی به قطر تقریبی ۱۰ نانومتر را تشکیل میدهد و سلول لیز میشود.

۴) پاکسازی کمپلکسس ایمنی: کمپلمان در حذف کمپلکسهای ایمنی از گردش خون نقش حیاتی دارد. کمپلکس ایمنی به کلور (C3b میچسبد که سپس به گیرندههایی بر روی سطح سلولهای قرمز خون اتصال مییابد و این کمپلکسها به کبد و طحال انتقال داده شده و در آنجا برای تخریب به درون فاگوسیتها کشیده میشوند.

یک سری پیامدهای بالینی مرتبط با جهش در ژنهای این مسیرها وجود دارد. فراوانی جهشها در ژن MBL2 در جمعیت کل میتواند ۵% تا %۱۰ باشد. هرچند که اکثر افراد دارای نقص

MBL در اثر جهشها و چندشکلی پروموتر در MBL سالم هستند، اما خطر افزایش یافته ایی در شدت عفونتها و بیماریهای خصود ایمن در آنها وجود دارد. نقصص MBL در نوزادان مبتلا به عفونتهای مکرر مجاری تنفس، التهاب گوش میانی و اسهال مزمن گزارش شده است.

### ايمنى اكتسابي اختصاصي

بسیاری از میکروارگانیسیمهای عفونیتزا، از طریسق جهش و فشارهای انتخابی، راه کارهایسی رأ برای غلبه یا فرار از مکانیسیمهای مربوط به ایمنی ذاتی، به وجود آوردهاند. لذا لازم است قابلیت ایجاد یک ایمنی تطابقی یا اکتسابی اختصاصی وجود داشته بیاشد. همانند ایمنی ذاتی، این ایمنی را می توان به دو نوع فرآیند همورال و وابسته به سلول تقسیم نمود.

## ايمنى اكتسابي اختصاصي همور ال

واسطه های اصلی ایمنی اکتسابی اختصاصی همورال شرامل ایمونو گلبولین ها یا آنتی بادی ها هستند. آنتی بادی ها قادر به شناسایی و اتصال به آنتی ژن های سطحی موجود در میکروار گانیسه های عفونت زا می باشند که منجر به فعال سازی فاگوسیت ها و شروع مسیسر کلاسیک کمپلمان و در نتیجه تولید فاگوسیت ها و سایر عملکردهای افکتوری کمپلمان می شود (شکل MAC و سایر عملکردهای افکتوری کمپلمان می شود (شکل ۱۳-۴ را ملاحظه کنید). تماس با یک آنتی ژن اختصاصی منجر به تکثیر کلونال یک لنفوسیت کوچک مشتق از مغز استخوان به تکثیر کلونال یک لنفوسیت کوچک مشتق از مغز استخوان (لنفوسیت 'B') می گردد که منجر به ساول های تولیدکننده آنتی بادی یا پلاسماسل ها می شود.

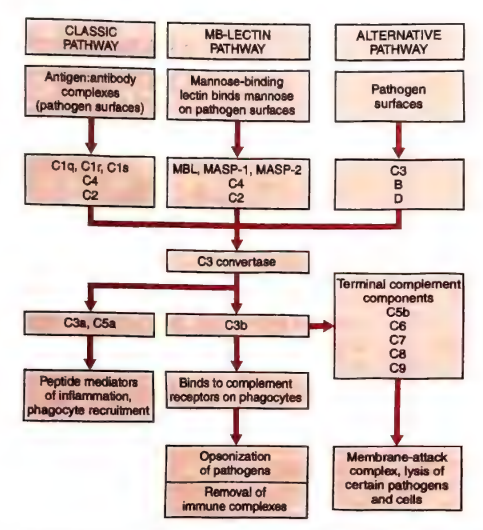
لنفوسیتهایی که قادر به تولید آنتیبادیها هستند، در سطح خود نسخههایی از ایمونوگلبولین (Ig) را بیان می کنند که به عنوان یک گیرنده سطحی برای آنتیژن عمل مینماید. اتصال آنتیژن، همراه با سایر پروتئینهای مرتبط با غشاء، منجر به انتقال (هدایت) پیام می شود که به توسعه کلونال و تولید آنتیبادی منتهی می گردد. پاسخ اولیه، تولید IgM و سپس IgG سپس IgG است. تماس مجدد با همان آنتیژن منجر به افزایش میزان آنتیبادی در یک فاصله زمانی کوتاه تر، تحت عنوان پاسخ ثانویه، آنتیبادی در یک فاصله زمانی کوتاه تر، تحت عنوان پاسخ ثانویه، می شدود که انعکاسی از حافظه ایمنولوژیکی مختص آنتیژن می باشد.

<sup>2.</sup> Polymorphism

<sup>3.</sup> Bone marrow

<sup>4.</sup> signal transduction

<sup>1.</sup> Membrane attack complex



شکل ۴-۱۳ دیدگاه کلی از اجزای اصلی و کارکرد موثر کمپلمان، توجه شود که در مسیر لکتین متصل شونده به مانوز شامل پروتئین MBL و سرین پروتئاز متصل شونده به MBL یا MASP1 و MASP2، C4 و C3 میباشد. MASP به عنوان کانورتاز C3 عمل کرده و سبب تولید قطعه C3b از C3b میشـود. C3b میتواند به سایر پروتئینها در سطح پاتوژن و به گیرندههای روی سطح فاگوسیت وصل شده و منجر به اپسونیزاسیون میشود. C3b میتواند به سایر پروتئینها در سطح پاتوژن وصل شود و ایجاد کمپلکس حمله به غشا بکند.

# ايمونوكلبولينها

ایمونوگلبولینها یا آنتیبادیها، یکی از کلاسهای اصلی پروتئینهای سرم میباشند. فعالیت این پروتئینها، هم در شناسایی تنوع پذیری آنتی ژنیکی و هم در فعالیتهای افکتوری در ابتدا از طریق مطالعات ساختمان پروتئینی و اخیراً براساس مطالعات ساختمان آنها، آشکار شده است.

# ساختمان ايمونوگلبولين

پاپائیسن به عنسوان یسک آنزیسم پروتئولیتیسک، مولکول ایمونوگلبولین را به سه قطعه میشکند. دو قطعه مشابه بوده و هر کلام حاوی یک جایگاه آنتیبادی با قابلیت ترکیب با یک آنتیژن آختصاصی میباشسند و به همین دلیسل قطعه اتصال به آنتیژن

(Fab) نامیده می شوند. قطعه سوم قادر به کریستالیزه شدن می باشد و برهمین اساس Fc نامیده شد. قطعه Fc تعیین کننده فعالیتهای بیولوژیکی ثانویه مولکولهای آنتی بادی می باشد، و به کمپلمان و گیرندههای Fc موجود در تعدادی از انواع سلولهای مختلف در گیر در پاسخ ایمنی، متصل می شود.

مولکول ایمونوگلبولین متشکل از چهار زنجیره پلیپپتیدی است: دو زنجیره «سبک(L)» و دو زنجیره «سنگین(H)» با طول بهترتیب ۲۲۰ و ۴۴۰ اسـید آمینه اسـت که بهواسطه پیوندهای دیسـولفیدی و تعاملهای غیرکووالان، این زنجیرهها به شکل کا در کنار یکدیگر قرار داده میشـوند. هر قطعه Fab متشکل از زنجیرههای L متصل به قسـمت انتهای آمینوی زنجیرههای H میباشـد، در حالی که قطعات Fc تنها متشکل از قسمت انتهای

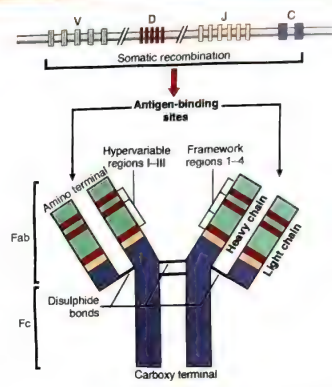
<sup>4.</sup> Light

<sup>5.</sup> Heavy

<sup>1.</sup> Antigenic variability

<sup>2.</sup> Effector activities

<sup>3.</sup> Antigen-binding fragment



شکل ۵-۱۳ مدل ساختاری مولکول آنتی بادی

کربوکسیل زنجیرههای H میباشند (شکل ۵–۱۳).

# ایزوتیپها، زیرکلاسها و ایدیوتیپهای ایمونوگلبولینها

پنج نوع مختلف از زنجیرههای سنگین شامل γ، μ، α، δ کلاس آنتی بادی یا ایزوتایپهای وجود دارد که به ترتیب شامل IgG، IgM، IgA، IgD و IgG، IgM، IgA، IgD این ترتیب شامل IgA، IgA، IgA، IgA و IgG، IgM، IgA، IgD این پنج کلاس آنتیبادی، زنجیره سبک نیزبر دو نوع است، کاپا (κ) و لاندا (λ)، ولی در هر آنتیبادی تنها یک نوع زنجیره سبک وجود دارد. لذا فرمول مولکولی IgG میتواند بهصورت λ2γ2 یا κ2γ2 دارد. لذا فرمول مولکولی مختلف آنتیبادی بهطور خلاصه در باشد. خصوصیات کلاسهای مختلف آنتیبادی بهطور خلاصه در باشد خصوصیات این IgA۱ و دو زیرکلاس IgA۱ شامل IgA۱ و دو زیرکلاس IgA۱ شامل IgA۱ و بیوندهای دیسیولفیدی بینمولکولی با یکدیگر اختلاف دارند. و پیوندهای دیسیولفیدی بینمولکولی با یکدیگر اختلاف دارند. هر مولکول منفرد آنتیبادی که فقط یک آنتیژنهای اختصاصی را شناسایی میکند ایدیوتایپ گویند.

# آلوتيبهاي ايمونوگلبولين

پنج کلاس ایمونوگلبولینی در تمام افراد طبیعی وجود دارد، ولی واریانتهای آللیی و یا چیزی که تحت عنوان آلوتیپهای آ آنتی بادی این پنج کلاس شناخته شده است، نیز شناسایی شدهاند.

این همان سیستم Gm مرتبط با زنجیره سنگین IgG، سیستم Am مرتبط با زنجیره سنگین Km و Inv مرتبط با زنجیره سنگین  $\lambda$  و آلوتیپ Am مسبک  $\lambda$  سیستم این Oz برای زنجیره سبک  $\lambda$  و آلوتیپ Em برای زنجیره سنگین IgE میباشند. سیستمهای Gm و Km مستقل از یکدیگر هستند و چندشکلی میباشند (فصل  $\lambda$ )، فراوانیهای مربوط به این آللهای مختلف در گروههای نژادی متفاوت، متغیر میباشد.

### توليد تنوع آنتيبادي

ممکن است بهنظر متناقض برسد که یک مولکول پروتئین واحد می تواند آنقدر ناهمگنی ساختمانی نشان دهد که برای تعداد زیادی از آنتی ژنهای مختلف، ویژگی داشته باشد. ترکیبهای مختلف زنجیرههای سببک و سنگین می توانند تا حدودی مسئول این تنوع باشند برای ایجاد تنوع پذیری کافی برای تولید تعداد زیاد آنتی بادی که در پاسخ به تعداد زیاد آنتی ژنی که افراد می توانند در معرض آنها قرار گیرند، نیاز به هزاران ژن ساختمانی برای هر نوع زنجیره می باشد. شناخت ابتدایی ما از نحوه رسیدن به این تنوع، حاصل مطالعه درمورد افرادم بتلا به سرطان بدخیمی سلول های تولید کننده آنتی بادی به دست آمد که میلوما چندگانه نامیده می شود.

#### ميلوماي چندگانه

افراد مبتلا به میلوم مالتیپل یک نوع واحد یا منوکلونال آنتیبادی را به میزان زیاد تولید می کنند که در بخشی از افراد از طریق ادرار دفع می شود. این پروتئین که پروتئین بنس جونز نامیده می شود، متشکل از زنجیره های سبک آنتیبادی است. انتهای آمینو این مولکول پروتئینی در بیماران مختلف از نظر توالی اسید آمینه ای کاملاً متغیر می باشد، در حالی که انتهای کربوکسیل نسبتاً ثابت است. اینها را به ترتیب نواحی متغیر و ثابیت این کاملاً متغیر کا در پروتئین های مختلف میلوما و ثابیت کا که می نامند. ناحیه ۷ در پروتئین های مختلف میلوما چهار ناحیه با تفاوت ناچیز از یک آنتیبادی به آنتیبادی دیگر را خهان داد که نواحی چارچوب (FR ) (FR نامیده شدند و سه ناحیه کاملاً متغیر موجود در بین این ۴ ناحیه، نواحی بسیار متغیر (HV) نام گرفتند (شکل ۵–۱۲ را ملاحظه کنید).

<sup>1.</sup> Idiotype

<sup>2.</sup> Allotypes

<sup>3.</sup> Multiple myeloma

<sup>4.</sup> Bence Jones protein

<sup>5.</sup> Variable

<sup>6.</sup> Constant

<sup>7.</sup> Framework regions

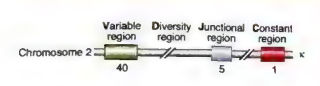
<sup>8.</sup> Hypervariable regions

			ای مرتبط باHLA	· جدول ۱۳-۱ م	
كلاس	وزن مولكولى (دالتون)	غلظت سرمى	فعالیت آنتی بادی	تثبيت كمپلمان	انتقال از جفت
n. 1-C		(میلی کرم بر میلی لیتر)			
lgG	۱۵۰۰۰۰	18-1	اتصال به میکروارگانیسیم و خنثی کردن	+	+
IgM	4	Y 5 6/-	سم باکتری در پاسخ ایمنی اولیه به ویژه در باکتریمی	+	-
IgA	\\$****	4-4/1	تولید می شود. حفاظت از سطح مو کوسی	+	~
lgD	140	4/*	روی سـطح سلول لنفوسـيت است و در	-	-
IgE	Y	اندكى	کنترل فعالیت و مهارسازی نقش دارد. در فعالیت آلرژیک و انگلی است	~	~

## مطالعات DNA از نظر تنوع آنتیبادی

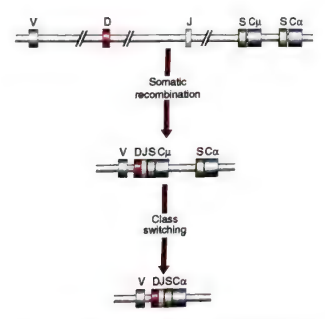
در سال ۱۹۶۵، دریر ٔ و بنت ٔ مطرح نمودند که یک آنتیبادی می تواند در سلول های ردهزایا توسط «ژنهای» مجزایی کد شود که طے نمو لنفوسیتی متحمل بازآرایی میشوند که به آن تقلا کردن» ٔ گفته می شود. مقایسه نقشه های محدود کننده قطعات DNA کدکننده نواحی C و V زنجیرههای سببک ایمونوگلبولین λ در سلولهای رویانی و تولیدکننده آنتی بادی مشخص نمود که این ژنها در سلولهای رویانی بسیار دور از یکدیگر هستند، ولی در سلولهای تولید کننده آنتی بادی در نزدیکی یکدیگر می باشند. با بررسی بیشتر آشکار شد که قطعات DNA کدکننده نواحی V و C زنجیره سبک در سلولهای تولیدکننده آنتیبادی، توسط حدود ۱۵۰۰ جفت باز (bp) از یکدیگر جدا می شــوند. مشخص شد که این قطعه DNA مداخله گر یک ناحیه اتصالی ٔ یا I را بالافاصله در مجاورت ناحیه V زنجیره سبک کد می کند. در مورد زنجیره سبک x نیز چنین سـاختمانی نشان داده شد. کلونسازی و تعیین توالی DNA مربوط به ژنهای زنجیره سنگین در سلولهای رده زایا أشكار نمود كه كه آنها يك ناحيه جهارم، بهنام تنوع يا D، را بين نواحی ۷ و J دارند.

برآورد شده است که حدود ۶۰ قطعه DNA مختلف کدکننده برای ناحیه V زنجیره سینگین، حدود ۴۰ قطعه DNA کدکننده بیرای ناحیه V زنجیره سیبک V و ۳۰ قطعیه DNA کدکننده ناحیه V زنجیره سیبک V وجیود دارد. V قطعه DNA عملکردی کدکننده بیرای ناحیه V زنجیره سیبک V و ۴ قطعه برای ناحیه V و ۲ قطعه برای ناحیه V





شکل ۱۳–۱۳۰ تعداد تخمینی قطعات DNA متفاوت DNA کدکننده زنجیرههای κ و λ و زنجیرههای سنگین متنوع



شکل ۷-۱۳ بازآرایی و تغییر کلاس زنجیره سنگین ایمونوگلویین.

دارد. یک قطعه DNA برای کد کردن ناحیه C زنجیره سبک K قطعه K و ۱۱ قطعه K قطعه DNA برای کد ناحیه K زنجیره سبک K و DNA عملکردی برای کد کردن ناحیه K کلاسهای مختلف

<sup>1.</sup> Dreyer

<sup>2.</sup> Bennett

<sup>3.</sup> Rearrangement

<sup>4.</sup> Scrambling

<sup>5.</sup> Joining

زنجیره سنگین وجود دارد. همچنین ۲۷ قطعه DNA عملکردی کدکننده ناحیه D زنجیره سنگین وجود دارد (شکل ۶–۱۳). نواحی ژنومیک موردنظر همچنین حاوی تعداد زیادی از توالی DNAی غیربیان شونده یا ژنهای کاذب میباشند.

## بازآرایی ژن آنتیبادی

ژنهای مربوط به زنجیرههای سبک ۲ و ۱ و زنجیرههای سنگین موجود در انسان، بهترتیب بر روی کروموزومهای ۲۲، ۲۲ و ۱۴ قرار دارند. در هر مولکول منفرد آنتیبادی تنها یکی از این انواع قطعات DNA بیان میشوند. قطعات کدکننده DNA مربوط به بخشهای مختلف زنجیرههای آنتیبادی موجود بر روی این کروموزومها توسط DNA غیرکدکننده جدا شدهاند. حوادث نوترکیبی سوماتیک که در تولید آنتیبادی نقش دارند، دربردارنده توالیهای پیام نوترکیبی حفظشده کوتاه میباشد که در کنار هر قطعه DNA رده زایا وجود دارد (شکل ۲-۱۳). در اثر پیرایش متنوع ANA و همچنین بهواسطه جهش سوماتیک ژنهای آنتیبادی، تنوع بیشتری بهواسطه جهش سوماتیک ژنهای آنتیبادی، تنوع بیشتری طبیعت هستند، هرچند که هنوز بهطور کامل مشخص نیست که طبیعت هستند، هرچند که هنوز بهطور کامل مشخص نیست که چطور قطعات DNA خاص در جهت تولید یک آنتیبادی علیه یک آنتیبادی علیه

## تغييركلاس أنتىبادي

بهدنبال تماس مداوم یا بیشتر با آنتیژن، یک تغییر طبیعی کلاس آنتیبادی تولیدی توسط سلولهای B از IgM که کلاس اولیه آنتیبادی تولید شده در پاسخ به قرارگیری در معرض اولیه آنتیژن است، به IgG یا IgA وجود دارد. ایسن فرآیند را تغییر کلاس گویند که اختصاصیت آنتیبادی نسبت به همان آنتیژن را حفظ میکند. بررسی تغییر کلاس در جمعیتی از سلولهای مشتق از یک سلول B نشان داده است که هر دو کلاس آنتیبادی دارای جایگاههای اتصال به آنتیژن یکسانی هستند، ناحیه ۷ یکسانی دارند و تنها از نظر ناحیه C خود متفاوت میباشد. تغییر کلاس توسط یک رخداد نوترکیبی سوماتیک به انجام میرسد که با دخالت قطعاتی از DNA بهنام S (برای اشاره به سوییچ)، میباشد دخالت قطعاتی از DNA بهنام S (برای اشاره به سوییچ)، میباشد که می میشر به قوس به خارج (ایجاد لوپ) و حذف DNA میانی میشرود. نتیجه، حذف قطعه DNA کدکننده ناحیه C زنجیره سنگین مولکول IgM و قرارگیری قطعه ژن کدکننده ناحیه C

کلاس جدید زنجیره سنگین در مجاورت قطعه کدکننده ناحیه abla میباشد (شکل ۷–۱۳ را ملاحظه کنید).

## ابرخانواده ژن ایمونوگلبولینی

مشخص شده است که تعدادی از مولکولهای دیگر دخیل در پاسخ ایمنی، از نظر ساختاری و توالی DNA با ایمونوگلبولین ها شباهت دارند. این تشابه شامل یک توالی ۱۱۰ اسید آمینهای است که بهواسطه یک پل دی سولفیدی مرکزی مشخص می گردد که سبب پایداری مجموعهای از رشتههای β موازی ناهمسیو به صورت یک تاخوردگی اُنتیبادی میشود. این گروه مولکولها با ساختمان مشابه را ابرخانواده ایمونوگلبولینی مینامند (فصل ۲). این ابرخانواده شامل هشت خانواده چندژنی است که علاوهبر زنجیرههای سبک R و ۱ و کلاسهای مختلف زنجیره سنگین، شامل زنجیرههای مربوط به گیرنده سلول T (فصل ۲)، کمپلکس سازگاری نسیجی اصلی<sup>ه</sup> (MHC) کلاس I و II یا آنتیژنهای لکوسیت انسانی (HLA) میباشد. مولکولهای دیگر این گروه عبارتند از مولکولهای گیرنده سطح سلولی CD4 و CD8 سلول T کے با گیرنده های سلول T در شناسایی آنتیژن همکاری می کنند، و مولکولهای چســبندگی بین ســلولی -ICAM-۱۰2 و 3- که در چسبندگی لکوسیت به اندوتلیال و خروج از رگ $^{V}$ و فعال سازی و فراخوانی سلول T دخالت دارند.

# مهندسي آنتيبادي

در آغاز قرن بیستم، پاول ارلیج ٔ ایده ی »گلوله ی جادویی «
یعنی امید به اینکه روزی یک ترکیب وجود داشته باشد که
بتواند به طور انتخابی یک ارگانیسم عامل بیماری را هدفگیری
کند – را مطرح نمود. امروزه آنتیبادی های مونوکلونال (mAb)
را در دسترس میباشدو تقریباً برای هر مادهای امکان خلق
یک آنتیبادی خاص وجود دارد که به آن متصل میگردد.
آنتیبادی های مونوکلونال همسان هستند زیرا توسط یک نوع
سلول ایمنی به وجود میآید که تماماً کلون های یک سلول والدی
منحصر به فرد میباشند.

در دههی ۱۹۷۰ مشخص شده بود که سرطان میلومای چندگانه سلول B یک نوع آنتی بادی – یک پاراپروتئین ٔ – را

<sup>3.</sup> Antibody fold

<sup>4.</sup> Immunoglobulin super family

<sup>5.</sup> Major histocompatibility complex

<sup>6.</sup> Human leukocyte antigen

<sup>7.</sup> extravasation

<sup>8.</sup> Paul Ehrlich

<sup>9.</sup> Magic ballet

<sup>10.</sup> Paraprotein

<sup>1.</sup> Class switching

<sup>2.</sup> Looping out



HLA Locus	Number of Allele
A	57
В	111
C	34
D	228

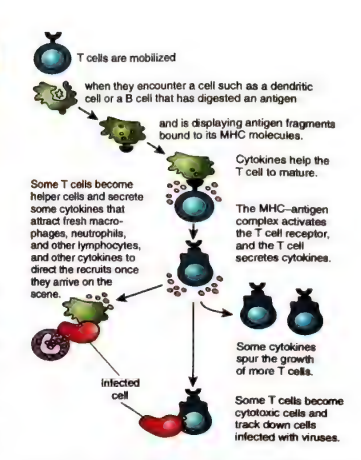
و تخلیص گردد.

از دهه ی ۱۹۸۰ برای رفع مسائل خالص سازی از تکنولوژیهای DNA نوترکیب استفاده شد. DNAای که بخش اتصالی را در mAb موش کد می کند با DNA تولید کننده آنتیبادی انسانی ادغام میشود. پس از آن کشت سلول پستانداران برای بیان این DNA و تولید آنتیبادیهای کایمریک به کارگرفته میشود. البته هدف، خلق «mAb کاملاً انسانی» است که در آنتیبادیهای تولیدشده با نمایش فاژی (Phage display) و موشهای دستکاری شده برای تولید آنتیبادیهای شبیهتر به آنتیبادیهای انسانی با موفقیتهایی نیز روبه رو گردیده است.

اکنون MAهای اختصاصی ایجاد شدهاند و مجوز درمان سرطان، بیماری قلبی- عروقی، بیماریهای التهابی، تحلیل عضلانی و پس زدن پیوند و غیره را به دست آوردهاند. یک TNF کسه مهرت روماتوئید، بیماری کرون و کولیت اولسراتیو کاربردهایی دارد؛ شمه شمهار کنندهی L-2 موجود بر روی سلولهای T فعال شده در جلوگیری از پس زدن پیوند کلیه مورد استفاده قرارمیگیرد و mAb دیگری نیز وجود دارد که مهار کننده فاکتور رشد اندوتلیال رگی (VEGF) میباشد که در درمان سرطان با مهار رگزایی عملکرد دارد.

# ايمنى اكتسابي اختصاصي بهواسطه سلول

میکروارگانیسمها، ویروسها و انگلهای خاصی، در داخل سلولهای میزبان زندگی میکنند. در نتیجه، شکل متفاوتی از ایمنیی اکتسابی برای مبارزه با عفونتهای درونساولی به به به به به به شمین دلیل آنها را سلول T مینامند. لنفوسیتهای میباشد، به همین دلیل آنها را سلول T مینامند. لنفوسیتهای آنی ژنی سطح سلول دارند که گیرندههای آنتی ژنی سطح سلول T نامیده می شوند که به کمپلکس سازگاری نسسجی اصلی یا MHC در سطح سلول آلوده متصل می شوند. زیرمجموعه ی متفاوتی از سلولهای T با عملکرد متمایز یعنی سلولهای T کمککننده و سلولهای T سایتوتوکسیک وجود سلولهای T کمککننده و سلولهای T سایتوتوکسیک وجود



شیکل ۱۳-۸ سلولهای T و پاسخ همکاری متقابل که منجر به مرگ سلولهای آلوده می شود. مجموعه ی سازگاری نسجی عمده

تولید می کند. این امر، مطالعهی ساختار أنتی بادی ها را تسهیل نمود اما تولید آنتی بادی های یکسان مختص یک آنتی ژن معلوم امکان پذیر نبود. سلولهای میلوما قادر به رشد نیستند زیرا فاقد هیپوگزانتین – گوانین فسفوریبوزیل ترانسفراز میباشند. این آنزیم برای همانندسازی DNA ضروری است. آنتی بادی منوکلونال (mAb) توسيط ادغام سيلولهاي ميلوما با سيلولهاي طحال موشی (یا خرگوش) ساخته میشوند که با یک آنتیژن مورد نظر ایمونیزه شده باشند. سیس آنها در محیط کشت انتخابی برای این هیبریدها رشد داده میشوند- سلول طحال هیپوگزانتین-گوانین فسفرریبوزیل ترانسفراز را تأمین می کند و میلوما از این حیث که یک سے اول سرطانی است، ویژگیهای نامیرایی دارد. مخلوط سلولی رقیق شده و کلونیهایی از هریک از سلولهای والدى كشت داده شده، توليد مىشوند. آنتىبادىهاى ترشح شده از هر کلون از نظر توانایی در اتصال به أنتیژن مورد نظر ارزیابی می شوند و مناسب ترین کلون برای مصارف بعدی، انتخاب می شود. هیبریدهای فوق می توانند به حفره ی صفاقی موشها نیز تزریق شوند تا تومورهای حاوی مایع آسیتی غنی از آنتیبادی را تولید کنند و آنگاه باید آنتی بادی منوکلونال (mAb) استخراج

دارد. مبارزه با عفونتهای داخل سلولی، پاسخی هماهنگ و مشارکتی از این اجزای جداگانه ی سیستم ایمنی است که نتیجه آن، مرگ سلول عفونی میباشد (شکل ۸–۱۳).

# گیرنده آنتیژنی سطح سلول T

سلول T در سطح خود یک گیرنده آنتی ژنی بیان می کند که آنها را از سایر انواع لنفوسیتها نظیر سلولهای B و سلولهای NK متمایز میسازد. این گیرنده متشکل از دو زنجیره پلیپپتیدی متفاوت است که توسط یک پیوند دی سولفیدی به یکدیگر متصل هستند که هر دو زنجیره دارای دُمین شبه ایمونوگلبولین هستند که یکی از دو زنجیره دارای ساختمان نسبتاً ثابت و دیگری با ساختمان شديداً متغير مانند قسمت Fab يك ايمونو گلبولين است. تنوع گیرندههای سلول T که برای شناسایی دامنهای از تنوعهای آنتی ژنی مورد نیاز است، با فرآیندی مشابه حالت مربوط به توليد ايمونو گلبولين ها به وجود مي آيد. باز آرايي قطعات DNA متغير (V)، تنوع (D)، اتصالى (J) و ثابت (C) در طي بلوغ سلول T، از طریق یک مکانیسیم نوترکیبی مشابه، که در سلولهای B رخ مىدهد، منجر به ایجاد یک توالی VDJ میشود. اتصال آنتیژن به گیرنده سلول T، همراه با یک کمپلکس مرتبط پیتیدهای ترانس ممبران (تراغشایی) منجر به رساندن پیام تمایز و تقسیم به این سلول میشود.

# کمپلکس سازگاری نسجی اصلی

ایسن کمپلکس، اتصال به پپتیدهای آنتیژنی پردازشیافته در درون سلول و عرضه این پپتیدها بر روی سلطح سلول به همراه مولکولهای کمکتحریکی است که این آنتی ژنها توسط سلولهای T شناسایی میشود. مولکولهای MHC در سه کلاس سلولهای T شناسایی میشود. مولکولهای MHC در سه کلاس وجود دارند: مولکولهای کلاس ا در تمامی سلولها یافت شده و مسئول عرضه آنتی ژن به سلول T سیتوتوکسیک میباشد؛ مولکولهای کلاس ا بسر روی سلولهای B و ماکروفاژها وجلود دارند و در پیامرسانی به سلولهای T کمککننده در وجست فراخوانی سلولهای B و ماکروفاژها و ماکروفاژها دارد؛ مولکولهای کلاس الا غیسرکلاسیک شامل تعدادی از پروتئینهای دیگر با فعالیتهای ایمونولوژیک مختلف میباشد. این پروتئینها شامل میانجی گرهای التهابی نظیر فاکتور نکروز توسور (TNF)، پروتئینهای شسوک حرارتی و اجازاء مختلف کمیلمان میباشند.

ا بررسیی ساختمان مولکولهای MHC کلاس I و II نشان میدهد که این مولکولها هترودایمرهایی هستند که با ایمونوگلبولین همولوژی دارند. ژنهای کدکننده مولکولهای MHC کلاس (DR، DQ) ا و G، کلاس (DR، DQ) و DP و کلاس II نیز نامیده می شود، بر روی کروموزوم ۶ قرار دارند.

#### ژنتیک پیوند

امروزه در پزشکی بالینی، جایگزینی اعضاء بیمار بهوسیله پیوند ٔ معمول میباشد. به غیر از پیوندهای ٔ قرنیه و استخوان، موفقیت این پیوندها بستگی به درجه شباهت آنتیژنی بین دهنده و گیرنده دارد. هرچه این شباهت بیشتر باشد، احتمال قبول عضو یا بافت پیوندی که هموگرافت ٔ نامیده می شبود، نسبت به رد آن بیشتر خواهد بود. رد هموگرافت بین دوقلوهای همسان یا بین دوقلوهای غیرهمسانی که گردش خون جفتی آنها قبل از تولد مخلوط شده است، رخ نمی دهد. در تمام موارد دیگر، شباهت آنتی ژنی دهنده و گیرنده باید با آزمایش آنها با آنتی سرمهای خاص یا آنتیبادی های منوکلونال برای آنتی ژنهای موجود در بافتهای دهنده یا گیرنده مورد ارزیابی قرار گیرد. در ابتدا اینها را تحت عنوان أنتیژنهای پیوندی میشناختند و هم اکنون به عنوان یک نتیجه MHC می دانند. به عنوان یک قاعده کلی، دریافت پیوند در فرد گیرنده، در صورتیکه فرد دهنده حاوی آنتیژنهایی باشد که در گیرنده وجود نداشته باشد، سبب دفع پیوند در گیرنده می شود. تعیین نوع HLA فرد با استفاده از تکنیکهای مولکولی متکی بر واکنش زنجیرهای پلیمراز<sup>ه</sup> (PCR-محور) انجام می شود (فصل ۴).

سیستم HLA تا حد زیادی چندشکلی (پلی مرف) است (جدول ۲–۱۷). از نظر تئوری، از ترکیبهای مختلف آللهای متفاوت موجود در این لوکوسها، تعداد نامحدود فنوتیپها امکانپذیر میباشد. لذا بسیار غیرمحتمل است که دو فرد غیرمرتبط، فنوتیپ HLA یکسان داشته باشند. پیوستگی نزدیک لوکوسهای HLA بهمعنی آن است که تمایل دارند تا به شکل بلوک با هم به ارث برسند؛ از واژه هاپلوتایپ برای نشاندادن آللهای خاصی از ALA استفاده میشود که یک فرد بر روی هر یک از دو نسخه کروموزوم ۶ خود دارد. لذا هر فرد ۲۵% شانس

<sup>2.</sup> Transplantation

<sup>3</sup> Graft

<sup>4.</sup> Homograft

Polymerase chain reaction

<sup>6</sup> enblock

<sup>1.</sup> Transmembrane

برخی بیماریهای مرتبط با HLA

اسيونديليت انكيلوزان

نقص ۲۱ هيدروكسيلاز

دیابت وابسته به انسولین

بیماری سلیاک

هموكروماتوز

میاستینی گراو

أرتريت روماتوئيد

لويوس اريتماتوز سيستميك

تیروتوکسیکوز (بیماری گریوز)

ناركوليسي

بيماري

دارد که آنتیژنهای HLA یکسان با خواهر یا برادر خود داشته باشد و تنها چهار ترکیب احتمالی از دو هاپلوتایپ پدری (بهنام P و Q) و دو هاپلوتایپ مادری (بهنام R و S) امکانپذیر است، و شامل PR، PS، QR و DR، PS، QR و میباشد. خواهران و برادران یک فرد پذیرنده پیوند احتمال بیشتری برای تشابه آنتیژنی در مقایسه با والدین خود دارند و والدین شخص دریافت کننده پیوند نسبت به افراد غیر خویشاوند شباهت بیشتری با فرد گیرنده پیوند دارند. در نتیجه خواهران و برادران در بسیاری از مواقع به عنوان فرد دهنده ی بالقوه انتخاب می شوند.

با وجود این که نوتر کیبی درون ناحیه HLA رخ میدهد، برخی آللها تمایل دارند با فراوانی بیش از انتظار، با هم به یک گامت منتقل شیوند؛ یعنی، این آللها عدمتعادل پیوستگی دارند. همبستگی آنتیژنهای A1 HLA و B8 HLA در جمعیت با منشاء اروپای غربی، یک نمونه می باشد.

آنتیژن H-Y فاکتور مهارکننده مولرین ا) در تعدادی از گونههای جانوری خاص، پیوند از نرها به سویههای ماده ی درون زادآوری شده یا Inbred پس زده می شود. مشخص شده بود که این ناسازگاری ها به سبب یک آنتیژن سازگاری بافتی موسوم به Y-H می باشد. به نظر می رسد Y-H نقش اندکی در پیوند در انسانها داشته باشد. آنتیژن Y-H که از SRY متفاوت است، برای تمایز و عملکرد بیضهای حائز اهمیت می باشد اما بیان آن به حضور یا عدم حضور بافت بیضه بستگی ندارد.

# چندشکلیهای (پلیموفیسم) HLA و همراهی بیماریها با آنها

پیوستگی بیماریهای خاص با انواع ویـژهای از HLA اید باعث شناخته شـدن مکانیسم بیماری زایی (جدول ۳–۱۳) باید باعث شناخته شـدن مکانیسم بیماری زایی یا پاتوژنز آن بیماری شـود، اما در واقع اساس این همراهی به خوبی درک نشده است. بهترین مورد مستندشده، بین اسپوندیلیت انکلیوزان و HLA-B27 میباشد. در نارکولپسی (بیماری خواب) که علت نامشـخصی دارد و با تمایل بـه خواب رفتن به صورت غیرقابل کنترل و دورهای مشخص میشود، تقریباً تمامی مبتلایان همراهی با آلل HLA-DR2 را دارند، داشــتن یک آنتیژن HLA خاص بهمعنی آن نیسـت که یک فرد لزومـاً به بیماری مربوطه مبتلا میشـود بلکه تنها به معنی آن اسـت که وی خطر نسبی مبتلا میشـود بلکه تنها به معنی آن اسـت که وی خطر نسبی بیشـتری نسـبت به جمعیت عمومی برای ابتـلاء دارد. در یک خانواده، خطرات مربوط به خویشـاوندان درجـه اول افراد مبتلا پایین بوده و معمولاً پیش از ۵% نیست.

DR3

دلایل مرتبط به استعداد ابتلا به بیماری و همراهی با HLA شامل موارد زیر میباشد:

پیوستگی نزدیک ژن مستعد کننده با کمپلکس HLA پیوستگی نزدیک ژن مستعد کننده با کمپلکس متقاطع آنتیبادیهای ساخته شده ی ضد آنتیژنهای محیطی یا پاتوژن خاص با یک آنتیژنهای «خودی» به دلیل نقایص موجود در گیرندههای ساول T یا پردازش آنتیژن، عارضه آخر را بیماریهای خودایمنی مینامند. مثالی از پیوستگی نزدیک، هیپرپلازی مادرزادی آدرنال آاست که بهدلیل کمبود ۲۱-هیدروکسیلاز در اثر جهش ژن CYP21 ایجاد شده است که در داخل لوکوس سازگاری نسجی اصلی HLA قرار دارد. همبستگی قوی بین کمبود ۲۱-هیدروکسیلاز و /HLA-A3 محراهی PW47/DR7 در جمعیت اروپای شالی وجود دارد. کمبود ۱۲-هیدروکسیلاز غیرکلاسیک با HLA-B14/DR1 همراهی نقص نشان میدهد و HLA-B14/DR1 همبراهی نقص نشان میدهد و HLA-B14/DR1 همبراهی نقص ۲۱-هیدروکسیلاز دارد.

# بیماریهای نقص ایمنی ارثی

ناهنجاری های نقص ایمنی ارثی شایع نیستند و گاهی اوقات شدید هستند اما بسیاری از بیماران مبتلا به نقص ایمنی اولیه (PID) می توانند با تشخیص زودهنگام و مدیریت بهینه،

une disease 1. aka Mullerian inhibiting factor

حملات راجعه، كوتاه مدت و غيرقابل كنترل خواب Narcolepsy .

<sup>3.</sup> Autoimmune disease

<sup>4.</sup> Congenital adrenal hyperplasia

سالم باقی بمانند. تشخیص سریع جهت درمان اهمیت دارد، زیرا می توان جهت درمان از مصواد ضدمیکروبی، ایمونوگلوبولین یا پیوند مغز استخوان پیش از رخ دادن آسیب برگشت ناپذیر و قابل توجهی به اندامها استفاده کرد. تظاهرات ناهنجاری در کودکی متغیر است، اما نقص ایمنی زمانی تشدید می شود که مزایای ایمنی مادری انتقال یافته از جفت در سن ۴-۳ ماهگی کاهیش یابد. در برخی موارد راههای تشخیص نوین PID در بزرگسالان انجام شده است. بررسی عملکرد ایمنی را بایستی در کودکان مبتلا به نارسایی رشد توجیه نشده در نظر گرفت. نارسایی در رشد، استهال و بزرگی کبد و طحال ممکن است خصوصیت دیگر باشند.

## ناهنجارىهاى ايمنى ارثى اوليه

تظاهرات دست کم تعدادی از بیماری های نقص ایمنی انسان را می توان با در نظر گرفتن این که ناهنجاری هایی از ایمنی ذاتیی دیا ایمنی اکتسایی اختصاصی هستند، شناخت. ناهنجاری های ایمنی همورال همراه با کاهش مقاومت نسبت به عفونت های باکتریایی هستند که می توانند منجر به مرگ در دوران نوزادی شوند ناهنجاری های مربوط به ایمنی اکتسابی اختصاصی که به واسطه سلول هستند، با افزایش حساسیت به عفونت های ویروسی همراه بوده و فقدان این ایمنی را در حیوانات با بقاء طولانی مدت هموگرافت های پوست می توان بررسی کرد.

# ناهنجاريهاي ايمني ذاتي

ناهنجاریهای اولیه ایمنی ذاتی، شامل ایمنی همورال ذاتی و ایمنی بهواسطه سلول، شرح داده شدهاند.

ناهنجاریهای مربوط به ایمنی همورال ذاتی انواع مختلفی از نقصهای کمپلمان میتوانند منجر به اختلال در ایمنی ذاتی شوند.

ناهنجاریهای کمپلمان اگر نقص کمپلمان مطرح باشد، باید بررسی یکپارچگی مسیرهای کلاسیک و آلترناتیو با سنجشهای عملکردی با نظر به کل مسیر آغاز گردد. اگر ناهنجاری عملکردی مسیر یافت شد، بایستی اندازهگیری اجزای تکی آن مسیر انجام میپذیرد.

اثرات بالینی نقص MBL پیش از این توصیف گردیدهاند. نقصهای جزء سوم کمپلمان، ۵3 منجر به ناهنجاریهایی در اپسونیزاسیون باکتریها شده که نتیجه آن بروز مشکلاتی در خصوص مبارزه با عفونتهای چرکزا میباشد. نقص در اجزاء بعدی کمپلمان که در تولید کمپلکس حمله به غشاء (MAC)

نقش دارند (فصل ۱۳) نیز منجر به حساسیت به عفونت باکتریایی خصوصاً نایسریا (عفونتهای مننگوکوکی)، میگردد، این شامل نقص پروپردین (فاکتور P) است. پروپردین، یک پروتئین پلاسما فعال در مسیر کمپلمان آلترناتیو میباشد.

نقص مهار کننده C1 از وراثت غالب اتوزوم پیروی می کند و دو شـکل – نوع ۱ به سبب سطوح پایین Cl و نوع ۲ ناشی از پروتئین غیرعملکردی – وجود دارند. فعال سازی نامناسب و کنترل ضعیف مسیر کمپلمان با شکست C2 و C4 و تولید میانجیهای التهابی رخ میدهد. مهارکننده C1، مسیر کینین- برادی کنین را نیےز کنترل مینماید و در صورت نقےص، تجمع برادی کینین در بافت صورت می گیرد و باور براین است که دلیل اصلی ادم میباشد، در اثر جراحی، کار بر روی دندان، آسیبها و برخی از داروها تحریک رخ میدهد. شدت حملهها از فرم خفیف پوستی تا درد شکمی و تورم که ممکن است شدید هم باشد، متغیراست و ادم حنجره یتانسیل کشندگی دارد. به اینحالت آنژیو ادم ارثی گویند. حملات حاد با کنسانترهی مهارکننده C1 (یک محصول خونی) درمان میشود که به پلاسمای فریزشده تازه ارجح است. در سـال ۲۰۱۴ سـازمان غذا و داروی آمریکا مهــار کننده C1 نوترکیب را مورد تایید قرار داد زیرا جهت درمان موثرتر و سالمتر است. برای جلوگیری طولانی مدت این اختلال می توان از درمان روزانه با آندروژنهای ضعیف نظیر دانازول<sup>۲</sup> استفاده کرد.

نقـص C2 هموزیگـوت نیز بـا بیماریهای زیـر مرتبط میباشـد. گزارشهای موردی گوناگون از افرادی وجود دارد که مبتلا به واسـکولیت پوسـتی ٔ (التهاب عروق پوستی)، پورپورای هنوخ – شـون لاین ٔ (عروق خونی بسـیار کوچک دچار التهاب میشـوند و معمولا عروق خونی کوچک پوسـت، روده و کلیه را درگیـر میکند م)، آرتریت روماتوئید سِـروپوزیتیو (التهاب مزمن مفاصل اسـت که سـطح آنتی بادی در خون این افراد بالاست که به تشـخیص کمک میکند که این آنتی بادی همان فاکتور روماتوئید یا RF اسـتفاده میشـود که ۵ تا تعداد بیشـتری از مفاصل دچـار درد و التهاب باشند م)، گلومرولونفریت ممبران پرولیفراتیو (گلومرونفریت نوعی باشند م)، گلومرولونفریت ممبران پرولیفراتیو (گلومرونفریت نوعی خونی کوچک در کلیه میباشد که ممکن است به واسطه خون در خونی کوچک در کلیه میباشد که ممکن است به واسطه خون در ادرار یا هماچوری و پروتئین در ادرار یا پروتئینوری تشخیص داده

<sup>1.</sup> Properdin

<sup>2.</sup> Danazol

<sup>3.</sup> Cutaneons Vasculitis

<sup>4.</sup> Henoch- Schonlein Purpura

شـود در گلومرونفریت پرولیفراتیو غشایی به دلیل پاسخ نامناسب سیسـتم ایمنی ایجاد میشـود و آنتی بادیها روی غشای پایه گلومرولها رسـوب می کنند و در نتیجه غشـا اسیب دیده و خون یا پروتئین از ادرار دفع میشـود و میتواند سـبب ادم گردد م) و لوپوس اریتماتوس سیسـتمیک (SLE) (این بیماری یک بیماری اتوایمن است که در آن سیسـتم ایمنی به بافتهای خودی حمله می کند و میتواند سـبب یک التهاب وسیع و آسیب بافتی شودو در نتیحه ارگانها تحت تاثیر قرار بگیرند مانند کلیه، مغز، پوسـت ریه و عروق خونی م) وجود دارد که با این نقص در ارتباط اسـت. همچنین، کم نیز با SLE پیوستگی دارد. تعداد نسخه ژنهای کم در ژنوم دیپلوئید انسان از دو تا شش عدد در جمعیت سفیدپوستان متغیراست. هریک از این ژنها، پروتئینهای C4A و C4B را کد میکند. افرادی که تنها دو نسخه از کل C4 را دارند خطر بالایی از ابتلا به SLE آنها را تهدید میکند در حالیکه خطر برای افراد دارای پنج نسخه یا بیشتر کمتر است.

#### نقص در پیامرسانی NF- KB

فعالسازی نامناسب فاکتور هسته ای کاپا-بی (NF-кВ) با التهاب مرتبط با آرتریت خودایمن، آسم، شوک سپستیک (شوک عفونی)، فیبروز ریه (ضخیم شدن، سفت و زخم شدن بافت ریه که انتقال اکسیژن را برای ریه دشوار می کند)، گلومرولونفریت، آرترواسکلروز (سختی جدار عروق) و ایدز (سندرم نقص ایمنی حاد) در ارتباط بوده است. برعکس، مهار مداوم MF-кВ ارتباط مستقیم با اپوپتوز، تکوین غیرطبیعی سلول ایمنی و تأخیر در رشد سلول دارد.

از سال ۲۰۰۰، گهگاه جهشهایی در ژن IKK وابسته به X (بخشی از مسیر TLR) در کودکان دارای اختلال رشد و مبتلا به عفونتهای راجعه مجرای گوارشی و اسهال مهار نشدنی و زخمهای راجعه، عفونتهای مجرای تنفسی به همراه برونشکتازی و عفونتهای مکرر پوستی یافت شده است (فصل

این افراد بـه باکتریهای گرم مثبت و گرم منفی گوناگون حساســـــت دارند. گاهی اوقات یک نشانه میباشد و در کودکان با ســنین بالاتر، موی سر کمپشت است، کاهش تعداد دندانها و دندانهای پیشین جانبی فوقانی مخروطی شکل ذکر شده است. طول بقاء در یک مطالعه از ۹ ماه تا ۱۷ ســال بوده اســت.در این افراد سطح IgM معمولاً بالا است. جالب است

بدانید کـه IKKg همانند NEMO میباشـد، NEMO ژن عامل اینکانتی ننتیا پیگمنتی (یک بیماری ژنتیکی که روی پوسـت و سایر سیسـتمهای بدن تاثیر میگذارد و علائم پوستی با بثورات تاول زا در دوران نوزادی شروع میشود و رشد پوستی شبیه زگیل ایجاد میشـود در کودکی به صورت لکه خاکسـتری یا قهوهای در بزرگسالی لکههای روشـن ایجاد میشود م) غالب پیوسته به X اسـت (فصل ۶). جهشهای این عارضهی سیستم ایمنی، در اگزون ۱۰ ژن مورد نظر، رخ میدهد.

الست و نقص در آن به عفونتهای راجعه در اثـر باکتریهای گرم مثبت و نیز قارچها میانجامـد. در اینحالت کاهش پاسخ التهابی دیده میشـود. عفونتها از اوایل زندگی آغاز میشوند اما با افزایش سن، فراوانی عفونتها کاهش مییابد و برخی بیمـاران در اواخر کودکی دیگر نیازی به درمان ندارند. الگوی توارث آن اتوزوم مغلوب است.

ناهنجاری های مربوط به ایمنی ذاتی به واسطه سلول فاگوسیتوز یک مکانیسم مهم در ایمنی به واسطه سلول است که منجر به کشته شدن میکروارگانیسمها به واسطه سلول می شود.

بیماری گرانولوماترز مزمن (CGD) بهترین نمونه شناخته شده ناهنجاری در عملکرد فاگوسیتی می باشد. این بیماری می تواند به عنوان یک ناهنجاری وابسته (پیوسته) به X یا اتوزوم مغلوب به ارث برسد. این بیماری ناشی از ناتوانی فاگوسیتها در کشتن میکروبهای بلعیده شده به سبب نقص در کمپلکس أنزيم NADPH اكسيداز است كه اصطلاحاً «انفجارتنفسي» میکروبکسش را ایجاد می کند (شکل ۱-۱۳ را ملاحظه کنید). هايپرگاماگلوبولينسمي ممكن است وجود داشته باشد. بنابراين CGD با عفونتهای راجعهی باکتریایی یا قارچی ارتباط دارد و ممکن است به صورت لنفادنیت<sup>ه</sup> چرکی (عفونت دستگاه تنفسی فوقانی)، هیاتواسیلنومگالی (بزرگی کبد و طحال) ، ترشیحات ریوی، و / یا التهای پوستی شبه اگزما ٔ بروز کند. میزان مرگ و میرکودکان تاقبل زمان ظهور درمان حمایتی و آنتیبیوتیکهای پیشگیرانه بالابود. پیوند مغزاستخوان و نیز پیوند سلولهای بنیادی خون محیطی دریافت شده از برادران و خواهران دارای HLA یکسان، موفق بوده است.

incontinentia

<sup>3.</sup> Chorionic granulomatous disease

<sup>4.</sup> Hypergammaglobulinemia

<sup>5.</sup> Lymphadenius

<sup>6.</sup> hepatosplenomegaly

<sup>7.</sup> eczematoid dermatitis

<sup>1.</sup> Oligodontia

نوتروپنی ها نوتروپنی ها گروه ناهمگنی از ناهنجاری ها با شدت متفاوت هستند که از الگوهای وراثتی مختلفی پیروی می کنند و با تعداد بسیار کم نوتروفیل مشخص می شوند. نوتروپنی مادرزادی تک گیر یا اتوزوم غالب (SCNI) ناشی از جهش در ژن الاستاز نوتروفیل (ELA2) است و جهش در پروتوانکوژن (SCN2) الاستاز نوتروفیل (SCN2) است و جهش در پروتوانکوژن (SCN2) را ایجاد می کند. جهش در ژن SCN3 با توراث را ایجاد می کند. جهش در ژن SCN3 کوستمن کلاسیک نیز گویند) است، در حالیکه SCN4 اتوزومال مغلوب ناشی از جهش در ژن G6PC3 می باشد. بیماران مبتلا به SCN دارای جهش های اکتسابی در ژن گیرنده فاکتور محرک کلونی گرانولوسیت (CSF3R) در معرض خطر افزایش یافته برای ابتلا به سلول های خونساز، در معرض خطر افزایش یافته برای ابتلا به لوسمی میلوئید هستند.

در SCN همراه خون سازی، توقف بلوغ، هنگام ساخته شدن گرانولوسیتها در سطح پرومیلوسیت مشخص میشود؛ تعداد مطلق نوتروفیل محیطی زیر ۱/ ۱۰۹ × ۱/۵ است و عفونتهای باکتریایی شدید با شروع زودرس رخ میدهد. همانند فرم غالب اتوزومی SCN۱، فرم وابسته به X آن در اثر جهش فعال کننده دائمی در ژن WAS ایجاد میشود و ژن WAS در سندرم ویسکوت- آلدریچ نیز جهش مییابد.

نوتروپنی نوسانی نادر است و با نوسانات منظم ۲۱ روزه در تعداد نوتروفیلها، مونوسیتها، اثوزینوفیلها، لنفوسیتها، پلاکتها و رتیکولوسیتهای خون مشخص میشود. این امر منجر به آن میشود که بیماران، علائم دورهای تب، کسالت، زخم مخاطی و گاها عفونتهای تهدیدکنندهی حیات را تجربه کنند. این هم مانند SCN۱ به سبب جهش در ELA2 میباشد.

نقص چسبندگی لکوسیتی افراد مبتلا به کمبود چسبندگی لکوسیتی (LAD) دچار عفونتهای باکتریایی تهدیدکننده زندگی در پوست و غشاءهای مخاطی و نقص در تولید چرک می شوند. افزایش حساسیت به دلیل عفونت ناشی از نقص در مهاجرت سلولهای فاگوسیتی، به دلیل عملکرد غیرطبیعی کموتاکسی و فاگوسیتوز مرتبط با چسبندگی غیر طبیعی رخ می دهد. این ناهنجاری کشنده است، مگر آن که تا زمان انجام پیوند مغز استخوان، از آنتی بیوتیک، برای پیشگیری از عفونت استفاده گردد. سه شکل متفاوت از LAD شناسایی شدهاند که هریک

ویژگیهای بالینی منحصر به فردی دارند، هرچند که لکوسیتوز یکی از ویژگیهای ثابت هر سه نوع است. LADI و LAD II و LAD و LAD LAD و LAD III و الاحرند.

التهاب LAD I با تأخیر در جدا شدن بند ناف، امفالیت (التهاب بند ناف) و عفونتهای مکرر شدید بدون ایجاد چرک مشخص می شود. این به سبب جهش در 2 ITGB (21q22) بوده و زیر واحد  $\beta$ 2 مولکول اینتگرین را کد می کند.

بیماران مبتلا به ILAD II گروه خونی نادر بمبئی دارند و از عقب ماندگی روانی حرکتی و تأخیر در رشد رنج میبرند؛ این عارضه با عنوان ناهنجاری ارثی گلیکوزیلاسیون نوع (CDG2C) الشاخته میشود. این بیماری ناشی از جهش در (11p11) فوکوز SLC35C1 میباشد. ایسن ژن، انتقال دهنده - GDP فوکوز مختص گلژی را کد میکند.

نوزادی وجود دارد. نقایص متنوع در کموتاکسی لکوسیت و چسبیدن نوزادی وجود دارد. نقایص متنوع در کموتاکسی لکوسیت و چسبیدن به سلولهای اندوتلیال یافت شدهاند و تشخیص آن با نشان دادن نقص در فعالسازی اینتگرین حاصل می گردد (توجه شود مولکول CD18 از لحاظ ساختاری سالم و دست نخورده است) این نقص در نیجه ی جهش در (۱۱p۱۳) FERMT3 میباشد.

# ســـندرم خودایمنی پلیاندوکرینوپاتی- کاندیدوزیس – دیس پلازی اکتودرمی

سندرم خودایمنی پلی اندوکرینوپاتی نـوع I با حضور دو علامت از سـه علامت بالینی اصلی مشخص میگردد: بیماری آدیسـون ٔ (این بیماری به دلیل اختلال غده ادرنال یا فوق کلیه ایجاد شده اسـت و در آن تولید آلدسـترون و کورتیزول مختل میشود م)، هیپوپاراتیروئیدیسم (کم شدن هورمون پاراتیروئید) و کاندیدیازیس مخاطی پوسـتی مزمن (نوعی عفونت قارچی م)، عارضهی فوق ناشـی از جهشهایی در ژن تنظیم گر خود ایمنی عارضهی فوق ناشـی از جهشهایی در ژن تنظیم گر خود ایمنی و غالب اسـت. احتمال وجود ناهنجاریهای ایمنی نیز مطرح و غالب اسـت. احتمال وجود ناهنجاریهای ایمنی نیز مطرح میگردد. هرچند همراهی با دیابـت و بیماری تیروئید، به ندرت رخ میدهد. آغاز بیماری آدیسون اساساً در دوران کودکی و اوایل رخ میدهد. آغاز بیماری آدیسون اساساً در دوران کودکی و اوایل بروعسالی اتفاق میافتد و بیشــتر همراه با هپاتیت فعال مزمن، بروسی و روانی، و هیپوگنادیسم اولیه است.

<sup>5.</sup> Omphalitis

<sup>6.</sup> Addison disease

<sup>7.</sup> Alopecia

<sup>1.</sup> Neutropenias

<sup>2.</sup> Kostmann disease

<sup>3.</sup> Life-threatening

<sup>4.</sup> Leukocyte adhesion deficiency

## ناهنجاريهاي ايمني اكتسابي اختصاصي

همچنین اینها را می توان در گروه ناهنجاری های ایمنی اکتسایی همورال و به واسطه سلول در نظر گرفت.

ناهنجاریهای ایمنی اکتسابی همورال ناهنجاریهای مربوط به اختلال در عملک دد ایمونوگلبولین منجر به افزایش تمایل در ابتلاء به عفونت باکتریایی می گردد.

آگاماگلوبولینمی نوع بروتون پسران مبتلا به این نقص ایمنی وابسته به X چند ماه پس از تولد، بعد از دورهای که حفاظت وابسته به IgG مادری که از طریـــق جفـت متقل شده، از بین رفت، معمولاً دچار عفونیتهای باکتریایی پوستی و مجرای تنفس می شـوند. همانطور که گفته شـد مصونیت اولیه در چندماه، وابسته به انتقال IgG مادری است. علائمی مشابه با آرتریت روماتوئید در بسیاری افراد به وجود میآید و آنها مستعد عفونت ويروسيي نيستند. درمان عفونتهاي تهديدكننده حیات با آنتی بیوتیک و استفاده پیشگیرانه از ایمونوگلبولینهای داخل وریدی سبب افزایش بقاء شده است، ولی کودکان مبتلا همچنان در اثر نارسایی تنفسی حاصل از عوارض عفونتهای مكرر از بين ميروند. تشخيص اين نوع نقص ايمني با نشان دادن نقص ایمونوگلبولینی و عدم وجود لنفوسیتهای B صحورت می گیرد. نشان داده شده است که این ناهنجاری از جهشهایی در تیروزینن کیناز اختصاصی سیلولهای Btk) B حاصل میشود که سبب ازدست رفتن پیام تماین سلول های B به پالاسماسل های بالغ تولید کننده أنتی بادی می گردد. شكلي نادرتر از آگاماگلوبولينمي با توارث اتوزومال مغلوب، افت چشمگیر لنفوسیتهای گردشی در جریان خون را نشان میدهد و لنفوسيتها در بافت لنفوئيد حضور ندارند.

سندرم هایپر TgM (ازدیاد MGIH (اوسان که بیماری با ناهمگنی ژنتیکی (ژنتیک هتروژنی) است که همراه با افزایش اوسایر آنتیک هتروژنی) است که همراه با افزایش اوسایر او همچنیسن معملولاً IgD میباشد، ولی مقادیر سایر ایمونوگلبولینها کاهش مییابدو یا کلاً حضور ندارند. مبتلایان حساس به عفونتهای مکرر چرکزا و نیز عفونتهای فرصت طلب نظیر پنوموکیستیس و کریپتواسپوریدیوم هستند که این به سبب غیرطبیعی بودن سلول T اولیه میباشد. در شکل وابسته به سبب غیرطبیعی بودن سلول T اولیه میباشد. در شکل وابسته به نام لیگاند به کان دروی سلول T فعال شده

کد میکند. وقتی این ژن عملکرد نداشته باشد، تغییر کلاس ایمونوگلبولینی غیرموثر است، به طوری کسه IgM نمی تواند به راحتی به IgM یا IgG سوییچ کند. از این رو، سطح IgG بالا بوده و سطح IgG افت میکند. دست کم چهارتا از انواع دیگر شناخته شدهاند که عبارتند از: اُشکال اتوزومال مغلوب HIGM2 (نقص شدهاند که عبارتند از: اُشکال ارجهش در AICDA) و فرم HIGM3 (بهش در CD40).

سندرم هایپر- IgE (HIES) این عارضه نیز هتروژن بوده و گاهی با عنوان سندرم جاب نیز شناخته می شود و یک PID است که علائم اصلی آن اگزما مزمن، عفونتهای مکرد استافیلو کو کی، افزایش IgE سرم و اثوزینوفیلی مشخص می گردد. آبسه ها ممکن است «سرد» باشند به عبارتی آنها فاقد گرمی مرتبط، اریتم یا حساسیت به فشار یا لمس هستند. بیماران مبتلا، چهرهای خشن، ارایش غیرطبیعی دندانها، انعطاف پذیری بیش از حد مفاصل و شکستگیهای استخوان دارند. HIES با توارث اتوزوم غالب ناشی از جهش در ژن STAT3 بوده و شکل اتوزوم مغلوب در اثر جهش از جهش در ژن STAT3 بوده و شکل اتوزوم مغلوب در اثر جهش اید.

نقص ایمنی متغیر متداول CVID (CVID) به عنوان یک طبقه از «سطل زباله» شناخته مىشود، اما شايع ترين گروه از نقایص سلول B را می سازد که با تعداد غیرطبیعی از پیش سازهای سلول B حامل ایمونوگلوبولین و نقص وسیع ایزوتیپهای ايمونوگلوبولين مشخص مي گردد. اين اختالال با حداقل ١٢ واریته ژنتیکی معلوم، ناهمگنی زیادی را نشان میدهد. علائم مشابه با سایر اسکال نقص ایمنی در هر سنی میباشد که شامل هایپرپلازی گره لنفی ٔ نیز میباشد و زنان و مردان به طور مساوی مبتلا میشوند. نقص IgA انتخابی با ابتلای تقریباً ۸۰۰:۱ قفقازیها، شـناخته شدهترین PID است. بسیاری از افراد مبتلا هیچ مشکل خاصی از نظر سلامتی ندارند اما سایرین ممکن است عفونتهای راجعه، ناهنجاری معدی – رودهای، بیماریهای خودایمنی، آلرژیها یا بدخیمیها را داشته باشند. پاتوژنز، توقف تمایز سلول B است که سبب ایجاد تعدادطبیعی از پیشسازهای سلول B حامل IgA و در عین حال کمبود شدید پلاسما سلهای مولد IgA می شود. پاسخ به ایمنی زایی با انتی ژنهای پروتئینی و پلیساکاریدی، غیرطبیعی است.

<sup>5.</sup> Job syndrome

<sup>6.</sup> Tenderness

<sup>7</sup> Common variable immunodeficiency

<sup>8.</sup> Nodular lymphoid huperplasia

<sup>1.</sup> Bruton-type agammaglobulinemia

<sup>2.</sup> Hyper-IgM syndrome

<sup>3.</sup> Pneumocystis

<sup>4.</sup> Cyptosporidium

ناهنجاریهای ایمنی اکتسبابی اختصاصی بهواسطه سلول شبایع ترین ناهنجاری ارثی ایمنی اکتسابی اختصاصی بهواسطه سلول، نقص ایمنی مرکب شدید (SCID) میباشد.

نقصص ایمنی مرکب شدید همان طور که از نام SCID مشخص است، همراه با افزایش حساسیت نسبت به هر دو نوع عفونت ويروسي و باكتريايي بهدليل نقص شديداً غيرطبيعي ايمني همورال و سلولار میباشد. عدم حضور ایمنی سلولی با واسطهی سلول T در اثر نقص در تکوین سلول T برای تمام اُشکال SCID رایج است. نمود در نوزادی با عفونتهای فرصت طلب مداوم و راجعه توسط بسياري از ارگانيسهها شامل كانديدا آلبيكانس، پنوموکیستیس کارینیی و سیتومگالوویروسها رخ میدهد. شیوع تمام انواع SCID تقريباً ۷۵۰۰۰: ١ است. مرگ معمولاً بهدليل عفونت شدید دراوایل نوزادی رخ میدهد، مگر آن که پیوند مغزاستخوان انجام شـود. SCID از نظر ژنتیکی هتروژن است و مى تواند به صورت يک ناهنجارى وابسته به X يا اتوزوم مغلوب به ارث برســد شكل وابسـته به X (SCIDX1) شايعترين شكل SCID در مردان است که ۶۰–۵۰% تمامی موارد را شامل شده و نشان داده شده است بیماری به دلیل جهشهایی در زنجیره  $\gamma$ گیرنده سیتوکینی برای اینترلوکین-۲ (IL2RG) رخ میدهد. در حدود یک سےوم تا یک دوم کےودکان مبتلا به SCID که توارث وابسته به X را نشان نمی دهند، وراثت اتوزوم مغلوب (SCID1) را دارند و اشكال مختلف بــراساس ايــن كه سلول B - مثبت یا منفی- هستند، طبقهبندی میشوند. حضور یا عدم حضور سلولهای NK متغیر است.

T-B+ SCID یا SCIDXI وابسته به T-B+ SCID وابسته به X است و این نوع SCID دارای نقصهایی در گیرنده پروتئین تیروزین فسفاتاز نوع C (یا CD45) میباشد. CD45 مهارکننده JAK است و، یک SCID دارای سلول B مثبت وجود دارد که بهدلیل کمبود JAK3 ایجاد شده است و میتواند بسیار متغیر باشد-از فرم تحتبالینی تا تهدیدکنندهٔ زندگی در ابتدای دوران کودکی دیده شده است. سایر اشکال، فرم اتوزوم مغلوب نادر کودکی دیده شده است. سایر اشکال، فرم اتوزوم مغلوب نادر SCID شامل جهش در ژن IL7R میباشند- IL2RG وابسته به یک گیرنده یی اینترلوکین - ۷ عملکردی است.

T-B- SCID دارای کمبود آنزیم آدنوزین دآمیناز است که دلیل تقریباً ۱۵% تمام موارد ابتلاء به SCID و یک سوم

SCID با توارث اتوزوم مغلوب مى باشــد. طيف علائم متغير بوده و شــدیدترین حالت بروز SCID و میشــود در نوزادان است که معمولا سبب مرگ زودرس میشــود و ۱۰ تا ۱۵ درصد بیماران تأخیر در شروع علائم بالینی تا سن ۶ تا ۲۴ ماهگی هستند و درصد کمتری از بیماران، شروع دیرتر دارند که از ۴ سالگی تا سنین بزرگسالی تشخیص داده میشوند. این خود نشان دهندهی عفونتهای با شدت کمتر و تخریب ایمونولوژیکی تدریجی است. سیستم ایمنی از طریق انباشت محصولات تجزیهای پورین تحت تأثیر قرار می گیرد که برای سلولهای T سمیت انتخابی دارند. اشــكال نادر از SCID فاقد سلول B شامل RAG1/RAG2 (ژنهای فعال ساز نوترکیبی) جهش یافته میباشند که به طور طبیعی مسئول نوترکیبیهای VDJ هستند که منجر به تولید زنجیرههای ایمونوگلبولینی و گیرندههای سلول T بالغ میشوند. عــ لاوه برایــن، مواردی هم به ســبب جهــش در ژن آرتمیس DCLREIC DNA):پروتئین ۱c ترمیم پیوند متقاطع)رخ میدهند. مورد آخر به تشعشات يونيزان حساس هستند، بالاخره اينكه اختلالات شبکهای (Reticular dysgenesis)، مشکلی نادر و بسیار شدید از SCID است که با هیپریلازی تیموسی و لنفوئیدی، فقدان عملکردهای ایمنی همورال و سلولی، لنفوپنی و آگرانولوسیتوز مادرزادی مشخص می گردد. این عارضه به سبب جهش در ژن آدنیلات کیناز- ۲ میتوکندریایی (AK2) رخ میدهد.

#### نقص ایمنی ثانویه یا همراه

تعدادی ناهنجاری ارثی وجود دارند که در آنها ناهنجاریهای ایمونولوژیکی به عنوان یکی از خصوصیات همراه یا قسمتی از یک سندرم رخ میدهند.

#### سندرم دیجورج/سدلاکووا (حذف 22q 11.2)

کودکان مبتلا به سندرم دی جورج احذف ۱۱٫۲۲۲۹ (حدود ۱۱ سال قبل از دی جورج، به خوبی توسط سدلاکووا نیز شرح داده شد) مبتلا به بیماری های ویروسی عودکننده می شوند و ایمنی ساولی غیرطبیعی دارند که با کاهش تعداد لنفوسیت های T و همچنین تولید غیرطبیعی آنتی بادی مشخص می شوند. این حالت ناشی از عدم وجود نسیبی غده تیموس است که منجر به ایجاد نقص هایی در ایمنی به واسطه سلول و تولید آنتی بادی وابسته به سلول T می گردد. معمولاً این نقص ها نسبتاً ملایم هستند و با افزایش سن و بلوغ سیستم ایمنی، بهبود می یابند. اما گاهاً نقص افزایش سن و بلوغ سیستم ایمنی، بهبود می یابند. اما گاهاً نقص

<sup>5.</sup> Digeorge syndrome

<sup>6.</sup> Sedlackova

<sup>1.</sup> Severe combined immunodeficiency

<sup>2.</sup> Candida albicans

<sup>3.</sup> Pneumocystis Carinii

<sup>4.</sup> Subclinical (غيرقابل تشخيص در معاينات باليني)

ایمنی به علت عدم تولید سلولهای T بسیار شدید بوده و پیوند مغزاستخوان مورد استفاده قرار میگیرد. برای تشخیص تمامی بیماران شمارش کامل سلولهای خونی همراه با تمایز افتراقی بیماران شمارش کامل سلولهای خونی همراه با تمایز افتراقی CD3، CD4 و ایمونوگلبولینها ضروری است. مقدار آنتیبادیهای دیفتری و کزاز میتواند توانایی پاسخدهی سیستم ایمنی را نشان دهد. این بیماران معمولاً چهرهی مشخص، بیماری قلبی مادرزادی و غده پاراتیروئید هیپوپلاستیک (تکامل نیافته یا غیر طبیعی م) میباشد. (شکل ۷–۱۷). یافته اخیر میتواند در افراد مبتلا منجر به تظاهر بیماری در دوره نوزادی همراه با تتانی افراد مبتلا منجر به تظاهر بیماری در دوره نوزادی همراه با تتانی کوروز این تتانی ناشی از مقادیر پایین کلسیم است که خود ثانویه به مقادیر پایین هورمون پاراتیروئید میباشد. تشخیص خود ثانویه به مقادیر پایین هورمون امارتیروئید میباشد. تشخیص معمولا با میکرواری کروموزومی امکان پذیر است.

## أتاكسي تلانژيكتازي

آتاکسی تلاتژکتازی یک ناهنجاری اتوزوم مغلوب است که در آن بچههای مبتلا در ابتدای دوران کودکی مشکلات کنترل حرکت و تعادل (آتاکسی مخچهای)، عروق خونی اتساعیافته در صلبیه چشهم، گوشها و صورت (تلانژکتازی چشمی-پوستی) و حساسیت به عفونتهای سینوسی تنفسی را نشان میدهند. افراد مبتلا به این ناهنجاری مقادیر سرمی پایین IgA و یک تیموس هیپوپلاستیک را در نتیجه یک نقص در پاسخ سلولی به آسیب DNA دارند. تشخیص آتاکسی تلانژیکتازی میتواند با مشاهده مقادیر سرمی پایین یا عدم وجود IgA و همچنین ناهنجاریهای کروموزومی مشخص در کشت لنفوسیتهای ناهنجاریهای کروموزومی مشخص در کشت لنفوسیتهای خون محیطی، تحت عنوان ناپایداری کروموزومی (فصل ۱۷) خرد یا آزمایش DNA مورد تأیید قرار گیرد. بهعلاوه، افراد مبتلا به آتاکسی تلانژکتازی، دارای ریسک بالای ابتلا به لوسمی یا بدخیمیهای لنفوئیدی هستند.

# سندرم ويسكوت آلدريج (WAS)

سندرم ویسکوت آلدریج کیک ناهنجاری وابسته به X مغلوب است که در آن پسران مبتلا دچار اگزما اسهال، عفونتهای عودکننده در سینه و گوش، شمارش پایین پلاکت (ترومبوسیتوپنی) و معمولاً مقادیر پایین IgM سرمی و اختلال در عملکرد و تعداد سلول T میباشند. جهشهایی در ژن (WAS)

مسئول منجر به ازدسترفتگی پاسخهای ساول T

سیتوتوکسیک و سلول T یاری گر برای پاسخ سلول B می شود که نتیجه آن اختلال در پاسخ به عفونتهای باکتریایی است. تا پیش از فراهم شدن امکان پیوند مغز استخوان، اکثر پسران مبتلا در اواسط نوجوانی در اثر خونریزی یا بدخیمی سلول B فوت می کردند.

آزمایشهای حامل برای نقصهای ایمنی وابسته به X قبل از توالییابی ژنهای مسئول سندرم ویسکوت-آلدریچ، هیپوگاماگلبولینمی نوع بروتون و SCID وابسته به X به واسطه در دسترس بودن مارکرهای پیوسته به این ژنها، توانایی تعیین ناقلین به واسطه الگوی غیر فعالسازی کروموزوم X در لنفوسیت افراد مونث در معرض خطر ابتلا فراهم شده بود. هنگامی یک خویشاوند مؤنث فرد مذکر مبتلا به نقص ایمنی وابسته به X که بهشکل تکگیر یا اسپورادیک مبتلا شده، ناقل تشخیص داده میشود، که بتوان از طریق نشان دادن یک الگوی غیرتصادفی غیرفعال سازی X (Skewed) در جمعیت لنفوسیت T آن، نشان داد غیرفعال شده یکسان است (شکل ۹–۱۳).

افراد حامل (C) و غیرحامل (NC) هـ دو برای یک چندشکلی جایگاه محدودکننده آنزیمهای MspI/HpaII هتروزیگوت هستند. HpaII و MspI توالی نوکلئوتیدی یکسان را مورد شناسایی قرار می دهند، ولی MspI DNA دو رشته ایی را در صــورت متیلهبودن یا غیر متیله بودن برش میدهد، در حالی که HpaII تنها DNA غیرمتیله (یعنی تنها کروموزوم X فعال) را برش میدهد. در حاملین مؤنث، جهش ژن SCID بر روی کروموزوم X درون جایگاه شناسایی MspI/HpaII وجود دارد. هضم DNA لنفوسيت حاملين وغيرحاملين با أنزيمهاي MspI/EcoRI منجر به تولید قطعات DNA ۶ محدود کننده، ۴ و ۲ کیلوبازی (kb) بر روی ژل آنالیز کننده میشود. در حالی که، هضم DNA لتفوسیتهای T توسط آنزیمهای EcoRI/HpaII منجر به تولید تنها یک قطعه kb در فرد مؤنث حامل می شود. علت این موضوع این است که در فرد حامل تنها سلولهای T زنده میمانند که ژن طبیعی بر روی کروموزوم X غیرمتیله فعال قرار دارد. لذا بهنظر میرسید غیرفعالسازی در یک حامل بهصورت غیرتصادفی است، هرچند اگر بخواهیم دقیق تر بگوییم، این بقاء جمعیت سلولی است که غيرتصادفي ميباشد.

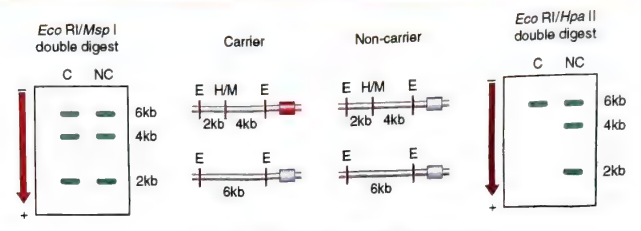
Ataxia telangiectasia

<sup>2.</sup> Wiskott-Aldrich syndrome

<sup>3.</sup> Eczen

<sup>4.</sup> Carrier

<sup>5.</sup> Non-carrier



جدول ٤-١٣

**REACT WITH ANTISERUM** 

Anti-A

H/M, E = Hpall/Msp | and Eco RI restriction sites
= mutant gene = normal gene

شکل ۹-۱۳-۹ غیرفعال سازی غیرتصادفی در لنفوسیتهای T در حاملینی که SCID وابسته به x در آنها بررسی میشود.

## گروههای خونی

گروههای خونی انعکاسی از شاخصهای آنتیژنیک موجود بر روی گلبولهای قرمز خون میباشند و یکی از اولین عرصههایی بر روی گلبولهای قرمز خون میباشند و یکی از اولین عرصههایی بروده که شناخت بیولوژی پایه در آنها منجر به پیشرفتهای قابل توجه در پزشکی بالینی شد. دانش ما در خصوص گروههای خونیی ABO و رزوس منجر به انتقال خون ایمن و جلوگیری از بیماری همولیز کننده رزوس نوزادان شده است.

# گروههای خونی ABO

گروههای خونی ABO توسیط لندشتاینر در اوایل قرن بیستم کشف شدند. گاهی انتقال گلبولهای قرمز خون از برخی افراد به افراد دیگر به خاطر ناسازگاری منجر به همولیز سریع میشد. مطالعات نشیان دادند که چهار گروه خونی اصلی ABO میشد. مطالعات نشیان دادند که چهار گروه خونی اصلی ABO وجیود دارد: A، B، AB و O. افرادی که گروه خونی A دارند، حاوی آنتیژن A در سیطح گلبولهای قرمز خون خود هستند، افراد با گروه خونی B آنتیژن A و از دارند، افراد با گروه خونی O هیچکدام از آنتییژن A و از دارند و افراد با گروه خونی O هیچکدام از آنتی ژنها را ندارند. افراد دارای گروه خونی A به مطورطبیعی در خون خود آنتیبادیهای ضد B را دارند، افرادی با گروه خونی B فرن خود آنتیبادیهای ضد A را دارند، افراد با گروه خونی O هر قرانی بادی ضد A را دارند، در حالیکه افراد با گروه خونی O هر آنتی بادی ضد A و B را دارند. آللهای لوکوس گروه خونی O هر افراد هستند. لذا شش ژنوتیپ احتمالی وجود دارد (جدول ۴–۱۳).

B نمی کنند، بنابراین آنها می توانند از افراد دارای تمامی گروههای خونی ABO خونی ABO خونی دریافت کنند و به همیان دلیل گیرندههای همگانی نامیده می شوند. از طرف دیگر، افراد با گروه خونی O هیچکدام از آنتی ژنهای A و B را در سطح گلبولهای قرمز خود بیان نمی کنند و اهداکننده همگانی نامیده می شوند. در آنتی سرمها می توان دو زیرگروه خونی A، یعنی A۱ و A۲، را شناسایی کرد، ولی این موضوع دارای اهمیت عملی اندکی در انتقال خون است.

Anti-A. mai-B

Anti-A

فنوتیپ و ژنوتیپهای گروه خونی ABO

RED BLOOD CELLS

00

AA, AO

**BB**, **BO** 

افراد دارای گروههای خونی A، B و AB حاوی آنزیمهایی با فعالیت گلیکوزیل ترانسفرازی هستند که گروه خونی پایه که تحب عنوان آنتیژن «H» نامیده می شبود را بسه آنتیژنهای اولیگوساکاریدی «A» یا «B» تغییب می دهند. آال عای مربوط بسه گروههای خونی A و B در هفت جایگزینی بازی با یکدیگر اختلاف دارند که منجر بسه فعالیتهای ترانسفرازی متفاوت اختلاف دارند که منجر بسه فعالیتهای ترانسفرازی متفاوت A و B می شبوند، بسه طوری که آلل A بسا افزودن گروههای استیل گالاکتوز آمینیل و آلیل B بسا افرودن گروههای حفت حفت حفت حفی دارای حذف تک جفت

<sup>3.</sup> Universal recipients

<sup>4.</sup> Universal donors

<sup>1.</sup> Rhesus

<sup>2.</sup> Landsteiner

که آنتیبادیهای Rh ظاهر شدند، أزمایشهایی انجام میشوند

که ابتلاء جنین را مورد بررسی قرار میدهند. در صورتی که چنین

باشد، یک تعادل ظریف بین انتخاب زایمان زودرس که با خطرات مربوط به نارسی و تعویض خون، و درمان جنین در داخل رحم به بازی است پروتئین غیرفعالی تولید می کند که قادر به تولید آنتیژن H نیست.

## گروه خوني رزوس

سیستم گروه خونی رزوس (Rh) شامل سه مجموعه آنتیژن بهم پیوسته، شامل Cc، Dd و Ee، میباشد. D بسیاراً نتی ژنیک بوده و افراد، برای اهداف عملی، یا Rh مثبت (حاوی آنتیژن D) و یا Rh منفی (فاقد آنتیژن D) هستند.

## بیماری همولیتیک رزوس نوزادان

نسبتی از زنان دارای Rh منفی، شانس بالایی برای داشتن کودکی دارند کے بهدلیل همولیز یے در داخل رحم میمیرند و یا با کمخونی شدید متولد میشوند، مگر این که انتقال خون داخل رحمی انجام شـود. علت این موضوع به این قرار است: اگر خمون Rh مثبت وارد خون افراد Rh منفى شمود، اكثر اين افراد تولید آنتیبادیهای ضد Rh می کنند. این نوع حساسیت از طریق تماس با مقادیر بسیار کم خون رخ میدهد و وقتی فرد حساس شد، تماس بعدی منجر به تولید تیترهای بسیار بالای آنتیبادی میگردد.

در مصورد مادر Rh منفیی که یک جنیسن Rh مثبت دارد، گلبول های قرمز خون جنین می توانند، وارد گردش خون مادر شوند. به این ترتیب تولید آنتی بادی Rh در مادر می تواند القاء شود. در حاملگی بعدی این آنتیبادیها میتوانند از جفت عبور کرده و وارد گردش خون جنین شــوند که به همولیز و کم خونی شدید (آنمی) می انجامد. این عارضه در شدیدترین حالت خود، تحت عنوان اریتروبلاستوز جنینی ۱، یا بیماری همولیتیک نوزادان نامیده میشود. وقتی خانمی حساس شد، خطر به مراتب بیشتری وجود دارد کـه در حاملگی بعدی، اگر کودک Rh مثبت باشد، شدیدتر مبتلا گردد.

برای اجتناب از حساس شدن یک زن Rh منفی، همیشه لازم است در هر انتقال خون بایستی از خون با سازگاری Rh استفاده شود. به علاوه، با تزریق آنتیبادی های Rh یا آنتی D بعد از هــر زایمان که هر نوع گلبول قرمــز جنینی موجود در گردش خون مادر را قبل از حساس نمودن مادر از بین میبرد، می توان مانع حساس شدن مادر و بنابراین ناسازگاری Rh شد.

غربال تمامی زنان Rh منفی در طی دوران بارداری از نظـر تولید آنتی بادی های Rh، مرسـوم می باشـد. علی رغم این اقدامات، درصد کوچکی از خانمها حساس می شوند. در صورتی

## اساس مولکولی گروه خونی رزوس

وسيله انتقال خون وجود دارد.

شواهد بیوشیمیایی اخیر نشان دادهاند که دو نوع پلیپپتید Rh در غشاء گلبول قرمز وجود دارد. یکی مربوط به آنتیژن D است و دیگری برای آنتی ژنهای مجموعههای C و E می باشد. دو ژن برای کدنمودن سیستم Rh وجود دارد: یکی برای D و d، و دیگری هـم برای C و c و هم E و عد لوکوس D در اکثر افراد وجـود دارد و آنتیژن D اصلی موجـود در افراد Rh مثبت را کد می کند. افسراد Rh منفی از نظر یک حسدف ژن D هموزیگوس هستند. بنابراین هرگز علیه d انتیبادی تولید نمیشود!

أناليز cDNA حاصل از رتيكولوسيتهاى افراد Rh منفى که برای dCe، dcE و dce هموزیگوس بودند، امکان شناسایی توالیهای DNA ژنومی مسئول واریانتهای آنتی ژنی مختلف در لوکوس دوم را فراهم نمود که نشان میدهد حاصل پردازش متناوب رونوشت mRNA هستند پلیپیتید Ee یک محصول کامل از ژن CcEe است که از نظر توالی بسیار شبیه پلی بیتید D میباشد. آنتیژنهای E و e در یک جهش نقطهای در اگزون ۵ با یکدیگر تفاوت دارند. درمقابل، پلیپیتیدهای Cc محصولات یک رونوشت کوتاهتر همان ژن در اثر پیرایش متناوب هستند. تفاوت بین C و c ناشی از چهار جایگزینی اسید آمینهای در اگزونهای ۱ و ۲ میباشد.

# گروههای خونی دیگر

حداقل ۱۲ سیستم گروه خونی «معمول» دیگر با اهمیت بالینی در انسان، شامل دافی م لویس ، MN و که وجود دارد. اینها معمولاً تنها زمانی مــورد توجه قرار می گیرند که نیاز به کراس-مج (تعیین سازگاری) خون برای افرادی باشد که بهدلیل انتقال خونهای مکسرر آنتی بادی های ضد هر کسدام از این گروههای خونی را تولید کردهاند. تا پیش از پیدایش انگشتنگاری DNA (فصل ۴)، از این گروههای خونی برای مطالعات پیوستگی (فصل ٨) و أزمايش ابوت (فصل ٢١) استفاده مي شد

<sup>2.</sup> Duffy

<sup>3.</sup> Lewis

<sup>1.</sup> Erythroblastosis fetalis

## مفاهيم بنيادي

۱- سیستم ایمنی انسان را میتوان به دو نوع اصلی، شامل ایمنی ذاتی و اکتسابی یا تطابقی اختصاصی، تقسیم نمود. هر دو نوع را دوباره میتوان به دو نوع ایمنی «همورال» و «بهواسطه سلول» تقسیم کرد.

۲- ایمنی همورال ذاتی شامل پروتثینهای فاز حاد میباشد که سعی در به حداقل رساندن آسیب بافتی از طریق محدودسازی انتشار ارگانیسیمهای عفونی دارد و از طریق مسیر آلترناتیو فعال سازی کمپلمان منجر به یک پاسخ التهابی موضعی و جذب فاگوسیتها و اپسونیزاسیون میکروارگانیسیها میشود. کمپلمان متشکل از یک مجموعه پروتئینهای خونی غیرفعال است که به شکل متوالی در یک آبشار فعال میشوند؛ این فعال سازی همچنین می تواند از طریق مسیر کلاسیک با اتصال آنتی بادی به آنتی ژن صورت گیرد.

۳- ایمنی ذاتی بــهواسطه سلول مستلزم دربــرگرفتن (فاگوسیتوز) میکروارگانیسـمها توسـط ماکروفاژها و تخریـب آنها توسـط گرانولهای داخل سلولی است.

۴- ایمنی همورال اکتسابی اختصاصی مستازم تولید آنتیبادیها توسط سلولهای B بالغ یا پلاسما سلها در پاسخ به آنتیژن میباشد. آنتیبادیها، مولکولهای Y شکل هستند و هر کدام متشکل از دو زنجیره سنگین (H) یکسان و دو زنجیره سبک (L) یکسان میباشند مولکولهای آنتیبادی دو قسمت با فعالیتهای متضاوت دارد: دو جایگاه اتصال به آنتیژن (Fab) یکسان و یک جایگاه برای اتصال به کمپلمان (Fc), پنج کلاس آنتیبادی، شامل جایگاه برای اتصال به کمپلمان (Fc), پنج کلاس آنتیبادی، شامل اختصاصی، وجود دارد زنجیره سبک هر کلاس آنتیبادی میتواند اختصاصی، وجود دارد زنجیره سبک هر کلاس آنتیبادی میتواند شامل یا زنجیرههای کاپا (k) یا لاندا (A) باشد.

 $\Delta$ - هر زنجیره سبک یا سنگین ایمونوگلبولین یک ناحیه متغیر (V) با حدود ۱۹۰ اسید آمینه در انتهای آمینو دارد انتهای کربوکسی متشکل از یک ناحیه ثابت (C) با ۱۹۰ اسید آمینه در زنجیره  $\lambda$  یا  $\lambda$  و سه یا چهار برابر بزرگتر در زنجیره سنگین است. بیشتر تنوع توالی اسید آمینهای موجود در هر دو زنجیره سبک و سنگین، در چندین ناحیه فوق متغیر کوچک وجود دارند معتقدند که اینها نواحی اتصال به آنتیژن هستند. زنجیرههای ایمونوگلبولینی از ترکیب گروههای مجزای قطعات DNA تولید می سوند. اینها شامل یکی از قطعات اتصالبی (V) بین نواحی  $\lambda$  و  $\lambda$  را برای زنجیرههای سنگین کد اتصالبی (LD) بین نواحی  $\lambda$  و  $\lambda$  را برای زنجیرههای سنگین کد اتصالبی (D) بین نواحی  $\lambda$  و  $\lambda$  را برای زنجیرههای سنگین کد اتصالبی (D) و  $\lambda$  و  $\lambda$  و میکنند. زنجیرههای سنگین همچنین حاوی یک ناحیه تنوع (D) در بین نسواحی  $\lambda$  و  $\lambda$  و  $\lambda$  و  $\lambda$  و  $\lambda$  را برای زنجیرههای سنگین مختلف این قطعات DNA تسولید شود، در بین نسواحی  $\lambda$  و  $\lambda$  و  $\lambda$  و  $\lambda$  را نسان مشاهده می گردد.

۶- ایمنی اکتسابی اختصاصی بهواسطه ساول اساساً مستلزم ساولهای T میباشد که از طریق گیرنده آنتیژنی سطح سلول T همراه با مولکولهای کمپلکس سازگارینسجی موجود در سطح ساولهای T کمککننده و سلولهای

T سیتوتوکسیک را برای مبارزه با عفونتهای داخل سلولی به خدمت می گیرند.

۷- کمپلکس سازگاری نسبجی اصلی (MHC) یا سیستم آنتیژن لکوسیتی انسان (HLA)، متشکل از تعدادی لوکوس با ارتباط نزدیک بر روی کروموزوم ۶ میباشد. آللهای مختلف متعددی میتوانند در هر لوکوس وجود داشته باشند که به معنی آن است که تعداد بسیار زیاد ترکیبهای مختلف اینها قابل تولید است. لوکوسهای HLA در یک بلبوک به عنوان یک هاپلوتیپ به ارث میرسند. هرچه آنتیژنهای HLA بین دهنده و گیرنده عضو پیوندی نزدیک تر باشند، احتمال بیشتری برای بقاء طولانی مدت هموگرافت وجود دارد وجود برخی آنتیژنهای HLA همراه با افزایش خطر نسبی ایجاد بیماریهای خاص میباشد.

 ۸- شناخت گروههای خونی ABO و رزوس سبب انتقال خون ایمن و جلوگیری از بیماری همولیتیک رزوس نوزادان شده است.

## سناريو باليني ١٠ 🕝 ---

یسک نوزاد ۹ ماهه با اگزمای کاملا شدید برای یک دوره خونریزی مخاطی مورد بررسی قرار مسی گیرد و قبلاً در سسه نوبت برای درمان عفونت های قفسه سینه و گوش نسبتاً شدید بستری شده است. در تاریخچه خانوادگی یک دایی مبتلل به اگزما در سال دوم زندگی بر اثر ذات الریه فوت کرد، اما جزئیات بیشتری در دسترس نیست. بررسی ها ترومبوسیتوپنی را نشان می دهد. چه تشخیص هایی را باید در نظر گرفت؟

## سناريو باليني ٣

یک دختر ۶ ساله در طول زندگی خود به طور مکرر دچار عفونت های تنفسی فوقانی شده است که گاهی منجر به عفونت قفسه سینه می شود و دوره نقاهت در مقایسه با گروه همسالانش طولانی تر است . او در حال تلاش برای نگه داشــتن در مدرســه است، کاملا جدا از زمانی که او به دلیل عفونت های مکرر از دست داده است .

او گفتارنامشخص در بینی (nasal quality to her speech) دارد و برخی ویژگیهای بدشکلی ملایم با گوشهای کوچک و ساده دارد او همچنین انگشتان کمی بلند دارد او در دوره نوزادی سطح کلسیم پایینی داشت. محتمل ترین تشخیص چیست و چگونه می توان آن را تایید کرد؟ چه نظارت بالینی دیگری می توان تجویز کرد ؟



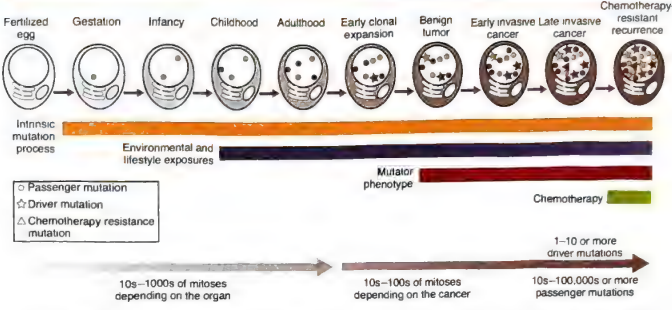
تمامی ســرطانها ژنتیکی هستند، ولی برخی سرطانها ژنتیکی تر از بقیه هستند. تفسیری از مزرعه حیوانات توسط GEORGE ORWELL

ژنتیک مولکولی و زیست شناسی سلولی درک ما را به ویژه در سالهای اخیر با استفاده از توالی یابی نسل بعد نسبت به اساس و ماهیت تومورهای سرطانی تغییر داده است. این یک زمینه هیجان انگیز و به سرعت در حال پیشرفت است و پروژههایی مانند پروژه صدهزار ژنوم حجم زیادی از اطلاعات را از طریق پیوند لایه زایا و توالی تومور در بیماران سرطانی اضافه می کند. این راه را برای "پزشکی شخصی "باز میکند و به پزشکان اجازه میدهد تا مدیریت سرطان را بر اساس جهشهای سوماتیکی خاص و مسیرهایی که باعث ایجاد تومور میشوند، تغییر دهند. اگرچه در حال حاضر یافتههای سوماتیکی کمی وجود دارد که به طــور خاص درمان را تغییر میدهد (کــه بعداً در این فصل مورد بحث قرار می گیرد)، بسیاری از آزمایشات بالینی در حال انجام است و تأثیر آنها بر مدیریت سرطان در آینده قطعاً بزرگ و چشم گیر است. همه سرطانها یک بیماری ژنتیکی سلولهای سوماتیک به دلیل تقسیم ناهنجار سلولی یا فقدان مرگ طبیعی برنامه ریزی شده سلولی است و فرآیندهای از شروع زندگی به عنوان تخمک بارور تا سرطان پیشرفته به صورت شماتیک در شکل ۱۴-۱ خلاصه شده است.

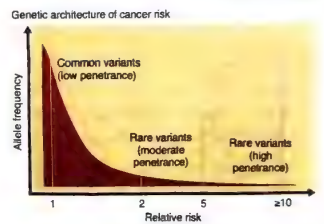
بخش کمی از سرطانهای ایجاد شده که استعداد ابتلا را افزایش میدهند بدلیل جهشهای ارثی در سلولهای رده زایا است که همانند صفات مندلی رفتار میکنند. این موضوع با دانستههای پیشین ما در تضاد نیست که، در بسیاری از سرطانها، عوامل محیطی از نظر سبب شناسی مهم هستند، در حالی که

وراثت نقش کمتری دارد. نقش اساسی فاکتورهای محیطی در ارتباط با سرطانهای صنعتی که از تماس طولانی مدت با مواد شیمیایی سرطان زا یا کارسینوژنها بوجود می آیند مشخص شده است.مثالهایی از این سرطانهای ایجاد شده عبارتند از سرطان پوست در افرادی که با قیر میکنند، سرطان مثانه در افرادی که با رنگ آنیلین سر و کار دارند، آنژیوسارکوم کبد در کارگران تولید کننده پلی وینیل کلراید و سرطان ریه (مزوتلیوم) در افرادی که با آزبستهز کار میکنند.

با این وجود درصد بالایی از افرادی که در تماس با این مواد بوده اند و مبتلا شده اند، احتمال دارد دارای استعداد ژنتیکی برای فعالیت کارسینوژنها باشند. ارتباط بین سرطان ریه و افراد سیگاری (هم چنین چندین سرطان دیگر) حدود نیم قرن است شناخته شده است ولی اکثر افراد سیگاری دچار بدخیمیهای مرتبط با تنباكو نميشوند. مطالعات نشان داده است كه افراد سیگاری که دارای کروموزومهایی با تلومر کوتاه هستند شانس بیشتری برای ابتلا به سرطانهای مرتبط به تنباکو دارند نسبت به افراد سیگاری با تلومر بلند یا افراد غیر سیگاری با تلومر کوتاه. در ارتباط با سرطان ریه نیز مواردی بعنوان عوامل خطر شناسایی شدهاند که عبارتند از: تجمع خانوادگی، طیف وسیعی از جهش های رده زایا، پلی مورفیسمها و لکوسهای مستعد کننده. در انسانها با آگاهی به این مسئله که سندرمهای مستعد کنندهی نادرهم مانند سرطانهای شایع هرچند با نسبتی پایین اما چشمگیر دارای یک ماهیت و اساس ژنتیکی(وراثتی) هستند، دلیلی بر شناخت زیست و ژنتیک سلولهای سرطانی شده است. سرطانها در نتیجه تجمع جهشهای سـوماتیکی در ژنهای تومور ساپرسور (ژنهای سـرکوب کننده تومور)، پروتو انکوژنها که بعنوان یک اصل مهم و اساسی شناخته شده است، ایجاد میشوند.ژنهای ترمیم کننده جفت باز ناجور در DNA – دسته سوم ژنها – به این



شکل ۱۴-۱ سیر تقسیمات سلولی میتوز از تخم بارور به یک سلول منفرد در یک سرطان، که زمان بندی جهشهای سوماتیکی بدست آمده توسط سلول سرطانی و فرآیندهای ایجاد کننده آنها را نشان میدهد. جهشها ممکن است از طریق فرآیندهای ذاتی تقسیم سلولی و در نتیجه جهش زاها (mutagens) به دست آیند. نقصهای ترمیم DNA ممکن است دخیل باشند، اما جهشهای پیشبرنده (driver) باعث گسترش کلونی میشوند و جهشهای گذرکننده (passenger) تأثیر کلی کمی دارند. عود بیماری پس از شیمی درمانی ممکن است در اثر جهشهای مقاومی که قبل از درمان ایجاد شده اند، باشد.



شکل ۲-۲؛ ساختار ژنتیکی خطر ابتلا به سرطان، در اکثر سرطانها، خطرات کمی برای خویشاوندان وجود دارد، زیرا پیوستگیهای ژنتیکی با آللهای شایع و دارای نفوذ کم وجود دارد که در مطالعات پیوستگی نادر گسترده ژنوم شناسایی شده اند وقتی سرطان با جهشهای ژنتیکی نادر و با نفوذ بالا همراه باشد، مانند جهش در ژنهای BRCA1/BRCA2 درسرطان ارثی پستان و تخمدان، و در ژنهای ترمیم جفت باز ناجور مرتبط با سندرم لینج، خطر ابتلا در خویشاوندان به طور قابل توجهی مرتبط با سیاید.

دلیل مهم هستند که غیر فعال شدن آنها نیز میتواند منجر به ایجاد جهشهایی در ژنهای دیگری که در روند ترمیم DNA بطور مستقیم فعالیت دارند، بشود. هم چنین در کنترل چرخه سلول و مسیرهای مرگ سلولی نیز حایز اهمیت هستند. در ارتباط با سرطانهای انسانی، جهشهایی در رده زایا در حداقل ۱۰۰ ژن و جهشهای سوماتیکی در صدها ژن دیگر شناسایی شده

است. در شکل (۲-۱۴) میزان ارتباط بین خطر ابتلا به سرطان و وجود جهشهایی با نفوذپذیری متغیر را می توان به صورت گرافیکی بیان کرد. متخصصان ژنتیک بالینی معمولا در مدیریت جهشهای ژنی نادر و بسیار نافذ نقش داشته اند، به عنوان مثال در BRCA1 و BRCA2. افزایش درک ما و توانایی آزمایش ژنهای مرتبط با افزایش متوسط خطر ابتلا به سرطان، به عنوان مثال RAD51C در سرطان تخمدان، این نقش و پیچیدگیهای مشاوره ژنتیک را در ژنتیک سرطان گسترش داده است.

#### تفاوت بین فاکتورهای ژنتیکی و محیطی در سرطان

تماییز بین فاکتورهای ژنتیکی و محیطی ایجاد کننده سرطانها، در بسیاری از موارد امکانپذیر و مشخص نیست. در اکثر موارد مرتبط با انسان، تشخیص قطعی فاکتورهای ژنتیکی یا محیطی وجود ندارد. شواهدی که به تماییز بین فاکتورهای ژنتیکی و محیطی ایجاد کننده سرطان کمک می کند وجود دارد که ترکیبی از مطالعات اپیدمیولوژی، دوقلوها و خانوادگی، ارتباط بیماریها و عوامل ویروسی میباشد که همه آنها به طور خلاصه در اینجا مورد بررسی قرار گرفتهاند. البته امروزه در عصر جدید بطور افزاینده ایی آنالیز مولکولی یا پروفایل DNA تومور، شواهد بیشتری را ارائه میدهد؛ این موارد درادامه ی فصل مورد بررسی قرار میگیرند.

#### مطالعات اييدميولوژيک

ســرطان پستان شایع ترین سرطان در بین زنان است و در کل دومین ســرطان شایع است که ۱۱۶۶ درصد از تشخیصهای جدید سرطان در سراسر جهان را در سال ۲۰۱۸ به خود اختصاص داده است. از دیرباز ثابت شده است که سوابق قاعدگی و باروری از فاکتورهای خطر بشهمار می آیند. زنانی که بچه دار شده اند، به ویژه کسانی که چندین زایمان داشتند، در معرض خطر کمتری برای ابتلا به سرطان پستان هستند نسبت به زنانی که بچهای بــه دنیا نیاورده اند. علاوه بر این، هرچه ســن در اولین بارداری كمتر باشد و سن قاعدگی ديرتر باشد، خطر ابتلا به سرطان یستان کاهش می باید. به نظر می رسد شیردهی، ورزش منظم و كاهش مصرف الكل در كاهش خطر ابتلا به سـرطان پسـتان نقش دارد. در جمعیتهای مختلف، میزان بروز سرطان پستان تفاوتهای زیادی دارند؛ با سن استاندارد، میزان بروز در زنان در اســترالیا و نیوزلند (۹۴٫۲ در ۱۰۰۰۰۰) و اروپای غربی (۹۲٫۶ در ۱۰۰٫۰۰۰) بیشـــترین میزان را دارد. میـــزان بروز تا ۳٫۶ برابر کمتر در زنان آفریقای میانه (۲۷٫۹ در ۱۰۰۰۰۰) و جنوب اَسیای مرکزی (۲۵٫۹ در ۲۰۰٫۰۰۰) مشـاهده میشــود. با وجود این که تمامی این تفاوتها می توانند ناشی از تفاوتهای ژنتیکی موجود در بین این گروههای جمعیتی باشند، بررسی جمعیتهای مهاجر از منطقهای با نفوذ کم به منطقهای دیگر با نفوذ بالا نشان داد که با گذشت زمان خطر ایجاد سرطان پستان در جمعیت مهاجر هماننــد جمعیت بومی افزایش پیدا میکند که این مســئله دلیلی برای تأیید نقش مهمی که عوامل غیر ژنتیکی در ایجاد سرطان پستان به عهده دارند، می باشد. بخشی از این خطرهای متغیر ممكن است به سبب عوامل ايي ژنتيک باشد. از ديرباز مشخص شده است که افراد گروههای اقتصادی اجتماعی پایین تر در خطر ابتلا بالاترى به سرطان معده هستند عوامل سرطان زاى احتمالي مطرح شده شامل محرکهای غذایی به خصوص مانند نمک و مواد نگهدارنده، یا عوامل احتمالی محیطی نظیر نیتراتها هستند. سرطان معده نیز از نظر میزان بروز در جمعیتهای مختلف، تنوع نشان میدهد؛ بهطوری که میزان بروز استاندارد تقریباً در شرق آسیا چهار برابر بیشتر، در مقایسه با اروپای غربی است. بررسیهای انجام شده برروی مهاجرین نشان دادند که خطر ســرطان معده برای مهاجرین، از جوامع پر خطر به جوامع کم خطر، دو تا سے نسےل متوالی به اندازہی جمعیت کم خطر كاهش نمى يابد. پيشـنهاد شده اسـت كه اين مى تواند ناشى از قرار گرفتن در معرض عوامل محیطی در سنین پایین باشد. برای

مثال عفونت زودهنگام با هلیکوباکتر پیلوری که سبب التهاب مزمن معده میشود، که با افزایش پنج تا شش برابری خطر ایجاد سرطان معده همراه میباشد.

#### مطالعات خانوادگی و دوقلویی

فراوانی ابتلاء دیگر اعضاء خانواده به یک سرطان مشخص، مى تواند شواهد قابل توجهى بر تاييد نقش ژنتيک ارائه دهد. خطر مادام العمر ابتلا به سرطان پستان برای زنی که تا ۸۰ سالگی در اروپای غربی زندگی می کند، در حال حاضر تقریباً ۱ به ۸ است. اگر یک خویشاوند درجه ی اول مبتلا به سرطان پستان باشد، میزان ابتلا فرد نسبت به جمعیت عمومی ۱/۵ تا ۳ برابر است. این میزان خطر با توجه به سن شروع در اعضای خانواده مبتلا متفاوت است: هرچه سن تشخيص پايين تر باشد، خطر ابتلاء برای خویشاوندان نزدیک بیشتر خواهد بود (جدول ۷-۱۴). میزان همخوانی برای سرطان پستان در دوقلوهای مونوزیگوتی و دی پگوتی پایین است. ایس میزان در زنان دوقلوی های مونوزیگوتی کمی بیشتر و ۱۷ میباشد، در مقایسه با زنان دوقلوی دی زیگوتی ۱۳ است. این مطالعه مطرح می کند که در مجموع عوامل محیطی دارای نقش بیشتری نسبت به عوامل ژنتیکی هستند، افزایش میزان هم خوانی در مطالعات انجام شده بر روی دوقلوهای مونوزیگوت و دی زیگوت در سرطان معده مشاهده نشده است.

#### همراهي بيماريها

گروههای خونی از لحاظ ژنتیکی تعیین می شوند؛ بنابراین در سبب شناسی (اتیولوژی) بیماری همراهی یک گروه خونی در سبب شناسی (اتیولوژی) بیماری، نشان دهنده احتمال وجود یک خاص ومشخص با یک بیماری، نشان دهنده احتمال وجود یک نقش ژنتیکی، توصیه شده است. مطالعات متعدد انجام شده، یک همبستگی بین گروه خونی A و سرطان معده را نشان دادهاند و برآورد شده است که افراد دارای گروه خونی A، یک افزایش خطر ۲۰ درصدی نسبت به جمعیت عمومی در ابتلاء به سرطان معده دارند. گروه خونی A همراه با افزایش خطر ایجاد کمخونی (برنیسیوز کشنده) می باشد که یک همبستگی نزدیک با گاستریت برنیسیوز ارتباط مستقیمی با سرطان معده دارد. افراد مبتلا به پرنیسیوز ارتباط مستقیمی با سرطان معده دارد. افراد مبتلا به برابر افزایش می دهند.

#### عوامل ويروسي

اولین نشانه ای که عوامل قابل انتقال می توانند باعث سرطان شوند از مطالعات روی حیوانات بود؛ که توسط پیتون روس (در میان دیگران) در اوایل قرن ۲۰ اجرا شد. در طول زمان نشان داده شد که این عوامل، ویروسها هستند. مطالعات بعدی نشان دادند که انواع بخصوصی از ویروسها در انسان تولیدکننده تومور (تومورزا) یا انکوژنیک (سرطانزا) هستند. تعداد محدودی از موروسهای انسانی مرتبط از محدودی از تومورهای انسانی مرتبط هستند (جدول ۱–۱۴)، در حالی که انواعی از RNA ویروسها یا رتروویروسها در حیوانات ایجاد نئوپلازی میکنند.

اطلاعات ژنتیکی رتروویروسها در RNA کدگذاری می شود و آنها با کدگذاری آنزیمی که به نام ترانسس کریپتاز معکوس شناخته می شود از طریق DNA تکثیر می شوند (فصل ۲)؛ که این آنزیم یک کپی DNA دو رشتهای از RNA ویروسی می سازد. این ترکیب واسط DNA با ژنوم سلول میزبان ادغام می شود و تولید پروتئینهای مناسب را تسهیل کرده، که منجر به بسته بندی مجدد ویریونهای نسل جدید می شود.

رتروویروسهایی که به طورطبیعی وجود دارند، تنها حاوی سه ژن ضروری برای شروع همانندسازی هستند (شکل ۱۴-۳). با مطالعه ویروس مسئول انتقال تومور در جوجهها که ویروس سارکوم راس نامیده میشود، ژن چهارمی شناسایی شد که سلولهای میزبان را هم در شرایط آزمایشگاهی و هم در داخل بدن موجود زنده تغییر میدهد. این ژن ویروسی را آنکوژن می نامند.

## آنكوژنها

آنکوژنها اشکال تغییریافته ژنهای طبیعی پروتوآنکوژنها هستند که نقش کلیدی در رشد و تمایـز سلولها دارند. سلولهای طبیعی پستانداران حاوی توالی DNAای هستند که با آنکوژنهای ویروسی همولوگ هستند، که پروتوآنکوژن یا آنکوژنهای سلولی نامیده میشـوند. هرچند گاهی پروتوآنکوژن و آنکوژن سـلولی اغلـب بهجای یکدیگر مورد اسـتفاده قرار میگیرنـد، در گفتار صحیح، پروتوآنکوژن برای اشـاره به ژن طبیعی است و آنکوژن سلولی یا CONC اشـاره به یک پروتوآنکوژن جهشیافته دارد که همانند آنکوژنهای ویروسی یا VONC-۷، دارای خصوصیات که همانند آنکوژنهای ویروسی یا VONC-۷، دارای خصوصیات گونکوژنیک است، امروزه حداقل ۱۰۰ آنکوژن مورد شناسایی قرار

#### ارتباط بین C-ONC و V-ONC

طی دوره تکامل، آنکوژنهای سلولی به شدت حفظ شدهاند که نقش مهم آنها در تنظیم رشد سلول، حفظ پیشرفت منظم چرخه سلولی، تقسیم و تمایز سلولی را مطرح می کند. در بررسیهای انجام شده مشاهده شده است که آنکوژنهای رتروویروسی، فعالیت ترانسفرمه کنندگی غالب خود را طی انتقال ویروسی و از طریق خطاهایی در همانندسازی ژنوم رتروویروسی به دنبال الحاق اتفاقی در داخل DNA میزبان به دست می آورند. نتیجه نهایی، یک ژن ویروسی است که از نظر عملکردی تفاوت چشمگیری با نسخه سلولی دارد اما از نظر ساختاری مشابه نسخه سلولی خود می باشد.

## شناسایی آنکوژنها

آنکوژنها توسط دو نوع یافته سیتوژنتیکی درارتباط با انواع خاصی از لوسمیها (سرطان خون) و تومور در انسان مورد شناسایی قرار گرفتهاند. اینها شامل موقعیت آنکوژنها در کروموزومهای شکست جابهجایی کروموزومی یا تکثیرآنها در کروموزومهای ریز دوتایمی (double –minute chromosome)، یا رنگآمیزی محلهای رنگپذیر یکنواخت در کروموزومها (همین فصل) میباشند. علاوه بر این، تعدادی از آنکوژنها نیز براساس توانایی و قابلیت DNA تومور در القاء تومورها در آزمایشگاه از طریق ترانس فکشن DNA مورد شناسایی قرار گرفتهاند.

# شناسایی انکوژنها در نقاط شکست جابهجایی کروموزومی

در سلولهای بدخیم ناهنجاریهای کروموزومی شایع میباشد، به طوری که اغلب تغییرات قابل توجهی در تعداد و ساختار کروموزومها دیده میشود. به نظر می رسد برخی کروموزومها بیشتر درگیر هستند و در ابتدا بر این باور داشتند که این تغییرات ثانویه به حالت ترانسفرمه هستند تا این که ایجادکننده آن باشند. ایسن دید زمانی تغییر کرد که شواهد مطرح نمودند که تغییرات ساختاری کروموزومی که اغلب شامل جابه جاییها (فصل ۳) میباشند، در داخل یا مجاور پروتوانکوژنها منجر به نوآراییهایی میشود. مشخص شده است که جابه جاییهای کروموزومی میتوانند منجر به تولید ژنهای کایمر (هیبرید) جدید با عملکرد بیوشیمیایی متفاوت یا تغییر در سطح فعالیت پروتوآنکوژنها بیوشوند. نمونههای بیشماری از هر دو نوع وجود دارد، که در میان بشوند. نمونههای بیشماری از هر دو نوع وجود دارد، که در میان انها لوسمی میلوئید مزمن مثالی برای ژنهای کایمر جدید و

تومور	نوع	تولی یابی به روش سنگر
زگیل (کف پا و تناسلی)، سرطانهای دستگاه تناسلی ادراری (گردن رحم، فرج، واژن و آلت تناسلی مردانه)، سرطان پوست، دهان (دهان ازبان ادهان – حلق)	پاپیلوما (HPV)	پاپووا
لنفوم بورکیت، کارسینوم نازوفارنکس (بینی-حلقی)، لنفوم در بیمارانی که سیستم ایمنی آنها معیوب است.	اپشتین- بار (HBV)	هرپس
کارسینوم سلول کبدی <sup>ه</sup>	هپاتیت B	هیادنا
کارسینوم کبدی، لنفوم غیرهوچکین	هپاتیت C	هپاسی ویروس (Hepacivirus)
سار کوما کاپوزی (Kaposi)، لنفوم (به ویژه در زمینه عفونت HTV)	KSHV °	گاما هرپس ويروس ۸ (HHV 8)

a برای سرطان زایی کامل، عوامل کمک کننده سرطان زا (cocarcinogens) ضروری است. b به عنوان مثال، آفلاتو کسین B1 در سرطان هپاتوسلولار مرتبط با هپاتیت B عهرپس ویروس مرتبط با سارکوم کاپوزی

لنفوم بوركيت مثالي براي تغيير درفعاليتهاي أنكوژنها است.

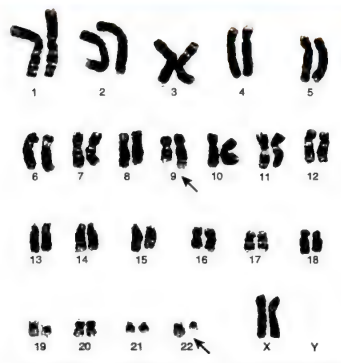
لوسمی میلوئید مزمن در سال ۱۹۶۰، محققان در فیلادلفیا اولین کسانی بودند که کروموزوم غیرطبیعی را در گلبولهای سفید خون بیماران مبتلا به CML را گزارش دادند. این کروموزوم غیرطبیعی که کروموزوم فیلادلفیا یا Ph1 نامیده شد، اختلال اکتسابی است که در سلولهای خون یا مغز استخوان یافت می شود اما در بافتهای دیگر این بیماران دیده نمی شود. Ph1 یک کروموزوم کوچک است که هم اکنون به عنوان کروموزوم ۲۲ شناخته میشود که از بازوی بلند آن به طورمتقابل به یک بازوی بلند کروموزوم ۹ جابهجایی صورت گرفته است (شکل ۴-۱۴)، t (۹۱۲۲)(۹:۲۲) که به این شــکل نشان داده میشود. در ۹۰% افراد مبتلا به CML این نوترکیبی کروموزومی دیده میشود. مشخص شده است که با این جابهجایی، آنکوژن Abelson (ABL) سلولی از کروموزوم ۹ به درون ناحیهای از کروموزوم ۲۲ بهنام تجمع نقطه شکست یا BCR انتقال داده شده که منجر بــه تولید رونوشت کایمری مشتق از هر دو ژن c-ABL (۷۰) و BCR می گردد. نتیجه بیان این ژن کایمری، پروتئین ادغامی متشکل از یـــروتئین BCR در انتهای آمینو و پروتئین ABL در انتهای کربوکسی می باشد که فعالیت را با ماهیت ترنسفورم کنندگی تغییر میدهد،

لنفوم بورکیت یک شکل غیرمعمول نئوپلازی در کودکان که در آفریقا دیده میشود، لنفوم است که فک را درگیر میکند و لنفوم بورکیت نامیده میشود؛ نامگذاری این لنفوم به افتخار دنیس بورکیت صورت گرفته است که یک مُروج پزشکی بود و برای اولین بار در سال ۱۹۵۸ این بیماری را توصیف کرد. آنالیز کروموزومی نشان داده است که اکثریت (۹۰%) کودکان مبتلا،

دارای یک جابه جایی آنکوژن c-myc از بازوی بلند کروموزوم ۸ بر روی یک لوکوس زنجیره سنگین (H) ایمونوگلبولین بر روی کروموزوم ۱۴ میباشند. در موارد کمتر رایج، آنکوژن MYC به نواحی از کروموزوم ۲ یا ۲۲ جابه جا می شود که به ترتیب ژنهایی را برای زنجیرههای سبک کاپا و لاندا کد می کنند (فصل ۱۳). در نتیجه ی این جابه جاییها، MYC تحت تأثیر توالیهای تنظیمی ژن ایمونوگلبولینی مربوطه قرار گرفته و به میزان ۱۰ برابر یا بیشتر افزایش بیان را نشان می دهد.

# تكثير آنكوژن

پروتوآنکوژنها همچنین میتوانند با تولید نسخههای متعدد ژن فعال شوند که به آن تکثیر ژن گفته می شود؛ هنگامی که سلولها در معرض استرسهای محیطی قرار می گیرند، این مکانیسم به سلولها قدرت بقا میدهد. برای مثال، وقتی سلولهای لوسمی در معرض عوامل شیمی درمانی متوتر کسات قرار می گیرند، با تولید نسخههای متعدد ژن مربوط به دی هیدروفولات ردوکتاز که آنزیم هدف متوتر کسات است، نسبت به دارو مقاوم می شوند. تکثیر ژن می تواند تعداد نسخههای آنکوژن را در هر سلول چند برابر تا چند صد برابر افزایش داده، در نتیجه مقادیر بیشتری از آنکوپروتئین مربوطه، تولید می شود. توالی تکثیر یافته DNA در اسلولهای توموری را می توان به واسطه وجود کروموزومهای سلولهای توموری را می توان به واسطه وجود کروموزومهای یکنواخت و یک دست رنگ پذیر شناسایی نمود. این تغییرات در حدود ۱۰% تومورها و به ویژه در مراحل پایانی فرآیند بسدخیمی که شایع تراند نسبت به مراحل ابتدایی، مشاهده می شود.

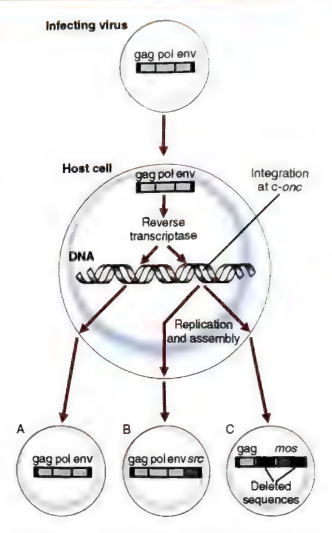


شکل ۱۴-۴ کاریوتایبی از یک بیمار مبتلا به لوسمی میلوئید مزمن که کروموزوم ۲۲ (مشخص شده با فلش) یا کروموزوم فیلادلفیا را نشان میدهد که حاوی قطعه جابجا شده از بازوی بلند یکی از کروموزومهای شماره ۹ میباشد.

پستان دیده می شود و ارتباط آن با تعدادی از عوامل پیش آگهی ثابت شده نظیر وضعیت گره لنفی، وضعیت گیرنده استروژن و پروژسترون، اندازه تومور و درجه بافت شناسی مطرح شده است. در حال حاضر آزمایش فعالیت آنکوژن در سرطان سینه بیش از ۲۰ ژن را پوشش می دهد و عود مجدد را تعیین می کند که در ترکیب با سن بیماران و نوع توصور می تواند برای پیش بینی از نظر خطر عود مورد استفاده قرار گیرد، همچنین می تواند برای پیش بینی یا پیش بینی مزیت شیمی درمانی در مراحل اولیه سرطان سینه یا پیش بینی و پرتودرمانی در کارسینوم مجرا در محل، مورد استفاده قرار گیرد.

# تشخيص آنكوژنها از طريق مطالعات ترانسفكشن

توانایی DNA حاصل از یک رده سلولی کارسینوم مثانه انسان در ترانسفرم یک رده سلول فیبروبلاست موش موسوم به NIH3T3 که به این فرایند ترانس فکشن DNA گویند، سبب از بین بردن مهار تماسی سلولها در محیط کشت می شود و در نتیجه منجر به کشف توالی همولوگ انسانی ژن RAS ویروس سار کوم موشی هاروی بیش از چهار دهه قبل شد. خانواده ژن سلام اسانی متشکل از سه عضو بنا ارتباط نیزدیک HRAS (ویروس سار کوم موش هاروی)، KRAS (ویروس سار کوم موش کریستن) و NRAS (آنتی ویروسی نروبلاستوما) می باشد.



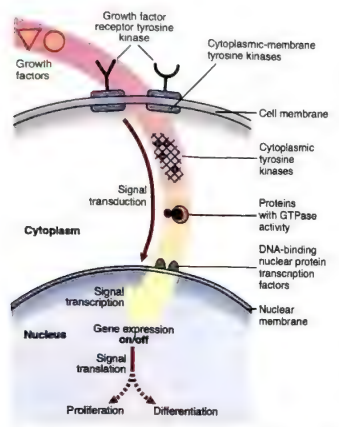
شکل ۱۴-۳ مدلی برای کسب توانایی ترانسفورمه کنندگی در رتروویروسها (A) تکثیر طبیعی رتروویروسیی (B) ویروس سارکوم روس در نزدیکی یک انکوژن سلولی ادغام شده است. توانایی ترانسفورمه کنندگی این ویروس به همولوگ اکتسابی انکوژن سلولی، VSTC نسبت داده می شود. (C) یک ویروس ترانسفورمه کننده معیوب حامل یک انکوژن مشابه STC است اما در ژنهای ساختاری معیوب است حامل یک انکوژن مشابه STC است اما در ژنهای حامل که حامل mos است).

تکثیر پروتوآنکوژنها یک ویژگی تومورهای خاص میباشد و اغلب در خانــواده ژنهای MYC دیده میشــود. برای مثال، MYC در حدود ۳۰% از نوروبلاســتومها تکثیر میبابد، ولی در موارد پیشرفته این نسبت به ۵۰% افزایشیافته که تکثیر ژنی میتواند تا ۱۰۰۰ برابرافزایش یابد. کارسینومهای سلول کوچک ریه انســان نیز تکثیــر MYC، N-MYC و MYC، N-MYC را نشــان میدهد. همچنین در ســرطان ریه، اجزای متعدد پایین دست از مســیر پیامرسانی خانواده EGFR شامل SHC۱، AKT1، CDK5 مســیر پیامرسانی خانواده EGFR شامل ERB-B2،MYC کارســینومهای و ســیکلین D1 ویژگیای اسـت که در ۲۰% کارســینومهای

پروتئینهای RAS همولوگ نزدیک کییهای ویروسی خود م رباشند و فقط در نزدیک انتهای کربوکسی (منطقه بسیار متغیر پایانــه C) با یکدیگر اختلاف دارنــد. ژنهای RAS چهار ایزویروتئین کد می کنند که آنها واسطه ی سیگنالهای مربوط به بقا و پیری سلول میباشند. علیرغم شباهتهای ژنهای RAS و ایزوپروتئین های آنها، شواهدی وجود دارد که نقش آنها در بافتهای مختلف متمایز است. نشان داده شده است که أنكوژنيسيتي پروتوأنكوژنهاي RAS با ايجاد جهشهاي نقطهاي در توالی نوکلئوتیدی رخ میدهد. جهش در ژنهای RAS جزء اولین جهشهایی بود که در سرطانهای انسان تشخیص داده شد؛ و اکثر آنها جزئی از شایع ترین ژنهای جهش یافته هستند. جهشهای ژن RAS در ۲۵ از انواع سرطانها شناسایی میشوند، که KRAS شایع ترین جهش یافته است. جهش در KRAS یا NRAS در ۵۲ از سرطانهای کولورکتال (CRC) دیده میشوند، که دارای نقش کلیدی در پیشرفت و بقای سلول توموری میباشند؛ با اســتفاده از مدلهای حیوانی نشان میدهند که فقدان بیان از ژن KRAS با افزایش میزان آپوپتوز در ارتباط است. جهش RAS در CRC نــه تنها می تواند ارزش پیش آگهی را افزایش دهد، زیرا به نظر میرسد که جهشهای خاصی از آن می تواند با نتایج مختلفی همراه باشد، و عدم وجود آنها همچنین نشان دهنده افزودن آنتی بادی مونو کلونال بر علیه گیرنده فاکتور رشد اپیدرمی است. برای مثال، ستوکسی مب (cetuximab) برای پروتکلهای شیمی درمانی ارزشمند است. شکلهای نرمال و طبیعی RAS با بهبود نتایج درمان در بیماران دارای سرطان کلورکتال متاستاتیک مرتبط است؛ شاید نشان دهنده یکی از اولین گامها در جهت دستیابی به پزشکی شخصی باشد.

به همین ترتیب، جهشهایی در BRAF که یک پروتئین سرین / ترئونین کیناز کد می کند، با سرطانهای مختلف از جمله لنفوم غیرهوچکین، سرطان کولورکتال، ملانومای بدخیم، کارسینوم تیروئید، کارسینوم ریه سلول غیرکوچک و آدنوکارسینوم ریه ارتباط دارد. RAS و BARF هر دو اجزای کلیدی مسیر پیامرسانی RAS – MAPK هستند که بر تقسیم سلولی، تمایز و پیامرسانی تأثیرگذارند. جهش رده ی زایا در این ژنها با نوروفیبروماتوز نوع ۱ و سندرمهای نونان/قلبی چهرهای بوستی اوروفیبروماتوز نوع ۱ و سندرمهای ایجاد تومور همراهند.

مطالعات ترانسفکشین DNA همچنین منجر به شناسایی انکوژنهای دیگری شده است که طی مطالعات رتروویروسی



شــکل ۱۴-۵ تصویر ساده شده مراحل انتقال پیام و رونویسی از سطح سلول به داخل هسته.مسیر داخل سلولی بواسطه آبشاری که شامل یک یا چند مرحله است، سبب تقویت پیام میشود

نشان داده نشدهاند. شامل MET (کارسینوم ارثی سلولهای پایداری کلیه)، TRK (سرطان تیروئید مدولاری خانوادگی)، MAS و ET (نئوپلازی آنسدوکرینی متعدد نوع ۲) میباشند (جدولهای ۴-۱۴ ۹-۱۲).

# عملكرد آنكوژنها

محصولات آنکوژن با کنترل تکثیر و تمایز سلولی در فرآیندی بنام انتقال پیام درون سلولی نقش دارند. سرطانها یکسری ویژگیهایی در سطح سلولی دارند که همواره با فقدان عملکرد طبیعی محصولات آنکوژنی همخوانی دارد. انتقال پیام یک مسیر چند مرحلهای پیچیده از غشاء سلول، از میان سیتوپلاسیم و به طرف هسته میباشد که مستلزم انواع مختلفی از محصولات پروتوآنکوژن دخیل در بازخوردهای مثبت و منفی لازم برای تکثیر و تمایز دقیق سلولی میباشد (شکل ۵-۱۴).

پروتو آنکوژنها شدیداً حفظ شدهاند، بهطوری که در انواع وسیعی از گونههای مختلف وجود دارند که خود نشان میدهد آنها احتمالاً فعالیتهای بیولوژیکی اساسی و ضروری را با تولید پروتئینهایی برعهده دارند. پروتوآنکوژنها به سیه طریق اصلی در فرآیند انتقال پیام شرکت میکنند: (۱) از طریق فسفریلاسیون ریشههای سرین، ترئونین و تیروزین پروتئینها بهواسطه انتقال گروههای فسفات از ATP (آدنوزین تری فسفات)؛ این مسیر همراه با تغییر شکل فضایی، فعالیت کینازی پروتئینها را فعال میکند و یا با ایجاد جایگاههای اتصال برای پروتئینهای هدف منجر به انتقال پیام میگردد. (۲) GTPase بعنوان سروئیچ مولکولی حدواسط از طریق GDP-GTP وارد عمل میشود بطوری که این مولکولهای حدواسط انتقال پیام را از تیروزین وابسته به غشا به سرین-ترئونین کینازها منتقل میکنند؛ پروتوآنکوژنهای حانواده هروتئینهای برای این عملکرد مطرح میشوند. (۳) از طریق پروتئینهایی که در داخل هسته قرار داشته پیشرفت در چرخه پروتئینهایی که در داخل هسته قرار داشته پیشرفت در چرخه سلولی، همانندسازی DNA و بیان ژنها را کنترل میکنند.

### انواع اونكوژنها

#### فاكتورهاي رشد

عوامل رشد با اتصال به گیرندههای فاکتور رشد، سلولها را تحریک به رشد می کند و انتقال سلول را از 60 به شروع چرخه سلولی کنترل می کند. آنکوژن SIS-۷، که بخش فعال بیولوژیک زیر واحد B از فاکتور رشد مشتق از پلاکت را کد می کند، به عنوان یک عامل رشد عملکرد دارد. هنگامی که آنکوپروتئین V-SIS به کشتهای سلولی اضافه می گردد، ایسن سلولها ترانسفرمه شده و همانند سلولهای نئوپلاستیک رفتار می کنند؛ یعنی، سرعت رشد آنها افزایش یافته و مهار تماسی خود را ازدست می دهند. هنگامی که این سلولها در محیط داخلی بدن موجودات زنده به موشهای برهنه تزریق شوند، سبب با فاکتورهای رشد فیبروبلاستی (FGFs) نشان می دهند، شامل با فاکتورهای رشد فیبروبلاستی (FGFs) نشان می دهند، شامل با فاکتورهای بدخیم تکثیر می یابند.

### گیرنده های فاکتور رشد

بسیاری از آنکوژن ها، پروتئین هایی را کد می کنند که گیرنده های فاکتور رشد را به وجود می آورند و این گیرنده ها دارای دُمین های تیروزین کینازی هستند که به سلول ها اجازه گذر از مکانیسی های کنترل طبیعی را می دهند. بیش از ۴۰ تیروزین کیناز مختلف مورد شناسایی قرار گرفته اند که به دو نوع اصلی تقسیم شوند: مواردی که در داخل غشاء سلول جای می گیرند (گیرنده های فاکتور رشد تیروزین کینازی) و آنهایی

که در سیتوپلاسیم قرار دارند (تیروزین کینازهای غیرگیرندهای). مثالهایی از تیروزین کینازها شامل ERB-B است که گیرنده فاکتور رشد اپیدرمیی (EGFR) و آنکوژن مرتبط با ERB-B2 افکتور رشد اپیدرمی (HER2) و آنکوژن مرتبط و تکثیر آنکوژن (HER2) را کد میکند. جهشها، نوآراییها و تکثیر آنکوژن ERB-B2 منجر به فعال سازی مستقل به لیگاند گیرنده میشود که در ارتباط با سرطانهای معده، پانکراس و تخمدان میباشد. جهشهای KIT و PDGFRA بصورت جهشهای نقطهای در سندرم تومور استرومایی معدهای-رودهای ارثی و تک گیر (GIST) رخ میدهند. موتاسیونهای رده زایا به تنهایی برای ایجاد سرطان کافی نمیباشند.

# فاكتورهاي انتقال پيام داخل سلولي

همانگونه که در بخش قبل ذکرشد، دو شکل انتقال سیگنال درون سلولی وجود دارد: شامل پروتئینهایی با فعالیت GTPAse و سرین ترثونین کینازهای سیتوپلاسمی میباشند. (شکل ۵–۱۴). مثالهایی از هر دو مورد در مسیر سیگنالینگ RAS- MAPK یافت میشود و جهش در ژنهای RAS منجر به افزایش یا تداوم فعالیت GTPase شبده و جهشش در ژن های BRAF منجر به انتقال مداوم یا افزایش سیگنال محرک رشد به هسته میشود.

### پروتئینهای هستهای متصل شونده به DNA

این پروتئینها به DNA تک یا دو رشته ای متصل می شوند و در مواردی که اتصال به توالی خاص باشد در شیار بزرگ رخ میدهد. بنابراین فاکتورهای رونویسی اختصاصی و ویژه ای وجود دارند که بیان ژن را با فعال کردن یا سرکوب توالیهای DNA مجاور تنظیم میکنند. جهشهایی در ژنهای در شهای در شهای در سرطانها یافت می شوند و آنکوپروتئین —MYC در بیان بسیاری از ژنها را از طریق اتصال به توالیهای افزاینده وبا به کارگیری هیستون استیل ترانسفرازها فعال می کند؛ همچنین در کنترل همانندسازی DNA نقش مستقیمی دارد و بیان بیش از حد آن منجربه تکثیر پایدار سلولی می گردد.

# فاکتورهای چرخه سلولی و اپوپتوز

تنظیم غیرطبیعی چرخه ی سلولی (فصل ۳) برای مثال در G1 و هنگامی که یک سلول متعهد به سنتز DNA در فاز S می شبود، یا در G2 هنگامی که سلول برای تقسیم سلولی در فاز M (میتوز) متعهد میشبود، میتواند به واسطه فاکتورهای رشد، گیرندههای فاکتور رشد، عهارکننده، و در نتیجه فعالسازی کینازهای یا فقدان فاکتورهای مهارکننده، و در نتیجه فعالسازی کینازهای

وابسته به سیکلین، نظیر سیکلین DI رشد سلولی کنترلنشده سیلول رخ دهد از طرفی، فقدان فاکتورهایی که منجر به مرگ سلولی برنامهریزی شده طبیعی یا آپوپتوز می شوند، می توانند منجر به افزایش بقای سلول گردند که مکانیسمی برای پیشرفت برخی تومورها محسوب میشود. فعال سازی آنکوژن PCL-2 به دلیل نوآرایی های کروموزومی همراه با مهار آپوپتوز، منجر به ایجاد انواع خاصی از لنفومها می شود.

#### انتقال پیام و فاکوماتوز

فاکوماتوز از واژه یونانی فاکوز، به معنی «عدسی» (در این مبحث «شییء عدسی-شکل» مد نظر است) مشتق شده است و در اصل به سیه بیماری که همراه با ضایعات خوشخیم پراکنده بود اطلاق می شید، شیامل نوروفیبروماتوز، توبروز اسکلروزیس و بیماری ون هیپل لیندا. بیماریهای دیگری مانند سیندرم کارسینوم سیلول پایه نووئید (گورلین)، بیماری کاودن، پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی، سیندرم پوتز-جگر و پولیپوز جوانان به این فهرست اضافه شیدهاند. ژنهای دخیل در تمامی این بیماری ها شناخته شیده هستند و به طورطبیعی در انتقال پیام داخل سلولی فعالند و محصولات پروتئینی آنها، سرکوب کنندههای تومور میباشند.

### ژنهای سرکوبگر تومور

مطالعه سرطانهای ارثی در انسان وجود ژنهای سرکوبگر تومور را آشکار نموده که بزرگترین گروه از ژنهای سرطانهای ارثی را تشکیل میدهند. مطالعات انجامشده در دهه ۱۹۶۰ مشخص کرد که ادغام سلولهای بدخیم با سلولهای طبیعی در محیط کشت، منجر به سرکوب فنوتیپ بدخیم در سلولهای هيبريد ميشود. رخداد مجدد فنوتيپ بدخيم به همراه حذف کروموزومهای ویژهای از سلولهای هیبریدی، وجود ژن(های) دارای فعالیت سے کوب کنندگی تومور را در سےلول های طبیعی مطرح نمود که در صورت حذف یا غیرفعال شدن، می توانند منجر به بدخیمی شده و همانند یک صفت مغلوب رفتار میکنند. تومور چشمی (رتینوبالاستوما) نمونهای برای شناخت ما از بیولوژی ژنهای سرکوبگر تومور میباشد. با این حال، مهم است که درک کنیم که یک جهش ردهزایا در ژن سرکوبگر تومور (همانند یک آنکوژن) به تنهایی سبب تحریک سرطانزایی نمی گردد؛ جهش های سوماتیکی بعدی در یک یا چند لکوس ضروری هستند و ممكن است فاكتورهاى محيطى نظير تشعشعهاى

یونیزان، نقش قابل توجهی را در این فرآیند داشته باشند. بیش از ۲۰ ژن سرکوبگر تومور مورد شناسایی قرار گرفتهاند.

#### رتينوبلاستوما

یک سرطان دوران کودکی نسسبتاً نادر و شدیداً بدخیم است که در سلولهای شبکیه چشم و معمولاً قبل از ۵ سالگی رخ میدهد (شکل ۶-۱۴). در صورت تشخیص و درمان در مراحل ابتدایی، همراه با نتایج مطلوب طولانی مدت میباشد. رتینوبلاستوما میتواند به شکل تکگیر (Sporadic) تحت عنوان شکل «غیرارثی»، یا به شکل خانوادگی تحت عنوان «ارثی» با وراثت اتوزومال غالب، رخ دهد. موارد غیرارثی معمولاً فقط در یک چشم دیده میشوند، در حالی که موارد ارثی میتوانند یک طرف باشند، اما بیشتر دوطرفه بوده یا در بیش از یک جایگاه در یک چشم (یعنی، چندکانونی) رخ میدهند. شکل ارثی (خانوادگی) در مقایسه با شکل غیرارثی یا تکگیر، در سنین پایین تری رخ میدهند.

### فرضیه دو ضربهای

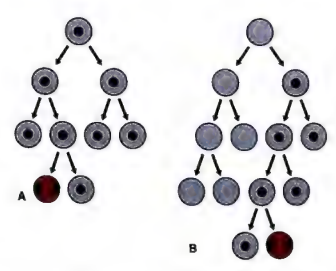
در ســال ۱۹۷۱، تادســون (kundson) یــک مطالعــه اپیدمیولوژیکی را با تعداد زیادی ازموارد هر دو نوع رتینوبالاستوما انجام داد و فرضیه «دو ضربهای» را برای شرح رخداد این تومور نادر در بیماران با سابقه و بدون سابقه خانوادگی مثبت، پیشنهاد نمسود. وی مطرح کرد که افراد مبتلا با سابقه خانوادگی مثبت یک ژن غیرعملکردی را به ارث بردهاند که در تمامی سلول های بدن فرد وجود دارد که به آن جهش ردهزایا گفته می شود؛ دومین ژن در همان لوکوس در سلول شبکیه به شکل سوماتیکی غیرفعال می شود (شکل ۷-۱۴ A). در تعداد زیادی از سلولهای شبكيه، رخداد دومين جهش محتمل ميباشد كه الگوي وراثتي اتوزومال غالب را توضيح ميدهد. اين موضوع همچنين شرح میدهد که تومورهای رتینوبلاستومای ارثی، اغلب دوطرفه و چندکانونی هستند برعکس، در شکل غیرارثی یا تکگیر، دو جهش سوماتیکی غیرفعال کننده لازم خواهد بود تا بطور مستقل در یک سلول شبکیه رخ دهند (شکل B ۱۴-۷ که احتمال بسیار کمتـری برای رخداد آن وجود دارد و نشــان دهنده این موضوع است که تومورهای موجود در این بیماران اغلب یکطرفه و تک کانونی هستند و معمولاً در سنین بالاتری نسبت به شکل ارثی رخ میدهند. لذا با وجود این که شکل ارثی رتینوبلاستوما از یک الگوی اتوزومال غالب پیروی می کند، در سطح مولکولی مغلوب



شکل ۶–۱۴۰ برشی از یک چشم که رتینوبلاستوما در داخل یک چشم را نشان میدهد.

میباشد، زیرا تومور تنها پس از از بین رفتن هر دو آلل ایجاد میشود.

حدود ۵% کـودکان مبتــلا بــه رتینوبلاسـتوما، دچار نامنوباریهـای فیزیکــی دیگری همراه با مشــکلاتی در نموو تکوین خود هســتند. آنالیز دقیق سیتوژنتیکی این کودکان نشان داده اســت که برخی از آنها دارای یک حذف بینابینی در یکی از



شکل ۷-۱۴ رتینوبلاستوما و فرضیه "دو ضربه ای" نادسون. همه سلولها در شکل ارثی A، دارای یک نسخه جهش یافته از ژن RB1 میباشند یعنی جهش در رده زایا دارند. در شکل غیر ارثی B، جهش در RB1 به شکل یک حادثه سوماتیکی پس زیگوتی (رخداد سوماتیکی) در مراحل اولیه تکوین ایجاد میشود. تومور رتینوبلاستوما تنها زمانی ایجاد می می شود که هر دوالل ژن RB1 جهش یافته باشتند (بعد ازموتاسیون سوماتیکی دیگر) که با احتمال بیشتری در سنین پایین تر در شکل ارثی نسبت به غیر ارثی صورت میگیرد. همچنین احتمال ایجاد تومورهای دو طرفه و چند کانونی بیشتر است.



شکل ۱۴-۸ دو همولوگ کروموزوم ۱۳ در یک بیمار مبتلا به Rb یک حذف بینابینی در ۱۳۹۴ در همولوگ سمت راست را نشان میدهند.

جفت کروموزومهای ۱۳ (۱۳۹) هستند. این نواحی حذفشده، "کوچکترین ناحیه همپوشان" را در ۱۳۹۱ مشخص ساخت (شکل ۱۳–۱۴). پیشهاد شد که این می تواند لو کوس در گیر در شکل خانوادگی اتوزومال غالب رتینوبلاستوما نیز باشد که توسط مطالعات پیوستگی مورد تایید قرار گرفت.

### فقدان هتروزيگوزسيتي

با مقایسه ی توالی های DNA در خون محیطی و تومور Rb در کودکان مبتلا به رتینوبلاستومای ارثی، نشان داد که آنها یک آلل را در لوکوس Rb در تومور از دست دادهاند که به آن فقدان هتروزیگوزسیتی (LOH) گفته می شود. مثالی از این حالت در (شکل ۹–۸۴ A) نشان شده است که در آن مادر ژن Rb را همراه با آلل ۲، در یک لوکوس مارکر با پیوستگی نزدیک انتقال داده است. پدر برای آلل ۱ در همین لوکوس، هموزیگوت است که نتیجه آن، این است که کودک در این لوکوس هتروزیگوت را نشان می دهد. اما آنالیز بافت توموری، هموزیگوزسیتی را برای آلل ۲ بطور آشکار نشان می دهد که بدلیل فقدان آلل ۱ مشتق را پردر (یعنی LOH درنمونه توموری) مشاهده می شود. این LOH درنمونه توموری) مشاهده می شود. این LOH

LOH می تواند توسط چندین مکانیسم رخ دهد که ازجمله آنها حذف یک کروموزوم از طریق عدم تفکیک میتوزی، عدم

تفکیک و همانندسازی مجدد، نوترکیبی میتوزی (که منجر به هموزیگوسیتی آلل جهشیافته میگردد)، تبدیل ژنی، حذف ژنی و یک جهش نقطهای میباشید (شکل ۹–۱۴ ب). مشاهده نوآراییهای سیتوژنتیکی مشابه در سایر بدخیمیها منجر به مشخص شدن LOH در تعدادی از سرطانهای دیگر شد (جدول ۱۴–۲).

#### عملکرد ژنهای سرکوبگر تومور

در Rb عدم وجود محصول ژن در حالت هموزیگوت منجر به تشکیل تومور می شود؛ نشان دهنده این است که عملکرد طبیعی ژنهای سر کوبگر تومور امهار تکثیر نامناسب سلولی است. با شناسایی افراد مبتلا به شکل ارثی رتینوبلاستوما که خطر افزایشیافته تولید بدخیمیهای ثانویه جدید، شامل استئوسار کوم، فیبروسار کوم و کندروسار کوم، را در سالهای بعدی عمر خود دارند، حمایت بیشتری از ژن RB1 به عنوان یک ژن سر کوبگر تومور حاصل شد.

#### ژن RB1 / پروتئین RB1

ژن RB1 یک رونوشت ۴/۷ کیلوبازی (kb) را ایجاد میکند که خود کدکننده یک پروتئین هستهای بهنام p105-Rb است؛ این پروتئین متصل شونده به DNA است و در تنظیم چرخه سلولی نقش دارد. این پروتئین که تحت تنظیم آنکوژن قرار دارد کمپلکسی بنام مهارکننده ی E2F (فاکتور رونویسی) تولید میکند؛ این کمپلکس با توانایی E2F در فعال سازی رونویسی برخسی پروتئینهای کلیدی مورد نیاز برای سنتز DNA تداخل میکند. هنگامی که p105-Rb در حالت هیپرفسفریله میباشد، با E2F تعامل نداشته و این کمپلکس به راحتی شکل میگیرد، امکان پیشرفت چرخه سلولی به فاز S فراهم میگردد (فصل ۳). در حضور DN-Rb غیرطبیعی (جهش یافته)، سلولهای در حضور مورد مکانیسمهای تعاملی بین آنکوژنها، ژنهای سرکوبگر را در مورد مکانیسمهای تعاملی بین آنکوژنها، ژنهای سرکوبگر تومور و چرخهی سلولی در بیولوژی سرطان فراهم نمودند.

#### **TP53**

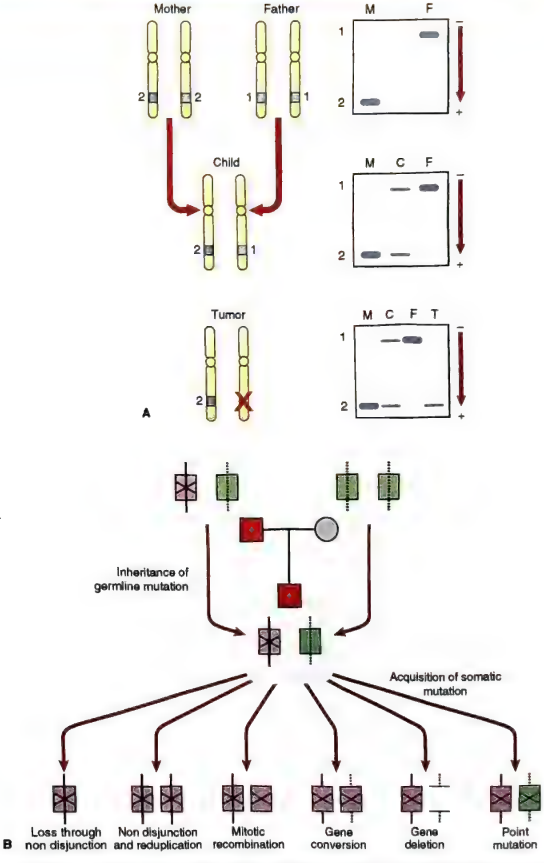
پروتثین p53 برای اولین بار بهعنوان یک پروتئین سلول میزبان که متصل به آنتیژن T بود مورد شناسایی قرار گرفت؛ این آنکوژن ترانسفرمه کننده غالب DNA ویروس توموری SV40 میباشد. بعد از آن که ژن p53 موشی کلون شد، نشان داده شد که

می تواند با RAS فعال شده همکاری نموده و به عنوان یک آنکوژن سبب ترانسفورماسیون سلولهای جوندگان در آزمایشگاه شود، حتی اگر که این سلولهای جوندگان، p53 نوع وحشی یا طبیعی را کد نمایند، سپس به دفعات، غیرفعال سازی p53 در سلولهای اریترولوسمی القاءشده توسط ویروس موشی فرند مشاهده شد که منجر به این پیشنهاد گردید کسه ژن Tp53 در حقیقت یک ژن سرکوبگر تومور است.

ژن TP53 بیشــترین میزان جهش (شــایعترین ژن جهش یافته) را در تمامی ژنهای سرطانی شناخته شده در انسان نشان می دهد. جهشهای سوماتیکی در حدود ۲۳ درصد از سرطانهای پستان که وجود آن نشانهای برای پیش آگهی ضعیف میباشد، در ۴۳ درصد از سرطانهای کلورکتال و تا ۳۹ درصد از سرطانهای مربوط به دستگاه تناسلی زنانه دیده می شوند. جهشهای TP53 با وجود این که در کدونهای مختلف رخ میدهند، در نواحی بهشدت حفظ شده در اگزونهای ۵ تا ۸ تجمع می یابند این موضوع برخلاف جهشهای TP53 در کارسینومای سلول کیدی است که جهش در «نقطه داغ<sup>۲</sup>» در کدون ۲۴۹ رخ می دهد. تغییر باز در این کدون جهش یافته، معمولاً G به T، می تواند در نتیجه یک تعامل با ماده سرطان زای (carcinogen) آفلاتو کسین B1 کـه در چین و آفریقای جنوبی با سـرطان کبـد ارتباط دارد یا در اثر ویروس هیاتیت B که بعنوان یک فاکتور خطر در هیاتوما میباشد ایجاد شود. جالب است که آفلاته کسین B1، (بهعنوان یک آفلاتوکسین آلوده کننده مواد غذایی) موجود در مواد غذایی رایج در این مناطق، یک ماده جهشزا در بسیاری از گونههای جانوری است که سبب جایگزینیهای G بـــه T در أزمایشهای جهشزایی میشود. سرطانها اغلب کاهش میزان مرگ سلولی ناشی از أپوپتوز را دارند و فعال کننده اصلی أپوپتوز TP53 است و از این رو p53 به عنوان «نگهبان ژنوم» معروف است. پروتئین p53 یک کمپلکس چند زیرواحدی (مولتیمر) است و بعنوان نقطه وارسیی و (ناحیه کنترلی) چرخه سلولی در G1 قبل از S با سایر عوامل دیگری نظیر سیکلینها و p2l تعامل کرده، و از همانندسازی DNA آسیب دیده ناشـــی از استهلاک طبیعی سلولی (در اثر سایش و پارگی) ایجاد شده، جلوگیری می کند. منوم رهای جهشیافته پروتئین p53 پایدارتر از پروتئینهای p53 طبیعی هستند و می توانند کمپلکس هایی با TP53 طبیعی ایجاد نموده و به شکل غالب منفی سبب غیرفعال سازی آن شوند.

<sup>2-</sup> Hotspot

<sup>3-</sup> Checkpoint



شسکل ۱۴-۹، A، نمایش دیاگراماتیک از فقدان هتروزیگوسسیتی (LOH) در هنگام ایجاد یک تومور، مسادر (M) و پدر (F) که هر دو برای آللهای مختلفی در لکوس یکسان، به ترتیب ۲-۲ و ۱-۱، هموزیگوت میباشند. لذا فرزند (C) هتروزیگوت پایدار ۲-۲ خواهد بود. در صورتی که آنالیز DNA تومور در آن لکوس تنها یک آلل ۲ را نشان دهد، با رخداد LOH سازگار است. B: نمایش دیاگراماتیک مکانیسمهای عامل "ضربه دوم" که منجر به توسعه و ایجاد رتینوبلاستوما میگردد.

جدول ۲-۱٤ المام

سندرمها و ســـرطانهایی که از دست رفتگی هتروزیگوســـیتی و موقعیت کروموزومی آنها را نشان میدهد

موقعیت کروموزومی	سندرم یا سرطان
13q14	رتينوبلاستوما
13q, 17p	استئوساركوما
11p13, 11p15, 16q	تومور ويلمز
3p25, 17p13	كارسينوماي كليه
3p25	بیماری ون هیپل-لیندا
9q21,11p15,17p13	كارسينوماي مثانه
3p, 13q14, 17p	کارسینومای ریه
11p15,11q,13q12,13q14,	کارسینوما <i>ی</i> پستان
17p13, 17q21	
11p15, 17p13	رابدوميوسار كوما
5q, 11p15	هپاتوبلاستوما
1p,5q,7q,11p,13q,17p,18p	سرطان معده
5q21	يولييوز أدنوماتوز ارثى
1p,5q21,8p,17p13,18q21	كارسينوماى كلوركتال
17q	نوروفییروماتوز ۱ (NF1 ون
	ركلين هاوزن)
22q	نوروفيبروماتوز ۲ (NF2)
22q	منتزيوما
11 <b>q</b>	نئوپلازی اندوکرین چندگانه
	(MEN1) \
9p21, 17p	ملانوما
11q25, 16q, 17q	تخمدان
9p21, 13q14, 17p13	پانکراس
1p36,7q,8p,10q,13q,16q	سرطان پروستات

#### سندرم لی-فرامنی

از آنجایی که بهنظر میرسد جهشهای TP53 یک رخداد معمول در ایجاد بسیاری از سرطانها باشند، یک جهش ارثی یا رده زایا TP53 می تواند نتایج جدی را به دنبال داشته باشد؛ در حقیقت باعث ایجاد سندرم لی فرامنی میشود. اعضاء خانوادههای مبتلا به این سیندرم نادر که به صورت صفت اتوزومال غالب به ارث می رسید، شدیدا مستعد ابتلاء به انواع مختلفی از بدخیمیها در سینین پائین تر هسیند. این بدخیمیها شامل سار کوماها، کارسینومای آدرنال، سرطان پستان، تومورهای مغزی و لوسمی می باشند. این یک بیماری بسیار نافذ است که خطر سرطان را

برای سنین ۳۰ سال، ۵۰ درصد و برای سنین ۶۰ سال، ۹۰ درصد تخمیس میزنند. بیش ازصدها جهش در این ژن گزارش شده است. معمولا جهشهای بدمعنی (missense)، اگرچه ۸ جهش نقطهای خاص شناخته شده است که در مجموع حدود ۲۸ درصد از جهشهای بیماری زا را تشکیل میدهند. جهش R337H بدلیل اثر بنیانگذار یا مؤسس در جمعیت برزیلیها و شیوع بالای سرطانهای قشر غده فوق کلیه (adrenocortical) در کودکان قابل توجه است.

### اپیژنتیک و سرطان

در این بخش بیشتر به بررسی سندرمهای سرطان خانوادگی پرداخته میشود که از وراثت مندلی پیروی می کنند که خود با جهشهایی در ژنهای مختص بیماری مشخص میشوند. هرچند هیچ بحثی پیرامون ژنتیک سرطان بدون توجه به مکانیسمهای ایی ژنتیک کامل نمی باشد. همان طور که در فصل ۹ مورد بحث قرار گرفت، ایی ژنتیک اشاره به تغییرات وراثتی در بیان ژن دارد که ناشی از تفاوتها در کد ژنتیکی نمی باشد. چنین بیان ژنی از طریق تقسیمات سلولی، هم در میتوز و هم در میوز، به شکل پایدار می تواند منتقل شود. در سرطان، هماکنون مطالب زیادی در مورد تغییرات وضعیت متیلاسیون ژنوم، هم هیپومتیلاسیون در هم در ایس قسمت و هم هیپرمتیلاسیون آبدست آمده است؛ همچنین درایی قسمت به طول تلومر و سرطان نیز می پردازیم.

# متیلاسیون DNA و نقشگذاری ژنومی

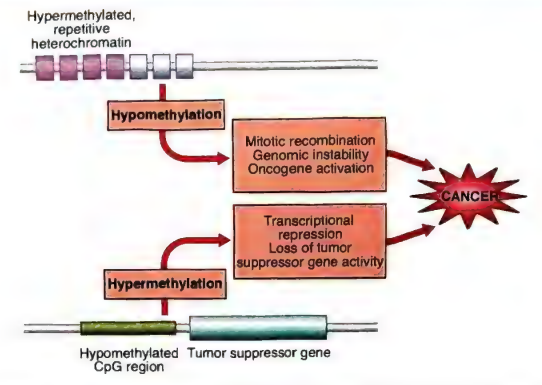
متیلاسیون DNA یک پدیده اپیژنتیکی است (فصل ۹) و نقش مکانیسم مسئول غیرفعالسازی کروموزوم X (فصل ۹) و نقش اثرگذاری ژنومیک (فصل ۷) میباشد. متیلاسیون DNA دارای اثر خاموشسازی بیان ژن و حفظ پایداری ژنوم، بهخصوص در نواحی که حاوی میزان زیادی DNA تکراری (هتروکروماتین) میباشد که در غیر این صورت ممکن است اشتباها در فرآیندهای نوترکیبی درگیر شده و منجر به تنظیم تغییر بیان ژنهای مجاور گردد. ارتباط این موضوع با سرطان در سال ۱۹۸۳ مشخص گردد. ارتباط این موضوع با سرطان در سال ۱۹۸۳ مشخص گردید، یعنی زمانی که مطالعات نشان دادند ژنوم سالولهای سرطانی در داخل DNA شروی، هیپومتیله هستند. این فقدان نقش گذاری (LOI) ممکن

<sup>1-</sup> Hypomethylation

<sup>2-</sup> Hypermethylation

<sup>3-</sup> Genomic imprinting

<sup>4-</sup> Loss of imprinting

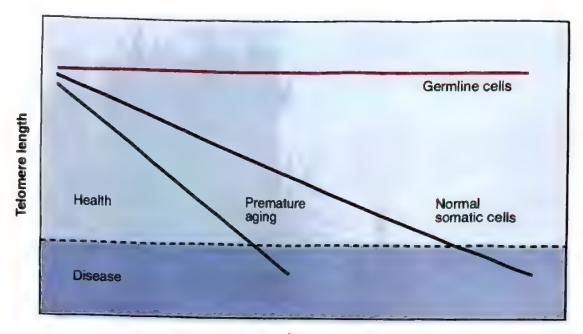


شکل ۱۰–۱۴: متیلاسیون DNA و سرطان. طرح بالا ناحیهای از توالی DNA تکراری (هتروکروماتین) هایپرمتیله را نشان میدهد. هنگامی که این توالی نشان گذاری الگوی متیلاسیون خود را از دست بدهد، امکان دارد ناپایداری کروموزومی را به همراه داشته باشد که خود منجر به فعالسازی آنکوژنها گردد. در پانل پایین، بخشهای هیپومتیله توالی CPG، متیله میشود و منجر به سرکوب رونویسی ژنهای سرکوبگر تومور و ژنهای تنظیم کننده سلول میشود.

است منجر به فعال سازی آللی شود که به طور طبیعی خاموش بوده و در نتیجه بیان بالای یک محصول رشد سلولی مطلوبی را ایجاد میکند. به نظر می رسد که این موضوع یک رخداد اولیه در بسیاری از سرطانها است و ممکن است با شدت بیماری در ارتباط باشد. ناپایداری کروموزومی قویاً همراه با افزایش فراوانی تومورها است که یکی از ویژگیهای «سندرمهای شکست کروموزومی» (فصل ۱۷) است و همراه با افزایش قابل توجه خطر سرطان، به خصوص لوسمی و لنفوم، می باشد.

LOI و حذف خاموشسازی طبیعی ژن ممکن است منجر به فعالسازی اونکوژن و بنابراین خطر رخداد سرطان گردد. LOI بهطور وسیعی در لوکوس IGF2/H19 بر روی کروموزوم 1P15.5 مورد مطالعه قرار گرفته است که قبلاً در فصل ۶ به آن اشاره شد. فاکتور رشد شبه انسولین ۲ (IGF2) و H19 بهطور طبیعی به ترتیب از آللهای پدری و مادری بیان میشوند (شکل طبیعی به ترتیب از آللهای پدری و مادری بیان میشوند (شکل ۲۷–۲۷ را ببینید)، ولی کاهش خاموشسازی آلل مادری، یعنی هیپومتیلاسیون، منجر به افزایش بیان IGF2 می گردد. نشان داده شده که این حالت شایع ترین رخداد LOI است؛ که در دامنه وسیعی از انواع تومورهای شایع (برای مثال ریه، کبد، کولون و

تخمدان) و همچنین تومور ویلمز میباشد که در آن برای اولین بار مورد شناسایی قرار گرفت. درست همانطور که هیپومتیلاسیون ممکن است منجر به فعالسازی اونکوژنها شود، اثر عکس هييرمتيلاسيون نيز ممكن است منجر به افزايش خطر سرطان شود که این حالت از طریق خاموشسازی ژنهای سرکوبگر تومور ایجاد می گردد. هایپرمتیلاسیون ناهنجار، معمولا بر روی جزایر نوکلئوتیدی C) CpG و G مجاور با هر p باند فسفودی استری میباشد) اثر می گذارد که اکثراً در سلولهای سوماتیکی غیرمتیله می باشند این موضوع باعث تغییراتی در ساختمان کروماتین (هیپواستیلاسیون هیستون) میشود که بهشکل مؤثری رونویسی را خامــوش میکند. هنگامی که تمامی ژنهــای درگیر در کل فعالیتهای تنظیمی سلول خاموش میشوند. الولها دارای مزیت رشد خواهند شد. در مطالعات بالینی، هیپرمتیلاسیون ارتباط ویژهای با CRC (سرطان کلورکتال) دارد، که متیلاسیون پروموتر MLH1 را می توان در ارتباط با سرطان های پراکنده روده مشاهده کرد. اثرات متیلاسیون تغییریافته منتهی به سرطان در شکل ۱۰–۱۴ خلاصه شدهاند، هرچند مکانیسم یا مکانیسمهایی که فرآیندها را شروع می کنند، به خوبی شناخته نشدهاند،



Age

شکل ۱۱–۱۴-طول تلومر بر اساس سن در طول زندگی طبیعی و سندرمهای پیری زودرس. سلولهای رده زایا تنها سلولهایی هستند که طول تلومر را در سرتاســـر عمر خود حفظ می کنند و دارای فعالیت تلومرازی میباشند. ســلولهای سوماتیکی در نبود بیماری، تحت کاهش تدریجی طول تلومر در طول زندگی قرار میگیرند؛ بطوری که با افزایش ســن، خطر ابتلا به بیماری و سرطان افزایش مییابد.در سندرمهای پیری زودرس، فرآیند کاهش طول تلومر تسریع میشود و خطر سرطان از ابتدای دوران بلوغ به بعد افزایش مییابد.

### طول تلومر و سرطان

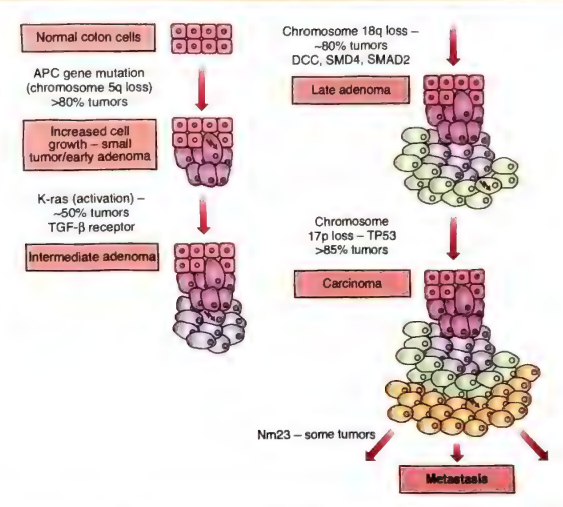
تلومرها هستند که دارای عملکرد حفاظتی میباشند (فصل ۳)؛ کروموزومها هستند که دارای عملکرد حفاظتی میباشند (فصل ۳)؛ شامل چندین تکرارهای پشت سرهم دو رشتهای، توالی DNA ویژه به صورت TTAGGG هستند. این توالی در ساولهای انسانی تقریبا ۱۰ تا ۱۵کیلوباز طول دارد و پروتئینهای خاصی به آن اتصال مییابند. این توالی همچنین سوبسترایی برای تلومراز است که این آنزیم مسئول افزایش تلومر در سلولهایی است که آن (تلومسراز) را بیان میکنند. طول نهایی DNA در انتهای تلومر بهصورت یک تک رشتهی آویزان ابا ۲۰۰-۱۵۰ نوکلئوتید است. تلومراز انتهای ۳ این تک رشته آویزان را شناسایی نموده و امکان تلومرادامه افزایش طول (طویل سازی) را فراهم میسازد.

به نظر می رسد هر تقسیم سلولی منجر به از دست دادن تعدادی از توالی های تکراری TTAGGG می شود، زیرا DNA پلیمرازهای مرسوم قادر به همانندسازی یک کروموزوم خطی نمی باشند؛ به این رخداد «مشکل همانندسازی انتها<sup>۲</sup>» گفته می شود. این فقدان و حذف پیشرونده طول تلومر، شکلی از ساعت سلولی است که معتقدند با هر دو عوامل افزایش سن

و بیماریهای انسـانی ارتباط دارد. این رابطه در شــکل ۱۱–۱۴ به صورت نمودار نشان داده شده است. هنگامی که تلومرها به یک طول بسیار کوتاهی می رسند، نقش حفاظتی آنها از دست میرود که نتیجه آن ناپایداری کروموزومی و ژنومی میباشد که خود به معنی آن است که سلول دیگر قادر به ادامه حیات نیست. هماکنون تلومرهای کوتاه را بهعنوان یک شاخصهای از سندرمهای پیری زودرس نظیر آتاکسی تلانژکتازی و سایر ناهنجاریهای شکست کروموزومی میدانند که تمامی آنها با شروع زودهنگام سـرطانهای مختلف، مرتبط می باشند. بهنظر میرسد در این شرایط سرعت کوتاهشدن تلومر به میزان قابل توجهي افزايش مي يابد، بنابراين سلول ها و بافتها سريع ترو زودتر «پیر» می شوند. در حالی که برخی سلول های سرطانی مقادیــر بالایی از تلومراز را بیان می کننــد، بنابراین قدرت بقای سلول حفظ می شود. نشان داده شده است که اکثر بافتهای متاستاتیک حاوی سلولهای تلومراز-مثبت هستند که پیشنهاد نیاز به تلومراز، برای حفظ چنین رشدی را مطرح می کنند. هرچند، سلولهای سرطانی عموماً دارای تلومرهای نسبتاً کوتاهی هستند بنابراین فعالسازی تلومراز در سرطان مشکل تلومرهای کوتاه را برطرف نموده و سلولهایی که از نظر ژنومی نایایدار هستند را نامیرا و جاودانه میسازد.

<sup>1-</sup> Overhang

<sup>2-</sup> End-replication problem



شکل ۱۲-۱۴ تکامل سرطان کلورکتال یک فرآیند چند مرحلهای از انباشت خطاهای ژنتیکی در سلولهاست. فلشهای قرمز رخداد یک جهش حیاتی جدید را پس از گسترش کلونال، نشان میدهند. در مرحله ی کارسینوم، سلولهای تکثیر شونده، حاوی تمام خطاهای ژنتیکی هستند که انباشته گردیده اند.

# ژنتیک سرطانهای شایع

تقریباً ۵ تا ۱۰ درصد از سرطانهای کولورکتال و پستان در نتیجه یک ژن مستعد کننده به سرطان ارثی ایجاد میشوند. بخش مشابهی از موارد متعدد سرطانها ناشی از عوامل ژنتیکی مستعدکننده ارثی هستند، ولی چند استثناء قابل ذکر وجود دارد که در آنها تنها میزان بروز بسیار پایینی از کارسینومهای ارثی غالب ثبت شدهاند. اینها شامل کارسینومهای ریه و سرویکس (دهانه رحم) و همچنین لوسمیها، لنفومها و سارکوماها میباشند. در اینجا عوامل یا محرکهای خارجی و یا رخداد ژنتیکی تصادفی، اینجا عوامل یا محرکهای خارجی و یا رخداد ژنتیکی تصادفی، عوامل اصلی فرض میشوند. با این وجود، مطالعه سرطانهای شایع – سرطان کولورکتال و پستان – بینشهای خوبی در زمینه شایع سرطان ارائه کرده است.

# سرطان کولورکتال (CRC)

تقریبا از هر ۳۰ نفر در انگلستان ۱ نفر، در طول زندگی خود

دچار سـرطان روده یا کولون خواهد شد؛ بالاترین میزان بروز در جهان، در سراسـر استرالیا، نیوزیلند و اروپا دیده میشود. شناخت نحوه ایجاد تومورزایی کولورکتال، بطور کلی فرآیند سرطانزایی را روشن کرده است.

# فرآيند چندمرحلهاي سرطانزايي

تصور می شـود که اکثریـت سـرطانهای کولورکتال از ادنومهای خوشخیم بهوجـود می آیند. در مقابـل، تنها بخش کوچکی از آدنومها بهسـمت سـرطان مهاجم پیشرفت می کنند. از نظـر بافتشناسـی، پولیپهـای آدنوماتوز که قطـر کمتر از دشـر بافتشناسـی، پولیپهـای آدنوماتوز که قطـر کمتر از دهم دارنـد، بهندرت حـاوی نواحی با تغییرات کارسـینومایی هستند؛ با این حال، اندازه پولیپها یکی از مهم ترین فاکتورهای خطـر برای تبدیل و تغییـرات بدخیمی به شـمار می روند. بروز تغییرات سرطانی (سـرطانی شدن سـلول) در پولیپهای بزرگتر تغییرات سرطانی (سـرطانی شدن سـلول) در پولیپهای بزرگتر از ۲٫۵ cm کاره اوزایش می یابد. تصور می شود گذار از یک پولیپ آدنوماتوز که ۱۵۰۷ افزایش می یابد. تصور می شود گذار از یک پولیپ آدنوماتوز

کوچک به یک ســرطان مهاجم، بین ۵ تا ۱۰ سال زمان می برد. در کمتر از ۱۰% موارد پولیپهای آدنوماتوز با قطر کمتر از ۱cm، جهشهایی در ژن RAS وجود دارد. با افزایش اندازه پولیپ بین ۱ تا ۲ سانتی متر، شــیوع جهشهای ژنی RAS ممکن است به ۴۰٪ برسد و در ســرطانهای کولورکتال کامل، به بیش از ۵۰٪ مى رسند. بهطور مشابه، فقدان أللي ماركرهاي كروموزوم ۵ در حدود ۴۰% پولیپهای آدنوماتوز و ۷۰% کارسینومها رخ میدهد. حذفهایی بسر روی کروموزوم ۱7p در ناحیهای که حاوی ژن TP53 مىباشد،در بيش از ۷۵% كارسينومها رخ مىدهد اما اين یافته در پولیپهای کوچک یا متوسط غیر معمول است. در حدود ۱۰% آدنومهای کوچک، ناحیهای از کروموزوم 18q حذف شده است که وقتی آدنوم، کانونهایی از کارسینوم مهاجم را نشان میدهد تـا ۵۰% افزایش مییابد و همچنیـن در بیش از ۷۰% کارسینومها نیز مشاهده می شود (شکل ۱۲–۱۴). ژنهای موجود در این لوکوس شــامل حذفهایی در ژنهای DCC۱، SMAD2 و SMAD4 مى باشـند؛ آخرين مورد قسـمتى از مسير فاكتور رشد ترانسفرمه کننده β (TGF-β) میباشد در برخی از CRCها، جهشهاییی در ژن گیرنده TGF-β مورد شناسیایی قرار گرفته است. ژن DCC با خانوادهای از ژنهای کدکننده مولکولهای اتصال دهنده سلولی، همولوژی (تشابه) نشان میدهد و برهم کنش های سلول - سلول و تعاملات سلول - غشای پایه در بدخیمیها از بین میروند. ژن DCC در غشای مخاطی طبیعی کولون بیان میشود ولی در کارسینوماهای کولورکتال، یا وجود ندارد یا کاهش می یابد

بنابراین، به نظر می رسد که در خلال تغییر از آدنوم کوچک «خوشخیه» به کارسینوم، جهشهایی در ژنهای RAS و شخوشخیه» به کارسینوم، جهشهایی در ژنهای LOH و TP53 و LOH در ۹۵ و ۹۸، تجمع می بابند. به نظرمی رسد که تجمع تغییرات نسبت به ترتیب رخداد آنها، در شکلگیری و ایجاد کارسینوم، حیاتی و دارای اهمیت بیشتری می باشد. بیش از یکی از این ۴ تغییر تنها در ۷% از آدنومای اولیه و کوچک مشاهده می شود. دو یا چند تغییر با فراوانی افزایش یافته، زمانی مشاهده می شود که آدنومها در اندازه و سایز پیشرفت کرده و ویژگیهای بافت شناسی بدخیمی را نشان دهند. بیش از ۹۰% از کارسینوماها، دو یا چند تغییر و تقریباً ۴۰% از آنها، ۳ تغییر را نشان می دهند.

فرآیند چندمرحلهای پیشرفت سرطان میبایست به میزان زیادی ساده شده باشد. تمایز بین آنکوژنها و ژنهای سرکوبگر

مدول ۱۲-۳ برخی از سرطانهای خانوادگی و سندرمهای سرماری سرطانی ناشیی از جهشهایی در ژنهای سرکوبگر تومور،

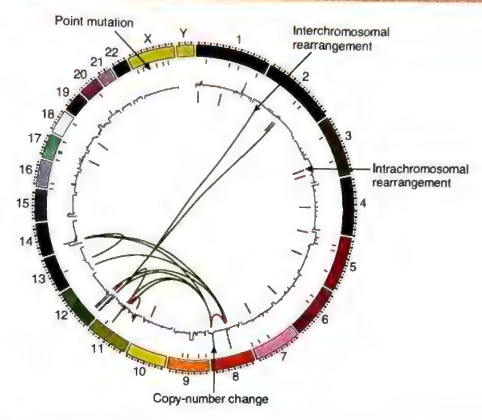
12.2.2.2.2.2.		
بیماری	ژن	لکوس کروموزوم
ينوبلاستوما	RB1	13q14
يرب ليپوز أدنوماتوز خانوادگى	APC	5q31
غیرر مور مورد می ندرم لی–فرامنی	TP53	17p13
ندرم ون هيپل ليندا	VHL	3p25-26
وپلازی اندوکرین چندگانه تیپ دو	RET	10q11.2
	BRCA1	17q21
	BRCA2	13q12-13
رطان معده	CDH1	16q22.1
مور ويلمز	WT1	11p13
روفيبروماتوز ١	NF1	17q12-22

تومور (جدول ۳–۱۴) همیشه شفاف نیست، برای مثال می توان به آنکوژن RET و MEN2 اشاره کرد (فصل ۹). علاوه براین، یک جهش یکسان در برخی از سندرمهای سرطان ارثی (فصل ۱۴) می تواند در افراد مختلف منجر به ایجاد سرطان در جایگاههای متفاوتی گردد، که احتمالاً در نتیجه انواعی از جهشهای سرماتیکی، تغییر در آرایش ژنتیکی پس زمینه (رده زایا) یا قرار گرفتن در معرض محیط جداگانه (انواعی از عوامل محیطی) می باشد.

# پروفایل،ندی DNA تومور، امضای جیش و بار جیش تومور

ظهور توالی یابی نسل بعد، درک ما را از ژنتیک سرطان به طرز چشمگیری افزایش داده و تلاش جهانی برای جمع آوری دادههای فراوان و بزرگ در مورد ژنوم سرطان، که در سایتهایی نظیر کاتالوگ جهشهای سوماتیکی در سرطان (COSMIC) به دست می آیند، در دست انجام است؛ که در حال حاضر،در جهان بزرگترین مخزن جهشهای سوماتیکی در سرطان بشمار می رود. در حالیکه تکنیکهای ریزآرایه— CGH و سیتوژنتیک، در حالیکه تکنیکهای ریزآرایه— CGH و سیتوژنتیک، اهمیت جهشهای سوماتیکی متعدد را برجسته و نشان میدهند؛ اهمیت جهشهای عودکننده در تومورزایی نظیر بازآراییهای اغلب وقایع ژنتیکی عودکننده در تومورزایی نظیر بازآراییهای مخرب کروموزومی، از دست دادن و فقدان آللی و توالی یابی ژنوم تومور، علم و دانش را در ارتباط با رخداد تک ژنهای جهش

<sup>2-</sup> Catalogue of Somatic Mutations in Cancer



شکل ۱۳–۱۴؛ یک نمودار کرودی که بیان کننده جهشهای سوماتیک در سرطان سلول کوچک ریه میباشد کروموزومهای جداگانه روی دایره بیرونی و به دنبال آن خطوط جهشهای نقطه ایی، تغییرات تعداد کپی و حذف و جایگزینی ترسیم شده است. اطلاعات بازآرایی کروموزومی مانند واژگونی و ترانس لوکاسیون یا جابجایی در مرکز نمودار مشخص شده است. فلشها بیانگر مثالهایی از انواع گوناگون جهشهای پیکری موجود در ژنوم سرطان میباشندا.

یافته در سرطان گسترش داده و به سطح کاملاً جدیدی میبرند. رویداد جهشهای متعددی که رخ میدهند را میتوان به صورت شماتیک (شکل ۱۳–۱۴) به تصویر کشید.

با درک ایسن تکنولوژی دریافتیم که تعداد زیادی (اغلب هزاران) از رویدادهای جهش یافته در مقایسه با آنالیز DNA رده ی زایا، در بافت توموری افراد مبتلا رخ میدهد و احتمالاً شباهتها و تفاوتهای زیادی بین پروفایل DNA تومورهای بدستآمده از دو فرد مبتلا با تشخیص بافتشناسی یکسان برای هر دو، وجود دارد. این موضوع مفهوم «امضاها یا اثر» فرآیندهای جهشی را به وجود آورده است؛ زیرا ظاهراً فرآیندهای جهشی گوناگون بسیاری از تفاوتها بین پروفایل تومورها در ارتباط میباشدند. بسیاری از تفاوتها بین پروفایل تومورها در بردارندهی اصطلاحاً جهشهای گذرگر (گذری) هستند. به عبارتی واریانتهایی تولید شدهاند که در پیشبرد تکثیر سلولهای درحال تقسیم نسبتاً فاقد نقش میباشد. این واریانتها منجر به توسعه امضای جهش نقش میباشد. این واریانتها منجر به توسعه امضای جهش نقش میباشد. این واریانتها منجر به توسعه امضای جهش نقش میباشد.

شدند، که اطلاعاتی در مورد تکامل، و در برخی موارد، مکانیسم مولکولی یک تومور ارائه میدهند.

در اصل تا به امروز، امضای جهش برای شش کلاس بهشش جانشینی تک بازها (SBS) (, C>G, C>T, (SBS) جهسش جانشینی تک بازها (SBS) (, SBS) (, T>C, T>G, C>T, T>G بازها (T>A, T>C, T>G) شناسایی شده است. با این حال انواعی از واریانتهای ژنتیکی (جایگزینیها، حذف – درجها، نوآراییها و...) میتوانند بعنوان ویژگیهای ژنومی که امضای جهش را تعریف میکنند، در نظر گرفته شوند. که شامل: جایگزینی دو بازی (DBSs) برای مثال AC>GA حذفها-درجهای کوچک (ID)؛ اینها تغییرات ژنومی هستند که به خوبی شناخته شدهاند و امضای جهش خاصی را ایجاد میکنند. در حال حاضر در سایت COSMIC براساس واریانتهای SBS, DBS و DI در انواعی از جایگزینیها) که درژنوم سرطانهای مختلف مشاهده شده است، ۷۷ امضای جهش را لیست کرده اند و دو مثال در شکل ۲۱–۲۱) به تصویر کشیده شده است. با اطلاعات بیشتر در شکل ۱۳–۲۱) به تصویر کشیده شده است. با اطلاعات بیشتر در

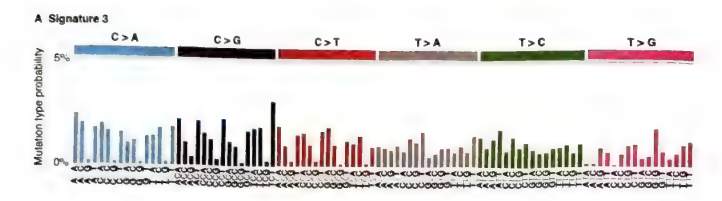
<sup>1-</sup> From Stratton MR, Campbell PJ, Futreal PA. The cancer genome. Nature. 2009;458:719-724. With permission.

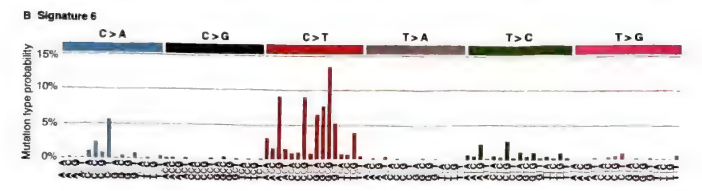
<sup>3-</sup> Doublet base substitutions

<sup>4-</sup> Insertion and deletions

<sup>1-</sup> Passenger Mutations2- Mutational Signatures

# فصل ۱٤: ژنتیک سرطان





شکل ۱۴–۱۴ مثالهایی از امضاهای جهش براساس فراوانی جایگزینی تک نوکلئوتیدی. در این نمایش از طبقهبندی ۹۶ دسته جایگزینی استفاده می شبود، که توسط کلاس و نوع جایگزینی و توالی ۳۰ و ۵٪ که بلافاصله بعد از باز جهش یافته قرار دارند، تعریف می شبود. احتمال برای هر یک از شبش نوع جایگزینی ها و بازهای جهش یافته، (در مقایسه با مرجع ژنوم)، در رنگهای مختلف به صورت نوارهای عمودی نمایش داده می شوند. انواع جهشها بر روی محور افقی، و درصد جهشهایی که به یک نوع جهش خاص نسبت داده شده در محور عمودی ظاهر می شود. A) امضاء ۳. امضای ۳ با عدم موفقیت در ترمیم شکست DNA دورشته ای به دلیل نقص در نوترکیبی همولوگ همراه می باشد، که در جهشهای سوماتیکی و رده ی زرایی ژنهای ژنهای و تخمدان در ارتباط است. همچنین با افزایش درجها و حذفهای بزرگ (>۳ جفت باز) در اتصالات نقطه شکست نیز مرتبط هستند. B) امضا ۶ در ۱۷ نوع سرطان گزارش شده است اما بیشتر درسرطانهای کولورکتال و رحم شایع است و بانقص تعمیر جفت باز ناجور DNA همراه است مانند تومورهای ناپایدار میکرو ماهواره ۱۰ همچنین با تعداد زیادی از درجها و حذفهای کوچک (<۳جفت باز) در تکرارهای مونو/پلینوکلئوتید ارتباط دارد. امضای ۶ یکی از چهار امضایی است که مربوط به نقص ترمیم جفت باز ناجورمی باشد، البته امضای ۲۵ در ۲۷ نوع سرطان گزارش شده است که مربوط به نقص ترمیم جفت باز ناجورمی باشد، البته امضای ۲۵ در ۲۷ نوع سرطان گرارش شده است ۲۰۰۰ به نقص ترمیم جفت باز ناجورمی باشد، البته امضای ۲۰ نوع ۲۰ نیز گزارش شده است ۲۰

1- Micro satelite

مورد امضاهای مولکولی، پیشبینی میشود که آنها نقش مهمی در مسیر تشخیص سرطانها داشته باشند؛ همچنین پتانسیل و امکان بهبود گزینههای درمانی را دارند. به عنوان مثال، استفاده از مهارکنندههای پلی ADP ریبوز پلیمراز (PARP) در تومورهایی که دارای امضای مطابق با کمبود نوترکیبی همولوگ (HR) هستند. یکی دیگر از نتایج آزمایش ژنومی در سرطان، تعیین میزان بار جهش تومور است، اندازه گیری تعداد کل جهشهای شناسایی شده در توالی ژنوم تومور، که پیش از این در درمان برخی از انواع

سرطانها تأثیر داشته و ژنومیک را وارد قلمرو پزشکی روزمره کرده است. در CRC متاستاتیک، با میزان بالای بار جهش، بیماران به درمانهای ایمونولوژیکی در قالب مهار کنندههای بازرسی پاسخ خوبی نشان دادهاند؛ مانند پمبرولیزوماب یا نیوولوماب بسیاری از انواع دیگر تومورها در حال مطالعه هستند و ایان احتمال وجود دارد که مزایای چنین درمانهایی در سایر شاخههای انکولوژی گسترش یابد.

<sup>2-</sup> Modified from Alexandrov LB, Nik-Zainal S, Wedge DC, et al. Signatures of mutational processes in human cancer. Nature. 2013;500:415-421, and COSMIC

<sup>2-</sup> Pembrolizumab

<sup>3-</sup> Nivolumab

<sup>1-</sup> Homologous recombination

### یزشکی د<mark>قیق یا شخصی</mark>

### (Personalized or Precision Medicine)

آنچـه که امیدوارم از درک نتایج توالی ژنومی در سـرطان روشین باشید، توانایی بالقوهای است که می تواند برای درمان سرطان ایجاد کند. درک بیشتر از بیولوژی سرطان، امکان شناسایی جهشهای پیشرونده از فراهم میکند، که اهداف بالقوهای برای درمانهای جدید هستند. اگرچه بسیاری از این درمانها هنوز کشف نشدهاند، اما یکی ازمثالهای قابل توجه، مهار کنندههای PARP (به عنوان مثال، olaparib در سرطان تخمدان) در حال استفاده هستند. حدود ۱۰ تا ۱۵ درصد از بیماران مبتلا به سرطان تخمدان دارای یک جهش بیماریزا ژرمینال (رده زایا) در BRCA1 یا BRCA2 میباشند، و ۵ درصد دیگر حامل جهش سوماتیک بیماریزا در یکی از این ژنها هستند. در این گروه، مهارکننده PARP نتایج بسیار خوبی را از نظر بقا بدون پیشرفت نشان داده است؛ به طوری که در حال حاضر بـ ه عنوان درمان خط اول مجـوز دارد. PARP یک آنزیم حیاتی برای مسیر ترمیم برداشت باز (BER) میباشد. سلولهای فاقد نوتر کیبی همولوگ، همانطور که در سلولهای جهش یافته BRCA انتظار می رود، برای ترمیم DNA به PARP وابسته می شوند. مهار کنندههای PARP بر اساس اصل کشتدگی مصنوعی کار می کنند، بنابراین یک سلول بانقص HR و BER زنده نمی ماند. مهار کننده PARP در سرطان تخمدان با کمبود BRCA منجر به مرگ اختصاصی سلولهای سرطانی میشود و به طور بالقوه از اثرات سیستمیک شیمی درمانی جلوگیری میکند. اگرچه تحقیقات زیادی در حال انجام میباشد، اما تأثیر فناوری ژنومی در تشـخیص و درمان سرطان احتمالاً قابل توجه است زیرا آنالیز ژنوم تومور، در آینده نزدیک بخشی از آزمایشهای معمول برای انواع مختلف سرطان خواهد بود.

# DNA توموری گردشی (ct DNA)

یکی دیگر از کاربردهای توالییابی نسل بعدی در ژنومیک سرطان، تشخیص DNA تومور در گردش (ct DNA) در بیماران مبتلا به ســرطان اســت. DNA توموری ممکن است به صورت ســلولهای توموری گردشــی CTCs) یا DNA آزاد سلول در پلاســمای یک فرد سرطانی وجود داشــته باشد. نشان داده شده

استفاده از این تکنیک همچنین می تواند حذفهای متداول و شایع را از طریق هدف قرار دادن چند شکلی تک نوکلئوتیدی (SNPs) شناسایی و اندازه گیری کند. این روشها برای توصیف، نظارت و کنترل بر سرطان دارای مزیت بالقوهای هستند که پروفایل و مشخصات جامع تری را ارائه می دهند زیرا تومورهای فردی ممکن است دارای گسترش کلونی های مختلف بافت غیرطبیعی باشند که همیشه در بیوپسی ثبت نمی شوند. این پیشرفت هیجان انگیز باعث تغییر نحوه نظارت بر درمان (شکل پیشرفت هیجان انگیز باعث تغییر نحوه نظارت بر درمان (شکل

یکی دیگر از کاربردهای ctDNA نظارت بر سرطان است، که به اصطلاح «بیوپسـی مایع» می تواند بر نحوه غربالگری سرطان در افـراد در معرض خطر بالا، یا شـاید در سـطح جمعیت تأثیر بگذارد، تحقیقات نشـان می دهد که آزمایش ترکیبی از ژنهای

است که فراوانی CTCها و ct DNA در پلاسما با مرحله ی سرطان در بیمار همبســتکی و ارتباط دارد، به عبارتی هرچه ســرطان در مرحلهی پیشرفته تری باشد، فراوانی CTC و ct DNA بالاتر است؛ این همچنین با قدرت بقا نیز همبستگی دارد. این نیز با بقا ارتباط دارد. این اصل در نظارت بر پاسخ به درمان در CML به خوبی شـناخته شـده اسـت (همين فصل) كه به اين ترتيب، حضور و بار محصول ادغامی ABL کایمری اختصاصی کنترل و بررسی می گردد. با این حال، توالی یابی موازی انبوه فه (MPS)- برخلاف نوعی PCR (رایج) سنتی- تشخیص و نظارت بر تغییرات ژنتیکی متعددی را که در بافت سرطانی رخ میدهد، تسهیل می کند. چالش فنی از این واقعیت ناشی می شود که DNA در گردش در قطعاتی با طول متوسط ۱۴۰ تا ۱۷۰ جفت باز و فقط چند هزار نسخه قابل تكثير در ميلي ليتر خون وجود دارد و از اين نسخهها فقط یک بخش ممکن است از نظر بالینی مرتبط باشد. تکنیکی موسوم به توالی یابی عمیق امپلیکون برچسبدار (Tam- Seq) امكان تكثير و توالى يابى عميق مناطق ژنومى با طول هزاران باز را حتی از نسـخههای منفردی از DNA قطعهقطعه شده ایجاد می کند. در یک محیط بالینی، یک رویکرد استفاده از MPS بر روی نمونههای تومور جامد است تا در ابتدا بازآرایی ژنومی خاص و جهشهای ژن را شناسایی کند، که در پلاسما قابل تشخیص است. از موارد دیگر استفاده از TAm Seq برای جستجوی جهش ژنهای شایع است که معمولاً در سرطان یافت میشوند، مانند TP53، EGFR، PIK3CA و KRAS در سرطان تخمدان.

<sup>5-</sup> Massively parallel sequencing

<sup>6-</sup> Tagged-amplicon deep sequencing

<sup>7-</sup> Single nucleotide polymorphisms

<sup>1-</sup> Driver mutations

<sup>2-</sup> Base excision repair

<sup>3-</sup> Circulating tumor DNA

<sup>4-</sup> Circulating tumor cells

را به ارمغان می آورد، به ویژه برای مبتلایان به سندرم مستعد ابتلا به سرطانهای ارثی،

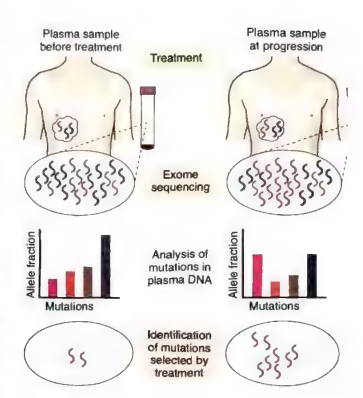
### سندرمهای سرطان ارثی

سرطان خانوادگی بخش اصلی کار یک متخصص ژنتیک بالینی است و شامل هر دو بیماری شایع و نادراست (جدول ۱۳۴۳). ما با عارضهای شاروع می کنیم که سالیان متمادی، شناخته شده ترین مثال سندرم سرطان ارثی بشمار می آید.

تقریباً ۱% افرادی که دچار سرطان کولورکتال میشوند، از

# پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی

طريق وراثت يك ژن تغييريافته بهنام پوليپوز آدنوماتوز خانوادگي (FAP) این بیماری را نشان میدهند. افراد مبتلا اغلب به صدها یا هزاران پولیپهای متعدد روده بزرگ مبتلا میشوند، که ممکن است کل روده را درگیر کند (شکل ۱۶-۱۴). تا سن ۳۵ سالگی، اکثریت قریب به اتفاق افراد مبتلا به پولیپهای زیادی مبتلا می شوند که در آنها خطر بالای تغییرات کارسینوماتوز وجود دارد، به طوری که ۹۳ درصد از بیماران درمان نشده، تا ۵۰ سالگی به سرطان روده مبتلا می شوند. همچنین سرطان معده و دستگاه گوارش فوقانی نیز یک خطر قابل توجه در FAP است. این یافته را از بقای بیشتر افرادی دریافتیم که تحت جراحی پیشگیرانه کولورکتال قـرار گرفتهانـد. آنها همچنین در معـرض ابتلا به تومورهای دسموئیدی، کیستهای چربی یوستی و لیپوما هستند. دو شکل FAP وجود دارد، فرم کلاسیک که قبل تر شرح داده شد و یک نسخه تضعیف شده که در آن پولیپهای کمتری در کنار سے بعدی تشخیص سرطان دیدہ میشود. اگرچه هر دو توسط جهشهای بیماری زا در یک ژن ایجاد می شوند، اما محل جهش متغیر است و تمایز بین این دو نوع بر مدیریت بالینی تأثیر میگذارد، شناسایی یک فرد مبتلا به پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی که دارای حذف بینابینی کروموزوم q215 میباشد منجر به نشان دادن پیوستگی FAP با مارکرهای DNA در آن ناحیه شد؛ به دنبال آن، جداسازی ژن پلیپوز آدنوماتوز کولی (APC) انجام شد. آنالیز سرطانهای پیوسته با ژن APC از افراد مبتلا به ،FAP LOH را نشان داده است که مکانیسم مشابهی را برای عمل ژن در سطح سلولی مطرح می کند. در شکل غیرارثی (CRC) سرطان روده، LOH در 5q21 در نمونه توموري همراه با حذف ژن APC، به ترتیب در ۴۰% و ۷۰% آدنوماها و کارسینوماهای تکگیر کولون شایع است.



شکل ۱۵-۱۹ شناسایی تغییرات جهش مرتبط با درمان از توالی یابی اگزوم نمونههای گوناگون پلاساها، این نمودار، مطالعه ی پلاسهایی را نشان میدهد که قبل از درمان سرطان پیشرفته و سپس در نوبتهای زمانی مختلف در طول درمان جمع آوری شده است. تعیین توالی اگزوم بر روی DNA تومور در گردش (ctDNA) در پلاسما و DNA رده زایا انجام شد. فراوانی (سهم آللی) جهشها در مدلوانی برخی از جهشها به مختلف مقایسه گردید و نشان داده شد که فراوانی برخی از جهشها به طور چشد مگیری افزایش یافته است، که ممکن است فشارهای انتخابی مربوط به درمانهای خاص را نشان دهد. برخی از جهشهای شناسایی شده باعث رشد تومور و مقاومت دارویی میشوند، در حالی که برخی در گروههای بزرگ باید به شناسایی ژنها و مسیرهایی با جهشهای در گروههای بزرگ باید به شناسایی ژنها و مسیرهایی با جهشهای مکرر ا منجر شوند.

#### 1- Recurrent variants

شایع جهش یافته در سرطان با مارکرهای زیستی همانطور که قبلاً ذکر شد، مانند Ca-125 و 9-Ca-19، به عنوان یک ابزار غربالگری غیرتهاجمی پتانسیل دارد. استفاده از مارکرهای زیستی به بومیسازی تومورها کمک می کند زیرا جهشهای ژن مورد آزمایش به ندرت مختص تومور هستند. غربالگری از این طریق برای سرطانهایی که تشخیص آنها در مراحل اولیه دشوار است، بسیار مفید خواهد بود، به عنوان مثال سرطانهای تخمدان یا پانکراس. اگرچه قبل از اینکه این بخشی از پروتکلهای معمول غربالگری شود، به اصلاح بیشتری نیاز است، اما امیدواری زیادی

<sup>1-</sup> Biomarkers

سندرمهای سرطان خاتوادگی ارثی، نحوه توارث، ژن مسئول و جایگاه کروموزومی جدول ٤-٤ ا تومور اصلي حابكاه تحوه ژن ستدرم توارث كروموزومي 17q21 BRCAI يستان، تخمدان، بانكراس AD سرطان تخمدان و پستان خانوادگی يستان، تخمدان، پروستات، پانكراس 13q12 BRCA<sub>2</sub> AD سرطان تخمدان و پستان خانوادگی كلوركتال، تيروئيد، دئودنال، مغز 5q21 APC AD يولييوز آدنوماتوز خانوادكي سرطان کلورکتال، اندومتر، مجاری ادراری، تخمدان، معده، روده 3p21 MLHI AD سندرم لينج 2p22-21 MSH<sub>2</sub> که چک، کید – صفرا، مغز 2p16 MSH<sub>6</sub> 7p22 PMS<sub>2</sub> 2p21 **EPCAM** 1p33 **MYH** AR كلور كتال پوليبوز MYH سرطان روده کوچک و کلون با شروع در دوران کودکیمغز و 3p21 MLH1 AR نقص سيستم ترميم جفت باز اشتباه 2P22-21 MSH<sub>2</sub> هماتولوژی (خونی) شرطی (CMMRD) 2P16 MSH<sub>6</sub> 7P22 PMS2 18q21.1 SMAD4 AD کلور کتال پوليپوز جواني 10q22 BMPR1A 19P13.3 معده - روده، پستان، رحم، تخمدان، گردن رحم (سرویکس)، بیضه STK11 AD سندرم يوتز جكر پستان، تیروثید (پاپیلاری)، آندومتر، بیضه ایی (سمینوم)، کلیه، 10q23 PTEN AD سندرم كاودن رتينوبالاستوماء ساركوما و ملانوما 13q14 RB1 AD رتينوبالاستوماء ساركوما و ملانوما رتينوبالاستوماي خانوادكي 17P13 **TP53** AD سار کوما، یستان، مغز، لوسمی، کورتکس آدرنال سندرم لی قرامتی نئوپلازی أندوكرين چند گانه (MEN) 11q13 AD پاراتیروئید، هیپوفیز قدامی، معده -روده-پانکراس) گاسترینوما/ MEN1 نوع ۱ (MEN1) انسولینوما/گلوکاگونوما/vipاوما) آدرنوکورتیکال 10q11.2 RET AD تیروئید (مدولاری)، فئوکروموسیتوما و پاراتیروئید. (MEN2) ۲ ونوع 3p25-26 VHL AD همانژیوبلاستومای سیستم عصبی مرکزی، کلیه، پانکراس بيماري ون هييل – ليندا (نرواندو کرین) و فئو کروموسیتوما 9q22 PTVH1 AD كارسينوماي سلول بازال، مدولوبالاستوما، فيبروم تخمدان (كراتوسيت گورلین (سندرم کارسینوماری نوثید ادنتوژنیک: کیستهای نادر و خوشخیم با گسترش تهاجمی و اغلب سلول بازال) در قسمت خلفی استخوان فک پایین ایجاد میشوند) 17P11.2 **FLCN** AD كليه (انكوسيتوما /كروموفوب) و احتمالا كلوركتال سندرم برت هاگ -دوب 5p15.33 **SDHA** AD سندرم خانوادكي خالهاي متعدد 1P36.13 SDHB غیر معمول –ملائوما – یانکراتیک 1q23.3 SDHC 11q23.1 **SDHD** 11q12.2 SDHAF2 2q11.2 **TMEM** 127

14q23.3

MAX

داده شد. علاوه بر این، همولوگ انسانی ژنهای جهش یافته در

مناطقی از کروموزومهای انسانی قرار گرفتند که قبلاً LS در آنها

نقشه برداری شده بود؛ این موضوع منتهی به کلون سازی سریع

کـه به عنـوان ژنهای ترمیـم کننده جفت باز ناجور شـناخته

میشوند، که جفت بازهای ناجور حاصل از خطاهای همانندسازی

DNA یا علل اکتسابی نظیر جهش زاها، را مورد شناسایی قرار

میدهند. محل قرارگیری ژن EPCAM که قبلاً به عنوان

TACSTD1 ناميده مي شد، غير معمول است. اين بطور مستقيم

در بالادست MSH2 قرار دارد و هنگامی کــه آخرین اگزونها حذف می شوند، رونویسی EPCAM به درون MSH2 امتداد

یافته و باعث غیرفعال سازی ایی ژنتیک آلل MSH2 می گردد.

با این حال، به نظر می رسد حذف در این ژن یک علت نادر

LS است. افرادی که یک جهش بیماریزا را در یکی از ژنهای

ترمیم ناجور به ارث میبرند، بــرای یک جهش فقدان عملکرد<sup>۷</sup>

(فصل ۲) هتروزیگوت میباشند. از دست دادن عملکرد نسخه

دوم از طریق مکانیسههایی که در ارتباط با LOH مورد بحث

قرار گرفتند (همین فصل؛ شـکل ۱۴-۹)، منجر به ترمیم جفت

باز ناجور ناقص و معیوب شده که خود منتهی به افزایش میزان

جهش همراه با افزایش خطر ایجاد بدخیمی می گردد. با این حال،

به نظر میرسد برخی از جهشهای بیماری زا در رده زایا دارای

اثرات منفى غالب هستند (فصل ٢). اگرچه LS بخش كوچكى از

CRC را تشکیل میدهد که به طور کلی ۳ تا ۵ درصد تخمین

زده شده، اما تقریباً ۱۵ درصد از تمام CRCها MSI را نشان

ژنهای جهش یافته، آنزیمهای تصحیح کننده کد میکنند

ژنهای مسئول LS در انسان شد (جدول ۵–۱۴).

اسپیتز غیرمعمول (خال غیر عادی)، ملانومای یویئال (ملانومای	3P21.1	BAP1	AD	سندرم پیش شرطی تومور BAP1
بدخیم که چشم شامل عنبیه و جسم مژکی را در بر می گیرد)،				
مزوتلیومای بدخیم، ملانوما، کلیه و سرطان سلول بازال				
کلیه لیومیوسار کومای رحم	1 <b>q</b> 43	FH	AD	ليوميوماتــوز (تومــور عضله صاف
				رحم) ارثی و سرطان سلول کلیه

🕿 قبلاً سندرم تورکوت نامیده میشد، اگرچه این اصطلاح اکنون به ندرت استفاده میشود و در پولیپوز أدنوماتوز خانوادگی و سندرم لینچ دیده میشود. خطر پایین در همه بیماران با هر یک از این شرایط فرض میشود.

### سندرم لينج

(سرطان كولوركتال غيرپوليپوز ارثى HNPCC)

تقریبا ۵ درصد از افراد مبتلا به CRC دارای تشخیص زمینه ای سندرم لینج (LS) هستند، با وجود اینکه قبلاً به عنوان ســرطان روده بزرگ غیر پلیپوز ارثی (HNPCC) نامیده میشــد، اما در آن تعداد کمی پولیپ دیده شده است. سرطانها بیشتر در ناحیه پروگزیمال یا راست روده بزرگ تشخیص داده می شوند، که میانگین سبن شروع در اواسط چهل سالگی میباشد. تعداد دیگری از سرطانها با سندرم لینچ مرتبط هستند، از جمله شامل خطر قابل توجهی برای سرطانهای آندومتر و تخمدان در زنان و همچنین سرطان معده، مجاری ادراری و کبدی و صفراوی مے پاشد۔

یه نظر میرسید خطر ابتلا به سرطانهای مرتبط با سندرم لينج، بســته به ژن ايجاد كننده متفاوت اسـت. LS يک اختلال اتوزومال غالب است که توسط جهشهای بیماریزا در ژنهای ترميم جفت باز ناجور ايجاد مي شود.

### ژنهای ترمیم جفت باز ناجور در DNA

هنگام جستجوی LOH، مقایسه مارکرهای ریز ماهوارهای چندشکلی<sup>۳</sup> در بافت تومور و سلولهای طبیعی در افراد مبتلا به LS به طرز شگفت انگیزی وجود آللهای بیشتر (و نه کمتر) از آنها را در DNA بافت تومور نشان داد. برخلاف بازآراییهای کروموزومی جایگاه اختصاصی که در برخیی بدخیمی های خاص دیده میشوند (جدول ۲-۱۴ را ملاحظه کنید)، این پدیده را ناپایداری ریزماهوارهای ٔ (MSI) می نامند که عمومی بوده و بدون توجه به موقعیت کروموزومی در انواعی از مارکرهای ریزماهوارهای آنالیز شده، مورد بررسی قرار میگیرد. این پدیده مشابه آنچه در ارتباط با جهش ژنهای شناخته شده به عنوان ژنهای جهش یافته<sup>ه</sup>، مانند ژنهای MutHLS در مخمر و اشرشیاکلای مشاهده شد، تشخیص

جوانی ایجاد کرده اند بیشتر است. برخی از این افراد در غیاب سابقه خانوادگی CRC، در یکی از ژنهای ترمیم جفت باز ناجور، دارای جهشهای ارثی ساختاری هستند. آنالیز DNA تومور برای اثبات MSI، یک آزمایش استاندارد است که می تواند در مواردی

میدهند، این نسبت در تومورهای افرادی که CRC را در سنین

<sup>6-</sup> Proofreading enzymes

<sup>1-</sup> Lynch syndrome

<sup>2-</sup> DNA Mismatch Repair Genes

<sup>3-</sup> Polymorphic microsatellite markers

<sup>4-</sup> Microsatellite instability

<sup>5-</sup> Mutator genes



شکل ۱۶-۱۴ روده بزرگ فرد مبتلا به پولیپوز روده که باز شده است تا وجود پولیپهای متعدد در سراسر روده بزرگ نمایان گردد.

که تشخیص LS امکان پذیر است استفاده شود. سطوح بالای MSI پیشنهاد کننده وجود جهشهای مرتبط با LS در نمونه تومور است که برخی از آنها منشاء سوماتیکی دارند، در حالی که در برخی دیگر یک جهش بیماری زا در رده زایا به علاوه "ضربه دوم" در آلل طبیعی وجود دارد. با این حال، اولین خط آزمایش، که اکنون بر روی همه CRCهای تازه تشخیص داده شده به عنوان یک صفحه استاندارد جمعیتی انجام میشود، ایمونوهیستوشیمی ا (IHC) است. با استفاده از بافت توموری که در داخل پارافین قرار دارد، فقدان بیان ژنهای ترمیم جفت باز ناجور خاص را می توان با استفاده از آنتی بادی هایی علیه پروتئین های hMSH2، hMLH1 و hMSH6 و hPMS2 ، مــورد أزمايش قــرار داد. در محلى كه سلولهای تومور لکهدار (رنگ) نمیشوند (برخلاف سلولهای طبيعي اطراف)، فقدان بيان أن پروتئين رخ داده است و احتمالاً نیاز به آنالیز مستقیم ژن و مشورت با متخصص ژنتیک بالینی است. موارد استثنا در مورد فقدان بیان MLH1/PMS2 است، زیرا این را می توان به وجود یک جهش سوماتیکی BRAF معروف به V600E نسبت داد. همچنین فقدان بیان پروتئین MLH1/PMS2 نیز ممکن است در نتیجه هایپرمتیلاسیون پروموتر MLH۱ باشد. بنابراین قبل از انجام آزماییش رده زایا هنگامی که IHC فقدان بیان MLH1/PMS2 را نشان میدهد، ممکن است آنالیز بیشتری انجام داده شود.

#### ساير سندرمهاي يولييوز

اگرچه پولیپهای مجزای روده شایع میباشند و تقریباً در ۱۸ کودکان دیده می شوند، اشکال خانوادگی پولیبوز چندگانه

جدول ۵–۱۶ ژنهای ترمیم جفت باز ناجور که با سندرم لینچ ارتباط دارند

سندرم لينج (%)	همولوگ E.coli	جایگاه کروموزوم	ژنهای انسانی
40	MutS	2p22-21	MSH2
7-10	MutS	2p16	MSH6
50	MutL	3p21	MLH1
<5	MutL	7p22	PMS2
3-1~	Mull	2p21	<b>EPCAM</b>

وجود دارند که متفاوت از FAP هستند، ولی هتروژنیتی آرا نشان میدهند.

#### پولیپوز МҮН

در یک مطالعه بزرگ، تقریبا ۲۰ درصد از موارد پولیپوز خانوادگی، وراثت غالب و شواهدی از جهش APC را نشان ندادند. از بین این خانوادهها، بیش از %۲۰ دارای جهشهای بیماری زا در ژن MYH بودند و افراد مبتلا هتروزیگوتهای مرکب ٔ بودند. لذا برخلاف سایر حالات یولیپوز که در ادامه به آنها مى پردازيم، پوليپوز MYH يک صفت اتوزومال مغلوب مى باشد به همین دلیل به میزان قابل توجهی بر مشاوره ژنتیکی و همچنین نیاز به غربالگری در خانوادهای گستردهتر، تأثیر می گذارد. این ژن که روی کروموزوم 1P33 قرار دارد، همولوگ انسـانی mutY در E. coli است. این ترمیم جفت باز ناجور باکتریایی (mutY) همراه با mut M در جهت اصلاح جفت باز ناجور A/G و A/C عمل می کند. در تومورهایی که مورد مطالعه قرار گرفتند، افزایش جهش (Transversion) در G:C نسبت به T:A بیشتر در ژن APC مشاهده شد. جهشهایی که بهشکل مؤثری ژن MYH را غیرفعال می کنند، منجر به ایجاد نقصهایی در مسیر ترمیم برش بازی میشوند؛ این حالت شکلی از ترمیم جفت باز ناجور DNA است که به طور غیرمعمول از وراثت اتوزومال مغلوب پیروی می کند.

### سندرم پوليپوز جوانان

انتقال اتوزومال غالب به خوبی برای نوع نادر پولیپوز جوانان توصیف شده که ممکن است به طرق مختلف از جمله خونریزی همراه با کم خونسی، درد، فرورفتگی بخشیی از روده به داخل بخشی در مجاورت آن و عدم رشد ایجاد شود. پولیپها خطر ابتلا

<sup>2-</sup> Heterogeneity

<sup>3-</sup> Compound heterozygotes

<sup>1-</sup> Immunohistochemistry

به سرطان را تقریباً ۱۳ برابر افزایش میدهند و پس از تشخیص، باید نظارت منظم (به طور معمول هر ۳ سال) و پلی پکتومی یا جراحی پولیپها انجام شود. میانگین سن تشخیص سرطان در دهه سـوم زندگی اسـت، اگرچه اکثر افراد مبتلا تا ۲۰ سـالگی دارای پولیپهای قابل تشخیص خواهند بود. دو ژن به عنوان عامل ایجاد کننده شناخته شدهاند: (SMAD4 (18q) و BMPR1A (10q22). هر دو جزء مسير پيامرساني TGF-β هستند. به نظر میرسید جهشهای SMAD4 کیه تقریباً ۶۰ درصید موارد را تشکیل میدهند، دارای پتانسیل بدخیمی بالاتری میباشند و احتمال ایجاد تعداد زیاد پولیپهای معده را به همراه دارند؛ که برای آنها غربالگری دستگاه گوارش فوقانی (GI) مورد نیاز است. علاوه بر این، ۱۵ تا ۲۲ درصد از بیماران مبتلا به جهشهای بیماریزا SMAD4، دارای ترکیبی از سندرم پولیپوز جوانان ۲ فنوتیپ تلانژکتازی هموراژیک ارثی هستند که از ویژگیهای مشترک آن می توان به تلانژ کتازی مخاطی پوستی ، اپیستاکسی ف و ناهنجاریهای شیریانی ریوی ٔ اشاره کرد که با فراوانی نسبی بالایی در ارتباط با جهشهای SMAD4 دیده میشوند و پیامدهای مهمی در مدیریت بیماری دارند.

### سندرم کاودن

سندرم کاودن که به عنوان سندرم تومورهامارتوم PTEN نیز شناخته می شود، الگوی وراثت آن اتوزومال غالب می باشد اما بسیار متغیر است. پولیپهای گوارشی در اکثر موارد یافت می شوند و عموماً هامارتومهای خوش خیم هستند، اگرچه آدنوماها، پولیپهای جوانان و پولیپهای گانگلیون نوروماتوز همه توصیف شدهاند. لیپوماهای چندگانه با فراوانی بالا ایجاد می شوند و مخاط دهان ممکن است ظاهر "سنگ فرشی " داشته باشد (شکل ۱۴–۱۷). سایر یافتههای پوستی ممکن است شامل تریکیلوموما ، پاپیلوماهای مورت و کراتوزهای کف دست ۱ باشد. ماکروسفالی قابل توجهی در این بیماری بسیار شایع است. نکته مهم این است که میزان در این بیماری بسیار شایع است. نکته مهم این است که میزان می شود. زنان تا ۸۵ درصد در طول عمر خود در معرض ابتلا به می شرطان پستان هستند، با نفوذ ۵۰ درصدی در سن ۵۰ سالگی.

- 1- Gastrointestinal
- 2- Juvenile polyposis syndrome
- 3- Hereditary hemorrhagic telangiectasia phenotype
- 4- Mucocutaneous telangiectasia
- 5- Enistaxis
- 6- Pulmonary arteriovenous malformations
- 7- Ganglioneuromatous polyps
- 8- Cobblestone
- 9- Trichilemmomas
- 10- Palmoplantar keratosis



شکل ۱۷-۱۴، بیماری کاودن. ظاهر اصطلاحا "سنگ فرشی" زبان.



شکل ۱۴-۱۸ لکههای رنگدانهای ملانین که مخاط دهان کودک مبتلا به سندرم پوتز جگر را تحت تاثیر قرار میدهد. این لکهها معمولاً در دوران کودکی در مقایسه با بزرگسالی شایعتر هستند. افراد مبتلا در معرض ابتلا به هامارتومهای پلی پوئیدی متعدد در سراسر دستگاه گوارش (معدهای روده ای) هستند که ممکن است دچار تغییرات بدخیمی شوند

بیماری تیروئید شایع است، به ویژه گواتر چند گرهای خوش خیم، اما همچنین خطر مادام العمر (۳۵٪) سرطان تیروئید فولیکولار نیز وجود دارد. علاوه بر این، خطر ابتلا به سرطان آندومتر ۳۸% و خطر کارسینوم سلولهای کلیوی ۳۵%، در طول زندگی برآورد میشود همچنین ممکن است بروز CRC و ملانوما افزایش یابد، اگرچه این میزان در سطوح بسیار پایین تری از سایر تومورهای مرتبط است. جهشهای بیماری زا در ژن سرکوبگر تومور PTEN در کروموزوم و 42310 که کد کننده تیروزین فسفاتاز است، باعث ایجاد کروموزوم کاودن میشود، نشان داده شده است، یک فنوتیپ مرتبط با بسیاری از ویژگیهای همپوشان که به نام سندرم Riley Ruvalcaba

بیماریزا در PTEN نسبت داده میشود.

#### سندرم يوتز ـ جگر

این عارضه نیز که اتوزومال غالب اسبت، با وجود لکههای ملائین تیره در لبها، در اطراف دهان (شکل ۱۴٫۱۸)، در کف دست و نواحی کف پا و سایر اندامها مشخص میشود. اینها معمولاً در دوران کودکی وجود دارند و در بزرگسالی نیز می توانند محو شوند و از بین بروند. بیماران اغلب از دوران کودکی به دلیل ایجاد پولیپهای متعدد که در سراسر دستگاه گوارش ایجاد می شود، با درد کولیک شکمی همراه هستند، اگرچه بیشتر در روده کوچک شایع هستند. با وجود اینکه این پولیپها هامارتوم هستند، اما خطر قابل توجهی برای تبدیل شدن به بدخیمی وجود دارد. در سایر نقاط بدن، به ویژه پستان، رحم، تخمدان، دهانه رحم و بیضه ها، خطر ابتلا به سرطان افزایش می یابد که در اوایل زندگی پزرگسالان رخ میدهد. غربالگری منظم برای سرطانها در طول زندگی بزرگسالان، اغلب با screen GI در دوران کودکی برای تشخیص و نظارت بر فشار پولیپ از سنین پایین، ضروری است. با این حال روشهای نظارتی مناسب برای همه انواع تومور در دسترس نیست. جهشهای بیماری زا در ژن سرین ترئونین كيناز، (STK11 (19p13)، باعث ايجاد سندرم پوتز جگر ميشود.

# سرطان پستان

این شایع ترین سرطان در زنان است و سالانه بیش از ۵۵۰۰۰ تشخیص جدید در انگلستان ایجاد می شود – هر سال یک چهارم میلیون مورد جدید در ایالات متحده و تقریباً از هر ۸ زن در جوامع غربی ۱ نفر در طول زندگی خود به این بیماری مبتلا می شود. حدود ۱۵ تا ۲۰ درصد از زنان مبتلا به سرطان پستان دارای سابقه خانوادگی مثبت این اختلال هستند، و خطر برای یکی از خویشاوندان زن زمانی بیشتر است که یک یا چند عامل زیر وجود داشته باشد (۱): تجمع موارد بیماری در خویشاوندان نزدیک زن؛ (۲) سن پایین (کمتر از ۵۰ سال) نمایان شدن بیماری؛ (۳) رخداد بیماری دوطرفه؛ (۴) وقوع سرطان تخمدان؛ (۵) سابقهی سرطان پستان در پدر (یا خویشاوندان نزدیک مرد).

مطالعات مولکولی تومورهای سرطان پستان نواحی زیادی از LOH شامل (با ترتیب کاهش فراوانی) 21, 18q, 3p, 21q (با ترتیب کاهش فراوانی) 40, 13q, 13q, 16q, 7q و همچنین چندین ناحیه دیگر با ژنهای کاندید شناخته شده یا محلهای شکننده را آشکار ساخته اند، با

توجه به تکثیر و رشد سلول، ژنها و مسیرهای تغییر یافته شامل انکوژنهای c-MYC, HER2 و RAS، ژنهای گیرندهی استروژن و ژنهای سایکلین D1 و E میباشند. مشخص شد که یک انکوژن به نام EMSYهمچنین به عنوان C11ORF30 شــناخته می شود، در ۱۳٪ از سرطانهای پستان و ۱۷٪ از سرطانهای تخمدان تکثیر EMSY می یابد و هنگام جستجوی توالی های DNA که با BRCA2 تعامل دارند، بررسی شد، عملکرد طبیعی EMSY ممكن است خاموش كردن BRCA2 باشد. علاوه براين، ژنهای سـرکوبگر تومور TP53, RB و ژنهای مستعد كننده به ســرطان پستان يعني BRCA1 و BRCA2 اغلب دخيل هستند. از نظر عملی، در شرایط آسیب شناسی بالینی، مارکرهای کلیدی پروتئین مورد ارزیابی HER2، گیرندههای استروژن و گیرندههای پروژسـترون هسـتند. اگر همه اینها منفی باشد به این معنی است که رشد تومور توسط هورمونهای استروژن و پروژســـترون پشتیبانی نمیشــود، بنابراین تومورها به درمانهایی مانند تاموکسیفن یا هرسپتین پاسخ نمیدهند و ممکن است تبدیــل به تومورهــای تهاجمی تری گردند. حــدود ۱۰ تا ۲۰ % از سرطانهای پستان، «منفی سـه گانه (TN) »هستند و دست کم یک سےوم تومورها در زنان دارای جهشهای رده زایای ،TN BRCA1 مي باشند.

اگرچه این تومورها فاقد اهداف گیرندههای هورمونی طبیعی برای درمان هستند، اما به طور قابل ملاحظهای، کانون تحقیقات هستند. در مورد سرطانهای پستان TN، در زمینه جهشهای BRCAI در رده زایا، به نظر میرسد بیماران در مقایسه با پروتکلهای استاندارد شیمی درمانی پاسخ بهتری به شیمی درمانی مبتنی بر پلاتین دارند. این حساسیت پلاتینی در سرطانهای تخمدان مرتبط با BRCA نیز به خوبی شناخته شده است. برای آن دسته از سرطانهای سینه که کمبود نوترکیبی همولوگ را نشان میدهند، همانطور که در BRCA انتظار میرود، استفاده از مهار کنندههای PARP امیدی برای آینده است.

#### ژنهای BRCA1 و BRCA2

مطالعات خانوادگی شروع زودرس یا قبل از یائسگی سرطان پستان نشان داد که این سرطان در بسیاری از خانوادهها همانند یک صفت غالب عمل می کند. آنالیز پیوستگی در این خانوادهها نشان داد که تمایل به ایجاد سرطان پستان بر روی کروموزوم ۱۷ نقشهبرداری شده و نهایتاً منجر به شناسایی ژن BRCA1 گردید. نسبتی از خانوادههای مبتلا به سرطان پستان با

<sup>1-</sup> Triple negative

شــروع زودرس که پیوستگی با این ناحیه نشان ندادند، پیوستگی با کروموزوم ۱۳ q را نشان دادند که منتهی به شناسایی ژن BRCA2 گردید. جهشهای بیماریزا در BRCA1 و BRCA2 حدود ۱۵ درصد موارد سرطان پستان خانوادگی را تشکیل میدهند. حاملین جهشهای بیماریزا در BRCA۱، ۶۰ تا ۹۰ درصد خطر ابتلا به ایسن بیماری در طول عمر و همچنین ۴۰ تا ۶۰ درصد خطر ابتلا به سرطان تخمدان را در طول زندگی دارند. خطرات سرطان مادام العمر براي حاملين جهش ژني BRCA2، با خطر سرطان سینه ۴۵ تا ۸۵ درصد و کمی کمتر سرطان تخمدان ۱۰ تا ۳۰ درصد مشابه است. با در نظر گرفتن خطر ابتلا به سرطان سینه در جمعیت ۱ در ۸ و در سرطان تخمدان ۱ از ۵۰، ژنها به وضوح خطر بالایی را به همراه دارند. علاوه بر این، مردان حامل ژن BRCA2 در طول عمرخود تا ۲۵٪ خطر ابتلا به سرطان پروســـتات را دارند خطر ابتلا به سرطان پســـتان در مردان، در حاملیت جهشهای BRCA1 و BRCA2 افزایش می یابد، اگرچه در حاملین ژن BRCA2 بیشتر است.

# خطر متوسیط ژنهای سرطان پستان و میزان خطر عوامل یلی ژنیک

همانطور که قبلاً ذکر شد، جهش در ژنهای سرطان با خطر بالا، مانند BRCA1 و BRCA2، تنها بخش کوچکی از موارد سرطان پستان خانوادگی را تشکیل میدهند. بنابراین، از مراحل اولیه مشخص است که سایر عوامل ژنتیکی و همچنین شیوه زندگی و تأثیرات محیطی، باید نقش علت شناختی ایفا کنند. تحقیقات ژنهای دیگری را که در خطر ابتلا به سرطان پستان ارثی نقش دارند، شناسایی کرده است، به عنوان مثال PALB2، کسه با ۳۰ تا ۶۰ درصد خطر ابتلا به سسرطان پسستان در طول زندگی همراه است. با این حال، ژنهایی مانند این مورد، تنها راهی کوچک برای درک خطرات فردی هستند، زیرا اکثریت قریب به اتفاق مردم در یک ژن خطر بالا یا متوسط حامل نخواهند بود. بنابراین غربالگری سرطان پستان در سطح جمعیت و با افزایش فراوانی بسته به سابقه خانوادگی ارائه میشود. نگرانی در مورد این روش، خطر خود غربالگری است. تلاش برای متعادل کردن مزایای خطر غربالگری، در کنار فراهیم آوردن نظارت هدفمند برای افرادی که در معرض خطر بیشتری هستند، منجر به افزایش میزان خطرعوامل پلی ژنیک شده است. تعداد فزایندهای از جهشهای ژنتیکی شایع که SNPs نامیده میشوند، در خطر

ابتلا به سرطان پستان نقش دارند، اگرچه منحصراً میزان و اندازه اثر هر SNP کوچک و پایین است. مشاهده صدها SNPs به طور همزمان امکان محاسبه میزان پلی ژنیک را فراهم می کند که به نوب خود می تواند برای طبقه بندی بیماران در گروههای خطر و اصلاح برنامههای نظارت بر سرطان پستان مورد استفاده قرار گیرد.

#### سرطان تخمدان

سالانه بیش از ۷۰۰۰ تشخیص جدید سرطان تحمدان در انگلستان انجام میشود و تقریباً از هر ۵۰ زن ۱ نفر به این بیماری مبتلا میشود که با افزایش سن میزان بروز آن افزایش می باید. اکثر موارد، تقریباً ۹۰ درصد، در نتیجه تغییرات ژنتیکی در ایبتلیوم سطح تخمدان ایجاد می شوند و به عنوان سرطان تخمدان ایپتلیال شناخته می شوند، که بیشتر آدنوکارسینومهای سروز (به جای سلول شفاف یا مخاطی) هستند که به سرعت در حال رشد و بدخیم و تهاجمی میباشند. مانند سایر سرطانها، یک فرآیند چند مرحلهای از تغییر و اصلاح ژنتیکی که در نهایت منجر به بدخیمی میشود، اگرچه در کل به خوبی شناخته نشده است. آنچه مشخص شده است این است که بسیاری از سرطانهای تخمدان در بیماران با جهش های BRCA ردهی زایا، در واقع با لولههای فالوپ شروع می شود. تقریباً ۵ درصد از زنان مبتلا به سرطان تخمدان دارای سابقه خانوادگی این اختلال هستند و تخمین زده می شود که در حدود ۱۵ درصد از تمام سرطانهای تخمدان مستعد جهشهای تک ژنی هستند، عمدتا جهشهای BRCA1 و BRCA2 اما كمتر در ژنهاي مسئول LS (حدود ۴ درصد موارد) مشاهده می شود. اگر جهش های ردهی زایا در این ژنهای مستعد کننده رخ دهد، سـن بروز بیماری ۱۰–۱۰ سال زودتر میباشد. همانند سرطان پستان، ژنهای مستعد کننده ابتلا به سرطان تخمدان خفیف شناسایی شدهاند؛ عبارتند از BRIP1، RAD51C و RAD51D. در خانوادههایی که دو یا چند نفر از اقوام درجه یک، مبتلا به سرطان تخمدان هستند، بسیاری از مراکز ژنتیک آزمایےش پنل ژنی ارا ارائه میدهند که شامل ژنهای خطر متوسط در کنار BRCA1/2 و ژنهای ترمیم جفت باز ناجور است. مهم است که به خاطر داشته باشید که تقریباً ۵٪ دیگر از بیماران مبتلا به سرطان تخمدان دارای یک جهش سوماتیک در BRCA1 یا BRCA2 خواهند بود، بنابراین توجه به آزمایش تومور

<sup>2-</sup> Serous adenocarcinomas

<sup>3-</sup> Moderate ovarian cancer

<sup>4-</sup> Gene panel testing

<sup>1-</sup> Etiological

نیــز با توجه به این که نتیجه ممکن اســت تأثیر قابل توجهی بر مدیریت و استفاده بالقوه از مهارکننده PARP داشته باشد، اهمیت دارد.

#### سرطان يروستات

سرطان پروستات چهارمین سرطان شایع در جهان است و شایع ترین ســرطانی است که مردان را درگیر میکند. با افزایش سن شایع است و از هر ۹ مرد ۱ نفر در طول زندگی خود تشخیص داده خواهد شد. اگرچه کمتر از ۳ درصد در نتیجه تشخیص این بیماری فوت میکنند. تحقیقات در مورد سابقه خانوادگی مردان مبتلا به سمرطان پروستات نشان میدهد که نسبت قابل توجهی (تقریباً ۱۵%) دارای خویشاوند درجه یک مبتلا به سرطان پروستات بوده اند مطالعات خانوادگی نشان داده است که خویشاوندان درجه یک مرد مبتلا به سرطان پروستات، بین ۲ تا ۵ برابر بیشتر از جمعیت عمومی در معرض ابتلا به سرطان پروستات میباشند. آنالیز نمونههای تومور سرطان پروستات، LOH را در چندین لکوس کروموزومی نشـان داده اسـت. آنالیز تفکیک مطالعات خانوادگی در سرطان پروستات پیشنهاد میکند که یک لکوس غالب مستعدکننده می تواند مسئول بیماری باشد، که ۹ درصد از کل سرطانهای پروستات و تا ۴۰ درصد از سرطانهای زودهنگام پروستات (تشخیص داده شده قبل از ۵۵ سالگی) را شامل میشود. مطالعات آنالیز پیوستگی دو لکوس اصلی مستعد کننده، سرطان پروستات ارثی ۱ و ۲ (HPC1 و HPC2) را شناسایی کرد، و مطالعات همراهی ژنومی تعدادی دیگر از لوکسهای مستعد کننده با اهمیت متغیر را برجسته کرده است. ممكن است كه آزمایش و بررسی لكوسهای مستعدكننده چندگانه، شناسایی به موقع افراد در معرض خطر را ممکن سازد، مى توان أنها را تحت نظارت قرارداد، اگرچه اين امر هنوز متداول نیست. جهشهای ژن کد کننده ریبونوکلئاز (RNASEL) در دو خانواده که پیوستگی آنها را با لکوس HPC1 در q251 نشان می دهد، مشـخص شدند. جهشهایی در ژن ELAC2 در p1۱۱۷ و لكوس HPC2 يافت شده است، و جهش سه ژن - PTEN، MXII و - KAII درتعداد اندكى از خانوادهها با سرطان پروستات خانوادگی شناسایی شده است. بخش کوچکی از سرطان پروستات خانوادگی با جهشهای BRCA2 مرتبط میباشند. اگرچه اکثر سرطانهای پروستات در مردان بالای ۶۵ سال رخ میدهد، اما افرادی که سابقه خانوادگی ابتلا به سرطان پروستات دارند، مطابق با استعداد ارثی، در معرض افزایش خطر ابتلا به این

# کادر ۱-۱۶ ویژگیهای مطرح کننده سندرم استعداد ابتلا بد سرطان ارثی در یک خانواده

چندین خویشاوند نزدیک (درجه اول یا دوم) با یک سرطان مشترک چندین خویشاوند نزدیک با سرطانهای مرتبط (به عنوان مثال، پستان و تخمدان یا روده و آندومتر) دو نفر از اعضای خانواده با سرطان نادر مشابه سن غیر معمول و شروع زودتر از موعد تومورهای دوطرفه در اندامهای زوج تومورهای همزمان یا پی در پی تومورها در دو اندام مختلف در یک فرد

بیماری در سنین نسبتاً کمتری هستند (کمتر از ۵۵ سال). اغلب غربالگری با اندازه گیری سطوح آنتی ژن اختصاصی پروستات ارائه می شود، اما مشکلات مربوط به اختصاصیت و حساسیت بدین معناست که تفسیر نتایج اغلب دشوار است، و به طور غیر ضروری ممکن است تحقیقات بیشتری انجام شود. این امکان وجود دارد که تصویربرداری رزونانس مغناطیسی (MRI). با وجود یا بدون بیوپسی پروستات، در آینده به روش غربالگری انتخابی تبدیل شود.

### مشاوره ژنتیک در سرطانهای خانوادگی

شناسایی افرادی که مستعد ارثی ابتلا به سرطان هستند معمولاً متکی به داشتن سابقه خانوادگی دقیق برای ثبت حضور یا عدم حضور سایر اعضای خانواده با سرطانهای مشابه یا مرتبط است. بدخیمیهایی که در افراد مستعد ایجاد می شوند اغلب مشابه مواردی است که به طور کلی در جمعیت عمومی رخ می دهند. تعدادی ویژگی دیگر وجود دارد که می توانند نشان دهنده سندرم مستعد ابتلا به سرطان ارثی در خانواده باشد (کادر ۱-۱۴).

### سندرمهاي مستعدكننده سرطان ارثى

اگرچه بیشتر سرطانهای ناشی از سندرم سرطان ارثی در یک لکوس خاص رخ میدهد، اما خانوادههایی توصیف شده اند که در آنها سرطانها در بیش از یک لکوس در یک فرد یا در لکوسهای مختلف در اعضای مختلف خانواده، بیشتر از آنچه انتظار میرود، رخ میدهند. از این خانوادهها به عنوان خانوادههایی که دارای سندرم مستعد کننده سرطان ارثی هستند، یاد میشود. اکثر سندرمهای مستعد کننده سرطان خانوادگی ارثی نادر که اخیرا مورد شناسایی قرار گرفتهاند، به شکل غالب به ارث میرسند، به طوری که فرزندان افراد مبتلا ۵۰٪ احتمال



شکل ۱۴-۱۹ تریکودیسکوم صورت – پاپولهای کم رنگ و گنبدی شکل که روی سر و گردن بیماران مبتلا به سندرم برت-هاگ-دوب یافت میشرود. افراد مبتلا در خطر ابتلا به کارسینوم سلول کلیه و همچنین سرطان کلورکتال در برخی از خانوادهها هستند.

به ارث بردن ژن را دارند و بنابراین در معرض خطر ابتلا به سرطان قرار دارند (جدول ۴–۱۴ را ببینید). برای پزشک، آگاهی از علائم فیزیکی که ممکن است به تشخیص اشاره کند، مهم است، به عنوان مثال، کیستهای اپیدرموئید و بیماری دسموئید در FAP، لکههای ملانین در اطراف دهان و لبها در سندرم پوتز جگر (نگاه کنید به شکل ۱۸–۱۲)، ماکروسفالی، لیپوماها و زبان سنگفرش شده در سندرم کاودن (شکل ۱۷–۱۴ را ببینید) و پاپولهای پوستی گنبدی شکل، که به آنها تریکودیسکوما گفته میشود؛ بر روی صورت و گردن در سندرم برت-هاگ-دوب (شکل ۱–۱۴)، پنوموتوراکس میتواند در عارضهی آخری یک ویژگی نمایان باشد. سندرمهای شکستگی کروموزومی، که شامل ویژگی نمایان باشد. سندرم بلوم است، مستعد بدخیمی است و بیشتر از وراثت اتوزومال مغلوب پیروی میکند،

خطر مادام العمر سيرطان كولوركتال براي يك	جدول Y-12 جدول ا
فرد با توجه به سابقه خانوادگی	

۱ در ۵۰	خطر جمعیت عمومی
۱ در ۱۷	ابتلاء یک خویشاوند درجه اول
۱ در ۱۲	ابتلاء یک خویشاوند درجه یک و یک خویشاوند درجه دوم
۱ در ۱۰	ابتلاء یک خویشاوند با سن پائین تر از ۴۵ سال
۱ در ۶	ابتلاء دو خویشاوند درجه اول
۱در۲	ابتلاء سه یا چند خوشاوند درچه اول

(From Houlston RS, Murday V, Harocopos C, et al. Screening and genetic counseling for relatives of patients with colorectal cancer in a family screening clinic. Br Med J. 1990;301:366–368.)

### جدول ۷–۱٤ خطر مادام العمر سرطان پستان در زنان با توجه به سابقه خانوادگی

۱در۸	خطر جمعيت عمومي
۱ در ۸	تشخیص ابتلاء خواهر در سن ۶۵ – ۷۰ سالگی
۱ در ۴	تشخیص ابتلاء خواهر در سن کمتر از ۴۰ سالگی
۱ در ۳	دو خویشاوند درجه یک مبتلای کمتر از ۴۰ سال سن

این سندرمهای مستعد کننده سرطان، خطر ابتلا به تومورهای ثانویه (در سرطان پستان چند کانونی یا دو طرفه) را دارند و عموماً در سنین نسبتاً پائین تری در مقایسه با موارد تک گیر روی میدهند؛ تومورها ممکن است در نقاط مختلف بدن ظاهر شوند، اگرچه یک نوع سرطان معمولاً غالب است.

# استعداد ارثى براى سرطانهاى شايع

اکثریت افرادی که بهدلیل سابقه خانوادگی مثبت خود در خطر بالای ایجاد سرطان هستند، فاقد سندرم مستعدکننده سرطان میباشند. میزان خطر برای افرادی که سابقه خانوادگی یکی از سرطانهای شایع مانند سرطان روده یا پستان را دارند، وابسته به عواملی میباشد؛ به تعداد افراد مبتلا به سرطان در فانواده بستگی دارد، اینکه فرد در معرض خطر چقدر با بستگان مبتلا ارتباط دارد و سن شروع در اعضای خانواده مبتلا. در بیشتر مسوارد، که این معیارها به طور قانع کنندهای برآورده نشده اند، تردید وجود دارد که آیا ژن مستعد سرطان مسئول است یا خیر. در اینجا محقق به دادههای تجربی بدست آمده از مطالعات در اینجا محقق به دادههای تجربی بدست آمده از مطالعات فیر میباشد، اگرچه این ممکن است با استفاده از اندازه گیری متکی میباشد، اگرچه این ممکن است با استفاده از اندازه گیری خطر پلی ژنیک در آینده تغییر کند. با توجه به سرطانهای پستان و خطر پلی ژنیک در آینده تغییر کند. با توجه به سرطانهای پستان و تخمدان، سیستم اندازه گیری منچستر (جدول ۸–۱۴) به عنوان

<sup>2-</sup> Manchester Scoring System

I- Birt-Hogg-Dubé syndrome

سیستم اندازه گیری منچستر برای پیش بینی احتمال شناسایی جهش BRCA1 یا BRCA2، بر اساس اطلاعات سابقه خانوادگی

BRCA2	BRCAL	شرطان، تننن تشخیص
		زنان مردان
۵	۶	پستان ۳۰>
*	۴	پستان ۳۰–۳۳
٣	٣	پ <mark>ستان</mark>
		<del>44-4.</del>
۲	۲	پستان
		۵۹–۵۰
1	١	پستان ۸۹>
٨	۵	پسان ۳۰
۵	۵	پستان ۵۹<
۵	٨	تخمدان ۶۰>
۵	۵	تخمدان ۵۹<
۲	•	پروستات ۶۶۰
١	•	پروستات >۵۹
,		پانکراس
¥		پافت شناسی تومور و مار کرهای زیستی در Index Case
	اصلاح برای امتیاز دهی -	تنظیم سرطان پستان
•	-r -r	bote 1 =:
•	-₹ - <b>٢</b>	DCIS فقط Grade 1
•	-1 +Y	Grade 3
	+1	
•	+1	ER مثبت
•	+*	ER منفی
•	+t -\$	سه گانه منفی
*	-7	HER2
		تخمدان: تنظیم برای هر سرطانی در خانواده (تا زمانی که
•	•	سلولهای زایای مخاطی یا تومورهای مرزی
•	+*	سروز درجه بالا؛ سن کمتر از ۶۰ سال
+۲	+۲	فرزند خوانده، هیچ وضعیت شناخته شدهای در خویشاوندان خونی وجود ندارد

در سرطان پستان دو طرفه، هر تومور جداگانه شمارش میشود و کارسینوم داکتال درجا (DCIS) نیز گنجانده میشود. به عنوان مثال در خانواده، پروباند خانومی مبتلا به سرطان سینه در ۲۸ سالگی است (BRCA1,31 BRCA2,3)؛ یک خالهی او در ۵۳ سالگی سرطان پستان داشت (BRCA1,31 BRCA2,3)؛ یک خالهی او در ۵۳ سالگی سرطان پستان داشت (BRCA1,21 BRCA2,2)؛ علاوه بر این، عمه او نیز در سن ۵۷ سالگی به سرطان پستان مبتلا بود (BRCA1,21 BRCA2,2)، اما این به حساب نمی آید زیرا این بالاترین مقدار را در مطالعه مستقیم ارائه نمی دهد بنابراین مقدار کل ۲۱ است که از استانه ۱۰ درصد ((برابر با نمره ۱۵) برای آزمایش ژنتیک فراتر می رود.

DCIS سرطان داکتال درجا؛ ER گیرنده استروژن؛ HER2. گیرنده فاکتور رشد اییدرمی انسان.

روشی برای تعیین احتمال شناسیایی جهشهای BRCA1 یا BRCA2 بر اساس اطلاعات سابقه خانوادگی و مارکرهای تومور مورد قبول واقع شده است، مقدار بدست آمده، احتمال یافتن یک جهش رده زایا را در یکی از این ژنها، که ممکن است راهنمای آزمایش ژنتیک باشد، مشخص میکند – در سراسر انگلستان، به طور کلی ۱۰ درصد آستانه برای آزمایش اعمال میشود، که معادل نمره ۱۵ میباشد.

# غربالگری برای سرطان خانوادگی

پیشگیری یا تشـخیص زودهنگام سـرطان هدف نهایی غربالگری افرادی است که در معرض ابتلا به سرطانهای خانوادگی میباشند. راههای پیشگیری از سرطانهای خاص می تواند شامل تغییر در شیوه زندگی یا رژیم غذایی، درمان دارویی، جراحی پیشکیرانه یا غربالگری باشد. غربالگری افرادی که در معرض ابتلا به سرطان خانوادگی هستند معمولاً به منظور تشخیص بیان فنوتیپی ژنوتیپ (به معنای دیگر، نظارت بر سرطان خاص یا زمینه ساز آن) انجام میشود. غربالگری همچنین میتواند شامل آزمایشهای تشخیصی باشد که بهطورغیرمستقیم ژنوتیپ را أشكار نموده و به دنبال ساير خصوصيات باليني مي رود كه حاكي از وجود یا عدم وجود ژن مورد نظر است. به عنوان مثال، افراد در معرض خطربیماری FAP را می توان با بررسی شبکیه چشم از نظر وجود جهش در ژن APC غربالگری کرد، با جستجوی مناطقی از هیپرتروفیی مادرزادی اپیتلیوم رنگدانه شبکیه - که به نام CHRPEs شناخته شده اند، صورت می گیرد. یافته های CHRPEs احتمال هتروزیگوت بودن یک فرد در معرض خطر را برای شکل جهـش یافته ژن APC افزایش میدهـد و بنابراین باعث ایجاد و افزايــش پوليپوز و بدخيمي ميشــود. CHRPEsدر افراد مبتلا به FAP هنگامی مشاهده می شوند که جهشها در قسمت اول ژن APC رخ میدهند. تستهای ژنتیکی پیش بینی کننده قبل از شروع علائم بالینی ابرای سندرم مستعدکننده سرطان، غربالگری نظارتی هدفمند را تسهیل می کند - به عنوان مثال، سرطان کلیه، تومورهای سیستم اعصاب مرکزی و فئوکروموسیتومها در بیماری فون هييل –لينداو (جدول ۹–۱۴).

اگرچه پتانسیل پیشگیری از سرطان از طریق غربالگری افسراد در معرض خطر بالا قابل توجه است، اسا باید به خاطر داشت که این امر بر میزان کلی سرطان در جمعیت تأثیر چندانی نمی گذارد، زیرا این سندرمها نسبتاً نادر هستند، با این وجود، برای

# کادر ۱٤-۲ الزامسات ازمایش غربالگری بسوای افرادی که در معرض خطر سسندرم مستعد ابتلا به اسرطان خانوادگی هستند یا در معرض خطر بیشتری برای سرطانهای شایع هستند

- این آزمایش باید بتواند حالات بدخیمی یا پیش از بدخیمی را در مرحله ای قبل از ایجاد علائم، با حساسیت و ویژگی بالا ردیابی کند.
- درمان افراد شـناخته شـده با آزمایش غربالگری باید پیش آگهی
   را افزایش دهد.
- مزیت تشخیص زودهنگام باید بیشتر از ضررهای احتمالی آزمایش غربالگری باشد.
- آزمایش ترجیحاً باید غیرتهاجمی باشد، زیرا بیشتر افراد در معرض خطر نیاز به نظارت طولانی مدت دارند.
- امکانات کافی برای مشاوره ی قبل از غربالگری و نظارت بعد از آن بایستی در دسترس باشد.

بسیاری از سرطانهای خانوادگی، اکنون پروتکلهای غربالگری مرود توافق ملی (و بین المللی) وجود دارد. ایسن موارد باید بر اساس شواهد باشد، همچنین در صورت امکان هزینه اقتصادی را برای هزینههای سلامت و بهداشت به ارمغان می آورد (کادر ۲–۱۴). در بریتانیا، دستورالعملهای غربالگری ارائه شده توسط موسسه ملی سلامت و تعالی بالینی به طور کلی تعیین کننده آنچه در سرویس بهداشت ملی قابل دسترس است، می باشد؛ و اینها پیوسته در حال تغییر و تکامل می باشند.

#### چه کسی باید غربال شود؟

در مـورد سـرطانهای خانوادگی نادر که مسـتعد ابتلا به سـندرمهایی مانند MEN و FAP، von Hippel -Lindau هستند، افرادی که باید غربالگری شـوند را می توان براساس اصول ساده مندلی شناسـایی کرد. بـه عنوان مثال، در مـورد Rb وضعیت پیچیده تر است. اگر جهش RB1 مشـخص نشده باشد (اگر فرد مبتلا در دسترس نباشد یا فوت شـده باشد)، تست ژنتیکی قبل از ظهور علائم ارائه نمی شـود. برخی از افراد با شـکل غیر ارثی دارای تومورهای دوطرفه هستند، در حالی که برخی با شکل ارثی فاقد تومور هستند (یعنی این بیماری غیرقابل نفوذ است) یا دارای تومور یک طرفه می باشـند ممکن است تشخیص این که کدام شـکل وجود دارد، مشکل باشـد و غربالگری خویشاوندان درجه دوم مانند خویشـاوندان درجه یک ممکن است مناسب باشد زیرا تشخیص زودهنگام می تواند با موفقیت از نابینایی جلوگیری کند. در مورد افرادی که دارای سابقه خانوادگی سرطانهای شایع نظیر سرطان روده و پستان هستند، میزان خطری که در آن غربالگری

<sup>1-</sup> Presymptomatic, or predictive, genetic testing

جدول ۱-۱۶ رهنمودهای پیشنهادی غربالگری برای افرادی که در معرض خطر قابل توجهی از سرطانهای خانوادگی هستند: سندرمهای خانوادگی مستعد کننده سرطان و سرطانهای شایع

/ w \ \	** 4 4 *	ett i	ما د دار دال
سن شروع(سال)	فراوانی	تست غربالگري	عارضه اسرطان
			سرطان پستان
۲۰-۵۰ سالگی و سپس از ۵۰ سالگی هر۳ سال	سالاته	ماموگرافی	ريسک بروز متوسط
MRI از ۳۰ تا ۵۰ سالگی، ماموگرافی از ۴۰ تا ۷۰ سالگی	سالانه	MRI/ماموگرافی سینه	ريسك بروز بالا (به عنوان مثال، جهش BRCA1/BRCA2 خطر مادام العمر)
			پستان/تخمدان
همانطور که در بالا ذکر شد، بستگی به سطح خطر دارد	سألاته	/MRI ماموگرافی	پستان
در صورت درگیری کامـل خانواده، کاهش خطر توسط جراحی را در نظر بگیرید		هیچکدام توصیه نمیشود	تخمدان
			سندرم لينج (HNPCC)
۲۵ سالگی	هر ۱۸ ماه تا ۲ سال	كولونوسكوپى	کلور کتال
در صورت درگیری کامـل خانواده، کاهش خطر توسط جراحی را در نظر بگیرید		هیچکدام توصیه نمی شود	اندومتر
در صورت درگیری کامـل خانواده، کاهش خطر توسط جراحی را در نظر بگیرید		هیچکدام توصیه نمیشود	تخمدان
		گاستروسکویی معمول نیست، اما همه	معده
		باید غربالگری ± H.pylori درمان ریشه	
		کن کردن را ارائه دهند هیچ یک	روده ی کوچک
		سیج یک هیچ یک	روت ی توپت کبدی – صفراوی
		حتر ويت	سرطان روده
۵۰–۷۵ سالگی	هر ۵ سال	کولونوسکون کولونوسکون	خطر بالا- متوسط سرطان روده C
ک کا کانگی ۵۵ سالگی			
<b>G</b>		G.7 – 717	پلیپوز آدنوماتوز خانوادگی
دوران کودکی	•	معاينه شبكيه	
روی را تعریبا ۱۲سالگی			
۳۰ سالکی			
			سندرم لی-فرامنی b
۲ سالکی	بالاته	. MRI	
زمان تولد زمان تولد		MRI کل بدن	
زمان تولد			
		نیچ یک	خون شناسی
لد – ۱۸	ر۳ تا ۴ ماه تو		

		. P. FI	A 1120
پوست	بررسی پوست	سالانه	۱۸ سالگی
نئوپلازی اندوکرین چندگانه			
تيپ ۱	Ca <sup>2+</sup> PTH، هورمونهای هیپوفیز، هورمونهای پانکراس	سالاته	۵۰-۸ سالگی
تیپ ۲	آزمایش تحریک کلسی تونین a	سالانه	از زمان تشخیص
تيروئيد مدولارى	تيروئيد US	سالانه	قبل از تیروئیدکتومی
فتوكر وموسيتوم	VMA ادرار	سالانه	۸ سالگی
آ <mark>دنومای پاراتیرو</mark> ئید	Ca <sup>2+</sup> , PO4, PTH	سالانه	۸ سالکی
فون هيپل لينداو			
أنژيوم شبكيه	معاينه شبكيه	سالاته	۵ سالگی
همانژيوبلاستوما	MRI مغز /ستون فقرات	هر ۳ سال	۱۶ سالگی
فئوكروموسيتوم	مت ادرنالینهای ادراری /پلاسما	سالاته	۸ سالکی
کلیوی	USS شــکمی (MRI در صورت وجود ضایعات)	سالاته	۱۶ سالگی
<mark>سندرم گور</mark> لین (کارسینوم سلولها	ی پایه بازدارنده)		
<b>LABCC</b>	نظارت بالينى	سالاته	از زمان تولد
مدولوبالاستوم	نظارت والدين		از زمان تولد
کرا <del>توسیستهای</del> ادونتوژنیک	بررسی دندانپزشکی ± ارتوپانتوموگرافی	سالاته	ار دوران کودکی
سندرم کاودن (suggested) (PTEN			
پستان	MRI و ماموگرافی	سالاته	MRI از ۳۰–۵۰ سالگی، ماموگرافی از ۴۰– ۲۰ سالگی
تيروئيد	USS	سالاته	۱۶ سالگی
کلیوی	USS/MRI	سالاته	۴۰ سالگی
اندومتر	توصيه نمىشود		بررسی زنان و زایمان خطر جراحی مجدد را کاهش میدهد
<mark>کلورکتال</mark>	كولونوسكوپى		در ۳۵ و ۵۵ سالگی (پیگیری پولیپ در صورت وجود)
<mark>سندرم BIRT-HOGG-DUBÉ سندرم</mark>	(SUGGEST		
کلیوی	USS	سالاته	۱۸ سالگی
ريدها (كيست ها)	CT پاید	One-off	در زمان تشخیص یا ۲۰ سالگی
کولورکتال (در صورت داشتن سابقه خانوادگی مثبت)	كولونوسكويي		۵۰/۴۵ سالکی
(	nal pigment epithelium;	trophy of the retu	BCC, Basal cell carcinoma; CHRPE, congenital hypert

BCC. Basal cell carcinoma; CHRPE, congenital hypertrophy of the retinal pigment epithelium; CT. computed tomography; H. pylori, Helicobacter pylori; HNPCC, hereditary non-polyposis colorectal cancer; MRJ, magnetic resonance imaging; PTEN, phosphatase and tensin homologue, PTH, parathyroid hormone; USS, ultrasonography; VMA, vanillyl mandelic acid.

A: تست برای تشخیص حالت هتروزیگوت.

B: به غیر از غربالگری پستان، غربالگری پیشنهادی دیگر به طور معمول در دسترس نیست.

C: طبق دستورالعملهای انجمن گوارش بریتانیا.

D: درافرادی که مبتلا هستند، کولونوسکویی سالانه قبل از کولکتومی و نظارت مادام العمر، هر۴ تا ۶ ماه از برآمدگی راست روده پس از کولکتومی انجام میشود.

توصیه میشود (و کمتر از آن غربالگری احتمالاً سودی ندارد)، متفاوت خواهد بود. در هر خطر شدید و بالایی، تصمیمگیری معمولاً ساده و آسان است، اما با خطرات سطح متوسط ممکن است در مورد مزایای نسبی و خطرات غربالگری تردید وجود داشته باشد.

# غربالگـری در چـه سـنی و چنـد وقـت یکبـار صورت میگیرد؟

برنامههای غربالگری باید کسانی را که بیشترین ریسک را دارند مورد هدف قرار دهد و همچنین افرادی که در معرض خطر متوسط قرار دارند را پوشش دهد. اکثر برنامههای غربالگری سرطان تا بزرگسالی شروع نمیشوند، اگرچه استثنائاتی نیز در این مورد وجود دارد، به عنوان مثال در FAP که سیگموئیدوسکوپی برای تشخیص پولیپهای راست روده معمولاً از سن ۱۲ سالگی شروع میشود. رده سنی ۳۵ تا ۵۰ سال، بیشترین ریسک برای بیشتر استعدادهای ارثی میباشد. ولی از آنجایی که سرطان همچنان می تواند در سنین بالاتر در افراد در خطر رخ دهد، غربالگری معمولاً بعد از آن ادامه مییابد و تمدید میشود. در يرخى خانوادهها، سن شروع سرطان مى تواند مشخصاً زود باشد و ممکن است در چنین مواردی زمینهای برای انحراف از دستورالعملهای ملی وجود داشته باشد. خطر ابتلا به سرطان دوران کودکی، مانند تومور Rb یا Wilms، بدیهی است که باید بسیار متفاوت با آن برخورد شود. فواصل غربالگری ازطریق سابقه طبیعی سرطان خاص تعیین میشود. اعتقاد بر این است که ایجاد CRC از یک آدنوم طی چند سال اتفاق میافتد و در LS (سندرم لينج) غربالگري، ۱۸ ماه تا ۲ سال استاندارد مراقبت توصيه شده است. تشخیص زودهنگام در مراقبت از سرطان پستان بسیار مهم است، بنابراین برای افرادی که در معرض خطر بالا هستند، به عنوان مثال حاملین ژن BRCA1 غربالگری با MRI سالانه پستان از ۳۰ ســالگی و با اضافه شــدن ماموگرافی از ۴۰ ســالگی آغاز می شود. برای زنانی که بیشتر در معرض خطر متوسط هستند، ماموگرافی سالانه از ۴۰ سالگی توصیه میشود.

### چه محلهایی باید غربال شوند؟

در شرایطی مانند LS اندامهای مختلف مانند (عمدتاً) روده بزرگ، همچنین آندومتریوم، تخمدانها و سایر موارد، در معرض خطر بدخیمی قرار دارند. اصول حاکم بر حساسیت و اختصاصیت غربالگری در اینجا مانند سایر نقاط اعمال می شود. غربالگری

کولونوسکوپی با معیارهای پذیرفته شده مطابقت دارد، اما هنوز هیسچ روش غربالگری قابل اعتمادی برای سرطان آندومتر یا تخمدان وجود ندارد. در برخی از خانوادههای مبتلا به LS، اگر به نظر برسد تظاهرات غیرمعمول مکرر این بیماری وجود دارد، ممکن است غربالگری خاصی از نقاط خاص (مثلاً معده) انجام شود. نمونه مشابه و چشیمگیرتر سندرم لی فرامنی است. در بیماران طیف وسیعی از سرطانها ممکن است رخ دهد، اما به جز MRI منظم پستان (از ۲۰ سالگی)، غربالگری دیگری به طور معمول در بزرگسالان توصیه نمی شود (جدول ۹–۱۲ را بیینید). این موضوع بسیار مورد بحث است، به ویژه با اشاره به خطر ابتلا به سرطان دوران کودکی مرتبط با این بیماری. در انگلستان یک گروه از استفاده از MRI سالانه کل بدن به همراه انگلستان یک گروه از استفاده از MRI سالانه کل بدن به همراه کرده است، اگرچه این هنوز به طور معمول در سراسر کشور در دسترس نیست.

### سرطان كلوركتال

از طریــق غربالگزی، CRC بیشــترین امیــدواری را برای پیشگیری دارد. آندوسکوپی روشی حساس و خاص برای بررسی مخاط روده بزرگ اســت و پلی پکتومی (برداشــت پولیپ ها) را می توان با ســهولت نســبی انجام داد تا غربالگری، تشخیص و درمان همزمان انجام شود. کولونوسکوپی به یک اپراتور ماهر نیاز دارد زیــرا این یک روش تهاجمی اســت و با عوارض ناچیزی به ویژه در افراد مسـن همراه است. برای LS، پروتکل غربالگری به خوبی توسـعه یافته است (جدول ۹–۱۲ را ببینید)، اما در مواردی که این امر اثبات نشده است، معیارهای تجدید نظر شده آمستردام بـه تعیین آنچه برای افراد در معرض خطر ارائه میشــود کمک می کند. این معیارهای حداقلی یک نوع ســرطان خانوادگی روده بزرگ را نشان میدهد:

۱. حداقل سـه خویشاوند (دارای نسبت خویشاوندی) مبتلا به سـرطان مرتبط با LS یکی از مبتلایان خویشاوند درجه اول دو نفر دیگر باشد.

۲. حداقل دو نسل متوالی تحت تأثیر قرار گرفتند.

۳. سرطان مربوط به LS قبل از ۵۰ سالگی در حداقل یکی از بستگان تشخیص داده شده است.

۴. تشخیص FAP حذف شده باشد.

در خانواده هایسی که این معیار ها را برآورده می کنند، هیچ بحثی در مورد مناسب بودن تست ژنتیک برای جستجوی جهش

رده زایشی در یکی از ژنهای ترمیم جفت باز ناجور وجود ندارد. با این حال، تجمع آشکار کمتر موارد بیماری در بسیاری از خانوادهها باید به بررســی تجزیه و تحلیل تومور برای جسستجوی MSI و IHC منجر شود.

این اغلب بر اساس دستورالعملهای تجدید نظر شده Bethesda، به شرح زیر تصمیم گیری میشود:

۱. تشخیص CRC در افراد زیر ۵۰ سال.

 ۲. وجود تومورهای همزمان، متاکرون کولورکتال، یا سایر تومورهای لینچ، صرف نظر از سن.

۳. CRC با بافت شناسی MSI بالا (به عنوان مثال، لنفوسیتهای نفوذی تومور) که در بیمارانی کمتر از ۶۰ سال تشخیص داده می شود.

۴. CRC در یک یا چند نفر از خویشاوندان درجه یک مبتلا به تومور مرتبط با لینچ؛ که یکی از تومورهای تشخیص داده شده در سن کمتر از ۵۰ سال میباشد.

۵. CRC در دو یا چند نفر از خویشاوندان درجه اول یا دوم مبتلا به تومورهای مرتبط با لینچ، در هر سنی تشخیص داده می شود.

برای بسیاری از موارد، در نظر گرفتن اینکه چه کسی آنالیز تومور را ارائه میدهد، دیگر لازم نیست زیرا غربالگری عمومی، با آزمایش IHC بر روی همه CRCهای تازه تشخیص داده شده، به مراقبت استاندارد تبدیل شده است. همچنین مهم است که در نظر بگیریم که حتی در صورت آزمایش نرمال MSI/IHC، خانواده هنوز میتوانند بر اساس سابقه خانوادگی واجد شرایط نظارت بیشتر باشند.

#### سرطان يستان

در نتیجه مطالعات انجام شده که افزایش طول عمر زنانی را نشان می دهند که در مراحل زودرس سرطان پستان شناسایی شدهاند، در انگلستان، غربالگری زنان ۵۰ ساله و بالاتر، (از نظر سرطان پستان) از طریق ماموگرافی منظم، به یک برنامه ملی تبدیل شده است. در زنانی که به دلیل سابقه خانوادگی در معرض خطر ابتلا به سرطان پستان هستند، شواهد متضادی در مورد مزایای نسیبی غربالگری با توجه به تعداد دفعات ماموگرافی و احتمال ابتلا به سرطان پستان در فواصل بین روشهای غربالگری یا به عبارت دیگر، سرطان "میان دوره ای" وجود دارد. یکی از دلایل این است که تشخیص میزان سرطان در بافت پستان قبل

از یائسگی کمتر از بافت پستان بعد از یائسگی است. همچنین استدلال میشود که قرار گرفتن در معرض اشعه مربوط به ماموگرافی سالانه در صورت شروع در سنین پایین می تواند مضر باشد و با انجام غربالگری در طولانی مدت خطر ابتلا به سرطان پستان را افزایش می دهد. معمولاً ماموگرافی به زنانی با افزایش خطر متوسط ابتلا به سرطان پستان پس از ۴۰ سالگی توصیه می شود، زیرا تفسیر ماموگرافی قبل از این سن به دلیل تراکم بافت پستانها دشوار است. برای بیشتر افراد در معرض خطر بالا، بافت پستانها دشوار است. برای بیشتر افراد در معرض خطر بالا، از ۴۰ سالگی استفاده می شود (علاوه بر ماموگرافی از ۴۰ سالگی شروع می شود، و ماموگرافی به دلیل قرار گرفتن در معرض اشعه ممنوع است. باید به زنان آموزش دهند که معاینات معرض اشعه ممنوع است. باید به زنان آموزش دهند که معاینات پستان را خودشان نیز انجام دهند تا نگرانی های بین غربالگری

#### سرطان تخمدان

را برحسته کنند

سرطان تخمدان، در مراحل اولیه، اغلب بدون علامت است و هنگامی که یک زن علائم خود را نشان میدهد، غیرقابل درمان است. موقعیت تخمدانها در داخل لگن و عدم وجود روش غربالگری قابل اطمینان، نظارت را دشوار می کند. اولتراسونو گرافی و اندازه گیری سطح Ca-125 به عنوان آزمایشهای تشخیصی خوبی در نظر گرفته نمی شوند، به ویژه این که Ca-125 ممکن است در همه زنان مبتلا به این بیماری افزایش نیافته باشد؛ اگرچه این یک ابزار مفید برای نظارت بر پاسخ و پیشرفت درمان است. استاندارد طالایی برای مدیریت زنان در معرض خطر بالای سرطان تخمدان جراحی با سالپنگوفرکتومی دو طرفه (برداشتن تخمدانها و لولههای فالوپ) است. برداشتن لولههای فالوپ مخصوصاً مربوط به BRCA است زيرا نشان داده شده است كه بسیاری از سرطانهای تخمدان جهش یافته BRCA از لولههای فالوپ منشا می گیرند. زمان عمل جراحی، تا حدی بستگی به دلیل افزایش خطر دارد. به عنوان مثال، ما می دانیم که در بیماران دارای جهشهای BRCA1 خطر سرطان تخمدان از ۴۰ سالگی افزایـش می یابد. در بیماران دارای جهشهای بیماری زا در BRCA2 این خطر از سن ۵۰ سالگی بارزتر میشود.

زمان عمل جراحی باید با خطرات یائسگی زودهنگام با دقت متعادل شود، اگرچه استفاده از درمان جایگزینی هورمون تا سن یائسگی طبیعی قابل قبول است به شرطی که بیمار قبلاً با سرطان پستان استروژن مثبت تشخیص داده نشده باشد.

<sup>1-</sup> Microsatellite instability (ناپايداري ميكروساتلايتي

<sup>2-</sup> Interval cancer

### چه درمانی مناسب است؟

مداخلیه جراحی درمان انتخابی برای افرادی است که در معرض برخى سندرمهاي مستعد كننده سرطان خانوادكي هستند به عنوان مثال، تیروئیدکتومی (برداشت تیروئید) پیشگیرانه¹ در MEN نـوع ۲ (به ویــژه MEN2B) یا کولکتومی (برداشــت روده) در FAP جراحی پیشگیرانه نیز یک گزینه پذیرفته شده است برای کسانی که در ابتلا به یکی از سرطانهای شایع (مانند روده بزرگ یا پستان /تخمدان) ریسک بالایی دارند، اما تصمیم گیری پیچیده تر و بستگی به انتخاب بیمار دارد. گزینه ماستکتومی (برداشت پستان) پیشگیرانه در زنانی که در معرض خطر بالای ابتلا به سرطان پستان هستند برای برخی از بیماران خوشایند است اما برای برخی دیگر کاملا بیمناک است و ممکن است مدیریت جایگزین در قالب نظارت مکرر ترجیح داده شود. زنانی که حداقل خطر متوسطی برای ابتلا به سرطان پستان دارند، می توانند شیمی درمانی پیشگیری کننده، معمولاً به شکل تاموکسیفن بطور انتخابی انجام دهند، نشان داده شده است که میزان ابتلا به سرطان پستان را کاهش میدهد، اگرچه بدون عوارض جانبی نیست. برای بیماران در معرض خطر بالای سرطان روده بزرگ، اصلاح رژیم غذایی مانند استفاده از نشاسته غیرقابل هضم و قرص آســیرین روزانه مزایایـــی دارد (جدول ۱۰–۱۴). آسیرین در بیماران مبتلا به LS فواید خاصی را نشان داده است، اگرچه دوز مطلوب هنوز مشخص نشده است، اما به احتمال زیاد بخشــی از مراقبتهای اســتاندارد بیماران مبتلا به این بیماری

کسانی که در معرض خطر بالای ابتلا به سرطان هستند، به ویژه آنهایی که دارای غالباً سندرم مستعد کننده سرطان تک ژنی سرطانهای شایع هستند، هم از نظر سلامتی و هم از نظر انتقال بیماری به فرزندان خود نگران هستند. با این حال، امید زیادی وجود دارد که مدیریت و درمان آینده بسیاری از انواع سرطان تغییر کند.

جدول 1٤-١٠

بیماریهایی که در آن جراحی پیشگیرانه یک درمان پذیرفته شده است و درمانهای پزشکی مورد استفاده برای سندرمهای مستعد ابتلا به ســرطانهای خانوادگی یا افراد در معرض خطر بیشتر برای سرطانهای شایع

# ناهنجاری درمان

درمان وابسته به جراحی

پولیپوز أدنوماتوز كلكتومی كامل

خانوادگی

سندرم لينج هيستركتومي كامل ± اوفركتومي

خانوادههای سرطان سالپنگووفرکتومی دوطرفه (برداشت تخمدان) تخمدان /خانوادههای

**BRCA** 

خانوادههای پرخطر ماستکتومی دو طرفه

سرطان پستان

MEN2 تیروئیدکتومی کامل (زمان تعیین شده توسط ژنوتیپ)

درمان پزشکی

سندرم لینچ آسپرین – کاهش خطر سرطان کولورکتال، دوز مطلوب در دست بررسی است

خانوادههای سرطان تاموکسیفن (هنگامی که خطر حداقل متوسط پستان باشد) اجتناب از استفاده طولانی مدت از HRT (استفاده تا سن طبیعی یائسگی قابل قبول است)

> سرطانهای مرتبط مهار کنندههای PARP با BRCA

HRT: Hormone replacement therapy; MEN2: multiple endocrine neoplasia type 2; PARP:poly-ADP-ribose polymerase.

<sup>1-</sup> prophylactic thyroidectomy



### سناریوی بالینی ۲

یک زن ۴۳ ساله با تشخیص سرطان کروموفوب کلیه به کلینیک ژنتیک مراجعه می کند. شها از پرونده پزشک عمومی یادداشت می کنید که او سابقه گواتر چند ندولی داشته است. هیچ سابقه سرطان در خانواده وجود ندارد. نکات کلیدی که باید از تاریخچه و معاینه شما مورد توجه قرار گیرد چیست؟ در صورت وجود، آزمایش ژنتیک چیست؟

# نکات بیشتر بدانیم فصل ۱۴: چند نکته ار جورد ۲۰۲۰

 ۱. جابجایی متعادل در سلول سوماتیک گاهی میتواند با ایجاد وقفه یا تغییر در ژنها یا توالی تنظیمی آنها سبب بدخیمی شود.
 ۲. تغییرات سیتوژتیک خاص مشاهده شده در لوسمی و تومور تویر مشخص:

نوع	نقص کروموزومی رایج
لوسمى	
لوسمى ميلوئيدى مزمن	T(9:22)(q34;q11)
لوسمى ميلوئيدى حاد	T(8:21)(q22;q22)
لوسمى حاد پروميلوسيتيک	T(15:17)(q22;q11-q12)
لوسمى لنفوسيتي حاد	T(12:21)(q13;q22)
تومور جامد	
لنفوم بوركيت	T(8:14)(q24;q32)
اوینگ سارکوما	T(11:22)(q24;q12)
مننژيوما	مونوزومی ۲۲
رتينوبلاستوما	Del(13)(q14)
ا تومورويلمز	Del(11)(p13)
نروبلاستوما	تكثير N-MYC
سرطان پستان	تكثير HER2/NEU

# چند نکته از بخش سرطان تامپسون:

۱. نئوپلازی فرایندی از بیماری است که با تکثیر کنترل نشده سلولی سبب ایجاد یک توده یا تومور مشخص می شود.

۲. جهشهای diver در بروز پیشرفت سرطان نقش دارند و جهشهای passenger محصول بروز سرطان هستند و خود مستقیما سبب ایجاد نئوپلازی نمی شوند.

۳. Men۲ یا /ادنوماتوز متعدد اندوکرین نوع ۲ از نظر توارث غالب آتوزومی است و با بروز زیاد کارسیونمای مدولاری تیروئید شیناخته میشود و نوع A آن شایع تر است این بیماری اغلب و نه همیشه با فئوکروموسیتوما، ادنومای خوشخیم پراتیروئید یا هر دو همراه است در MEN2B علاوه بر تومورهای موجود

#### معاهيم بنيادي

۱. سرطان علل ژنتیکی و محیطی دارد.

 ۲. عوامل ژنتیکی و محیطی در علت سرطان را می توان با مطالعات اپیدمیولوژیک، مطالعات خانوادگی و دوقلوها و تجزیه و تحلیل بیماریها، ارتباطات بیوشیمیایی و ویروسی متمایز کرد.

 ۳. مطالعات بر روی ویروسهای توموری نشان داد، که ژنهای موجود در انسان معروف به انکوژن هستند که با تغییر مکانیسمهای کنترل سلولی در ایجاد سرطان نقش دارند.

۴. مطالعه تومورهای ارثی غالب نادر در انسان، مانند رتینوبلاستوما، منجر به شناسایی ژنهای سرکوب کتنده تومور شده است، مطابق با این فرضیه که ایجاد سرطان مستلزم حداقل دو «ضربه» است. افرادی که در معرض ابتلا به سرطان خانوادگی هستند اولین ضربه را در سلول زایا به ارث می برند و دومین ضربه در سلولهای سوماتیک در میتوز رخ می دهد. در افراد مبتلا به سرطانهای تکگیر، هر دو «ضربه» در سلولهای سوماتیک رخ می دهد.

ه تجزیه و تحلیل ژنومی DNA تومور، درک ما را در بیولوژی سرطان و تاریخچـه طبیعـی تومورها دگرگون می کنـد. آگاهی از امضای جهش، اهمیت بار جهش و توانایی شناسـایی جهشهای پیشبرنده سرطان زا، راه را برای پزشکی دقیق یا شخصی باز می کند.

۶ به طور مشابه، توانایی تشخیص و تجزیه و تحلیل DNA تومور در گردش، به احتمال زیاد شیوه نظارت و غربالگری سرطان را در آینده تغییر خواهد داد. این می تواند برای سرطانهایی که به طور معمول در مراحل دیررس بروز می کنند بسیار مهم باشد.

۷. ۵ تا ۱۰ درصد از سرطانهای شایع مانند سرطان پستان و روده، به دلیل یک استعداد ارثی سرطان ایجاد میشوند. استعداد خانوادگی به سرطان می تواند به عنوان یک استعداد ارثی برای یک نوع سرطان یا برای تعدادی از انواع مختلف سرطان به عنوان بخشی از سندرم مستعد کننده سرطان خانوادگی رخ دهد.

۸ افرادی که در معرض ابتلا به سرطان ارثی هستند می توانند از نظر ویژگیهای مرتبط با سندرم مستعد کننده سرطان خانوادگی یا برای سرطانهای مربوطه مورد غربالگری قرار گیرند و مدیریت ریسک جراحی برای آنها ارائه شود. این گروهها همچنین برای درمانهای جدید تمرکز دارند، به عنوان مثال، مهار کنندههای پلی ADP ریبوز پلیمراز در سرطان تخمدان مرتبط با BRCA و استفاده از آسپرین در سندرم لینج.

#### سناریو بالینی ۱ 🖘

زن ۴۰ ساله با آسیت به پزشک عمومی خود مراجعه می کند. تحقیقات بیشتر تشخیص سرطان تخمدان سروز درجه بالا را تأیید می کند. او هیچ سابقه خانوادگی در زمینه سرطان سینه یا تخمدان ندارد، اما مادر و خاله مادری او در سنین جوانی هیسترکتومی و سالپینگونوکترکتومی دوطرفه داشتند. در این مورد چه تحقیقات و بررسیهای ژنتیکی باید ارائه شود و آیا نتایج آن می تواند تأثیراتی در درمان داشته باشد؟

در بیماران مبتلا به MEN2A تومور عصبی خوشـخیم به نام نوروما روی سـطح مختطی دهان و لبها و در امتداد لوله معده روده دیده میشـود. جهش ایجاد کننـده MEN در ژن RET است. RET یک پروتئین را کد میکند که دومن برون سلولی متصل شـونده به مولکول پیام رسـان و یک دومن تیروزین کینازی دارد و جهشهای RET که سـبب MEN2A میشود نوعی جهش نقطه ایی اسـت که رسپتور حتی در غیاب لیگاند فسفوریله شده و مسـیر پیام رسانی را به راه میاندازد. جهش فقدان عملکرد در ژن RET عامل ایجاد بیکاری هیرشپرونگ

### ۴. جدول درمان سرطان

		0 1 01 .
	ژن راه انداز و جهش	نوع تومور
تاييد FDA		
Trastuzumab	HER2- تكثير شده	سرطان پستان
Imatinib -	EGFR فعال شده	سرطان سلول
Gefitinib		غیر کوچک ریه
Dasatinib-	تيروزين كينازهاي	CML و تومور
nilotinib	گیرنده ایی	استرومايي معده
	Abl KIT PDGF	و روده
Crizotinib	جابجایی ALK	سرطان سلول
		غیر کوچک ریه
Trametinib	فعال شدن MEK	ملائوم
Vemurafenib	فعالسازى كيناز	ملانوم
	BRAF	
	Trastuzumab  Imatinib – Gefitinib Dasatinib– nilotinib Crizotinib Trametinib	الله انداز و جهش داروی مورد تایید FDA تایید Trastuzumab تایید HER2  Imatinib – تکثیر شده –EGFR Gefitinib  Dasatinib مینازهای گیرنده ایی Ab1،KIT، PDGF  Crizotinib ALK جابجایی Trametinib MEK

# نکاتی از جورد :

نمونههایی از ژنهای سرکوبگر تومور و ژنهای ترمیم کننده DNA و نقش آنها در سرطانهای ارثی (جدول ۲)

اکثر انکوژنها به عنوان جهش غالب کسب عملکرد عمل می کنند که سبب بینظمی در کنترل چرخه سلولی می شود. د قیاس با ژنهای تومور ساپرسور اغلب انکوژنها جهشهای رده زاینده را که سبب بروز سرطان موروثی می شود از خود نشان نمی دهند و در عوض جهشهای سوماتیک سبب بروز سرطانهای تک گیر می شود.

# نکاتی از استراخان

انکوژنهای سلولی و ویروسی (جدول ۳)

چهار روش فعالسازی پروتوانکوژنها (جدول ۴)

نمونههایی از بازآرایی کروموزومی که ژنها ادغامی تومور را ایجاد می کند (جدول ۵):

اغلب miRNA ها روی بیان mRNAی خود اثر تنظیمی کاهشی دارند بنابراین اغلب به عنوان تومور ساپرسور مطرح هستند البته برخی نیز اثر تنظیمی مثبت بر روی هدف خود دارند و ماتوانندنقش انکوژنی داشته باشند جدول زیر نمونههای از miRNA نقش انکوژنی دارند را نشان میدهد (جدول ۶):

جدول نشان دهنده miRNAهایی است که نقش تومور ساپرسوری دارند (جدول ۷):

در سلولهای سرطانی با فراوانی بالای ناپایداری ژنومی مساهده میشود که به دو صورت ناپایداری کروموزومی یا CIN و ناپایداری میکروساتلایتی یا MIN میباشد. در CIN کاریوتایپ سلول ها غیرنرمال همراه با جابجایی ها، شکستگی ها و وارونگی ها حذف و درج میباشد و MIN نوعی ناپایداری در سطح DNA است که در برخی از کارسینومهای کلون دیده میشود.

افراد نادری هستند که به طور ذاتی برای جهش MMR هموزیگوت میباشند این افراد در معرض انواع سرطانها از جمله تومور کلورکتال و مغز هستند. (سندرم Turcot یا سندرم cancer)

فاکتور Nibrin توسط ATM فسفوریله می شود و کمپلکسی با پروتئینهای MRE11 و RAD50 ایجاد می کند کمپلکس تشکیل شده مکان آسیب را علامت گذاری می کند و سبب فراخوانی آنزیم ترمیم کننده می شود و عدم وجود این فاکتور پروتئینی سبب سندرم شکستگی نایخمن (NBS) می شود. NBS شبیه AT از نظر علائم بالینی است اما در این بیماران آناکسی وجود ندارد و اینها میکروسفالی و تاخیر در رشد را دارند.

فرایندهای جهشی مختلف سبب ایجاد امضای ویژه یا Signature می شود وآنالیز همه جهشهای نقطهای شامل passenger,driver در سرتاسر پانل تومور می تواند امضای تیپیک هر سرطان خارا شناسایی کند.

# فصل ۱٤: ژنتیک سرطان

ن	عملکرد محصول ژن	بیماری ناشی از جهش ژرمینال
نهای تومور ساپرسور		
RB	مهار پیشروی چرخه سلولی با اتصال به E2F	رتينوبالاستوماء استئوساركوم
APO	کنش با فاکتور رونویسی بتا کاتنین در سیگنالینگ Wnt	پوليپوز أدنوماتوز خانوادگى
SMAD	به عنوان واسطه در مسیر سیگنال TGF-B عمل می کند	پوليپوز نوجوانان
NF	مهار کننده RAS و نوعی القا کننده هیدرولیز GTP	نروفيبروماتوز نوع ۱
NF	تنظيم پروتئين سايتواسكلتون	نروفيبروماتوز نوع ٢
TP53	به عنوان فاکتور رونویسی و متوقف کننده چرخه سلولی و یا القای آپوپتوز	سندرم لی فرامنی
VHL	پروتئین های چند گانه مانند P53، NFKB را تنظیم می کند و تنظیم غیر مستقیم HIF1A را انجام می دهد.	بیماری وون هیپل لیندا(عامل کیست و سرطان کلیه )
WTI	فاکتور رونویسی انگشت روی، به ژن فاکتور رشد اپیدرمی ول می شود.	تومور ويليمز
CDKN2A (P14,P16)	مهار کننده CDK 4	ملانوم خانوادگی
PTEN	فسفاتاز تنظیم کننده مسیر PI3K میباشد.	سندرم کوهدن (سرطان پستان و تیروئید )
CHEK2	عامل فسفوريله كننده BRCA1 , P5	سندرم لی فرامنی
РТСН	Sonic Hedgehoge گیرنده	سندرم گورلین (کارسینوم سلول بازال و مدولوبلاستوما)
CDH1	کادهرین E که چسبندگی سلول به سلول را وساطت می کند	سرطان معده
DPC4	تبدیل کننده فاکتور TGF-B	پوليپوز نوجوانان
TSC2	تنظیم کننده مسیر Mtor و هدف راپامایسین در میان پستانداران	
ژنهای ترمیم DNA		
MLH1	ترمیم جهت شدن ناجور DNA	HNPCC
MSH2	ترمیم جهت شدن ناجور DNA	HNPCC
BRCAI	تعامل با مجموعه پروتئین ترمیم DNA به نام /BRCA2 RAD51	سرطان سینه و تخمدان خانوادگی
BRCA2	برهمکنش با پروتئین ترمیم DNA به نام RAD51	سرطان سینه و تخمدان خانوادگی
ATM	پروتئین کیناز و عامل فسفوریله کننده BRCAI در ضمن پاسخ به آسیب DNA	
XPA	ترمیم برش نوکلئوتیدی	کزرودرماییگمنتازوم



able 19.1 Viral and cellular	oncoger	<b>85</b>		To make the later
unction	Cellular gene	Location	Viral oncogene	Animal source
SECF	RETED GROW	TH FACTOR	S	
Platelet-derived growth factor B ubunit	PDGFB	22q13.1	v- sis	Simian sarcoma
CE	LL SURFACE R	ECEPTORS		
Epidermal growth factor receptor	EGFR	7p11.2	y-erbb	Chicken erythroleukemia
Macrophage colony-stimulating	CSF1R	5q32	v-fms	McDonough feline
factor receptor	TRANSDUCTIO	N COMBON	IENTS	sarcoma
SIGNAL	IKANSDUCIK	M COMPO		
Cytoplasmic tyrosine kinase	ABL1	9q34.1	v-abl	Abelson mouse leukemia
Small GTPase	HRAS	11p15.5	V- ras	Harvey rat sarcoma
Small GTPase	KRAS	12p12	V- 135	Kirsten mouse sarcoma
π	RANSCRIPTION	N FACTORS		
AP-1	JUN	1p32.1	v-jun	Avian sarcoma 17
MYC	MYC	8q24.21	<b>v-тус</b>	Avian myelocytomatosis
MYB	MYB	6q22	v-myb	Avian myeloblastosis
FOS	FOS	149243	v-fos	Mouse

جدول ٣

1225 192 Few ways of action	Tolor	Therese was
Activation mechanism	Oncogene	Tumor
Amplification	ERBB2 (HER2)	Breast, overien, gastric, non-small-cell lung, and colon cancer
1000	MYCN	Neuroblastoma
Point mutation or small intragenic deletion	HRAS	Bladder, king, and colon cancer; melanoma
	KIT	Gastrointestinal stromal tumors, mastocytosis
	EGFR	Non-small-cell lung cancer
Chromosomal rearrangement creating a novel chimeric gene	BCR- ABL1	Chronic myelogenous leukemia (see also Table 19.3)

AML  (16,21) (p11,q22)  Acute promyelocytic (15,17) (q22,q12)  Pre-B-cell ALL  (11,19) (q23,p13,3)  (12,21) (p13,q22)  ALL  (0,11)(q13,q23)  ALL  (0,11)(q21,q23)  ALL  (0,11)(q21,q23)  ALL-AFX1  (15,11)(p2,q23)  ALL-AF4  (15,11)(p2,q23)  ALL-AF9  (11,19) (q23,p13)  Ewing sarcoma  (11,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (12,21) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (12,122) (q22,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (12,122) (q23,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (11,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (q21,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (q21,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (q21,122)				Alexander California
AML  (16,21) (p11,q22)  Acute promyelocytic (15,17) (q22,q12)  Pre-B-cell ALL  (11,19) (q23,p13,3)  (12,21) (p13,q22)  ALL  (0,11)(q13,q23)  ALL  (0,11)(q21,q23)  ALL  (0,11)(q21,q23)  ALL-AFX1  (15,11)(p2,q23)  ALL-AF4  (15,11)(p2,q23)  ALL-AF9  (11,19) (q23,p13)  Ewing sarcoma  (11,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (12,21) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (12,122) (q22,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (12,122) (q23,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (11,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (q21,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (q21,122) (q24,q12)  Ewing sarcoma (variant)  (q21,122)	Tumor	Rearrangement	Chimeric gene	
(p11;q22)  Acute promyelocytic (t15;17)	CML	t(9;22)(q34;q11)	BCR- ABL1	тк
	AML		FUS- ERG	TF
(423,µ13.3)  t(12;21)	Acute promyelocytic leukemia		PM-RARA	TF + RAR
(p13;q22)  ALL  (t0;11)(q13;q23) MLL-AFX1 TF  (4;11)(q21;q23) MLL-AF4 TF  (19;11)(p2;q23) MLL-AF9 TF  (11;19) MLL-ENL (q23;p13) TF  Ewing sarcoma  (11;22) EWS-FLI1 TF  Ewing sarcoma (variant) (21;22) EWS-ERG TF  (q22;q12) EWS-ATF1 TF  Malignant melanoma of soft (q13;q12)  Desmoplastic small round (11;22) EWS-WT1 TF  iposarcoma  (11;22) EWS-WT1 TF  Desmoplastic small round (11;22) EWS-WT1 TF  (q13;q12)  Ews-WT1 TF  Alveolar rhabdomyosarcoma (12;13)(q35;q14) PAX3-FOXO1 TF  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q12;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene)  Inv(10) (q11;2;q1;2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) (GFS8-RET TK	Pre-B-cell ALL		E2A-PBX1	TF
t(4;11)(q21;q23) MLL- AF4 TF  t(9;11)(p2;q23) MLL- AF9 TF  t(11;19) MLL- ENL TF  (q23;p13) EWS- FLI1 TF  Ewing sarcoma (11;22) EWS- FLI1 TF  (q24;q12) EWS- ERG TF  Malignant melanoma of soft (12;22) (q22;q12)  Malignant melanoma of soft (q13;q12) EWS- ATF1 TF  parts  Desmoplastic small round (p13;q12) EWS- WT1 TF  cell turnor (p13;q12) EWS- WT1 TF  Liposarcoma t(12;16) FUS- CHOP TF  Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1- TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q11,2;q21,2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) (Q11,2;q11,2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) (Q11,2;q11,2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) (Q11,2;q11,2)  ION-SMALL- AF4  TF  TF  TF  TF  TF  TF  TF  TF  TF			ETV6- RUNX1	TF
t(9;11)(p2;q23) MLL-AF9 TF  t(11;19) MLL-ENL TF  (q23;p13) EWS-FLI1 TF  Ewing sarcoma (t(11;22) EWS-FLI1 TF  (q24;q12) EWS-ERG TF  (q22;q12) EWS-ATF1 TF  Malignant melanoma of soft (q13;q12)  Desmoplastic small round (p13;q12)  Desmoplastic small round (p13;q12)  Desmoplastic small round (p13;q12)  Liposarcoma t(12;16) FUS-CHOP TF  Alveolar rhabdomyosarcoma t(2;13)(q35;q14) PAX3-FOXO1 TF  Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) CCDC6-RET TK  Ion-small-cell lung cancer inv(10) KIFSB-RET TK	ALL	t(X;11)(q13;q23)	MLL-AFX1	TF
t(11;19) MLL- ENL TF (q23;p13) MLL- ENL TF (q24;p12) EWS- FLI1 TF (q24;q12) EWS- ERG TF (q22;q12) EWS- ATF1 TF (q13;q12) EWS- ATF1 TF (parts (q13;q12) EWS- WT1 TF (p13;q12) EWS- WT1 TF (p13;q12) EWS- WT1 TF (p13;q12) FUS- CHOP TF (q13;p11) FUS- CHOP TF (q13;p11) TF (q13;p11) TF (q13;p11) TF (q13;p11) TF (q13;p12) TF (q13;p13) TF (q13;p13) TF (q13;p14) FUS- CHOP TF (q13;p14) PAX3- FOXO1 TF (q14;p15;q15;q15;q15;q15;q15;q15;q15;q15;q15;q		t(4;11)(q21;q23)	MLL- AF4	TF
(q23;p13)  Ewing sarcoma t(11;22) EWS-FLI1 TF (q24;q12)  Ewing sarcoma (variant) t(21;22) EWS- ERG TF (q22;q12) EWS- ATF1 TF (q13;q12)  Desmoplastic small round t(11;22) EWS- WT1 TF (p13;q12)  Liposarcoma t(12;16) FUS- CHOP TF (q13;p11)  Alveolar rhabdiomyosarcoma t(2:13)(q35;q14) PAX3- FOXO1 TF Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1- TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q11.2;q21.2)  Lion-small-cell lung cancer inv(10) (q11.2;q11.2)  Lion-small-cell lung cancer inv(10) (p11.2;q11.2)		t(9;11)(p2;q23)	MLL-AF9	TF
(q24xq12)  Ewing sarcoma (variant) t(21;22) EWS- ERG TF  Malignant melanoma of soft (q12;22) EWS- ATF1 TF  parts (q13:q12)  Desmoplastic small round t(11;22) EWS- WT1 TF  cell turnor (p13:q12)  Liposarcoma t(12;16) FUS- CHOP TF  Alveolar rhabdomyosarcoma t(2:13)(q35:q14) PAX3- FOXO1 TF  Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1- TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q11.2;q21.2)  CCDC6- RET TK  Ion-small-cell lung cancer inv(10) (p11.2;q11.2)			MLL- ENL	TF
Malignant melanoma of soft t(12;22) EWS- ATF1 TF parts (q13;q12)  Desmoplastic small round t(11;22) EWS- WT1 TF Desmoplastic small round t(11;22) (p13;q12)  Liposarcoma t(12;16) (q13;p11) FUS- CHOP TF (q13;p11)  Alveolar rhabdomyosarcoma t(2:13)(q35;q14) PAX3- FOXO1 TF Depillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1- TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q11.2;q21.2)  CCDC6- RET TK (p11.2;q11.2)	Ewing sarcoma		EWS- FLI1	TF
Desmoplastic small round t(11;22) EWS-WT1 TF cell tumor (p13;q12)  Liposarcoma t(12;16) FUS-CHOP TF (q13;p11)  Liveolar rhabdomyosarcoma t(2;13)(q35;q14) PAX3-FOXO1 TF Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q11.2;q21.2)  Liposarcoma t(12;16) FUS-CHOP TF Capillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene)  Capillary thyroid carcinoma inv(10) (q11.2;q21.2)  CCDC6-RET TK	Ewing sarcoma (variant)		EWS ERG	TF
iposarcoma (p13;q12)  Liposarcoma t(12;16) FUS-CHOP TF (q13;p11)  Liveolar rhabdomyosarcoma t(2;13)(q35;q14) PAX3-FOXO1 TF Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (CCDC6-RET TK (q11.2;q21.2)  Lion-small-cell lung cancer inv(10) KIF58-RET TK (p11.2;q11.2)			EWS- ATF1	TF
iposarcoma t(12;16) (q13;p11)  Alveolar rhabdomyosarcoma t(2;13)(q35;q14) PAX3-FOXO1 TF  Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene)  Papillary thyroid carcinoma inv(10) (q11.2;q21.2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) (p11.2;q11.2)	Desmoplastic small round cell turnor		EWS- WT1	11.2
Papillary thyroid carcinoma inv(1)(q21;q31) NTRK1-TPM3 (TRK oncogene )  Papillary thyroid carcinoma inv(10) CCDC6-RET TK (q11.2;q21.2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) KIFSB-RET TK (p11.2;q11.2)	iposarcoma		FUS-CHOP	<b>TF</b> ". ". ". ". ". ". ". ". ". ". ". ". ".
oncogene )  Papillary thyroid carcinoma inv(10) CCDC6- RET TK  (q11.2;q21.2)  Ion-small-cell lung cancer inv(10) KIF58- RET TK  (p11.2;q11.2)	Niveolar rhabdomyosarcoma	t(2:13)(q35:q14)		· ·
(q11.2;q21.2)  lon-small-cell lung cancer inv(10) KIFSB-RET TK (p11.2;q11.2)	apillary thyroid carcinoma	inv(1)(q21;q31)	oncogene)	•
(p11.2;q11.2)	apillary thyroid carcinoma			
ion-small-cell lung cancer inv(2)(p1;p3) EML4-ALK TK	ion-small-cell lung cancer		KIFSB-RET	TK
	ion-small-cell lung cancer	inv(2)(p1;p3)	EMLA- ALK	TK

Table 19.4 Examples of micromas that act as oncogenes				
mIRNA	Targets	Involvement in cancers		
miR-17-92 cluster	TP63, E2F1, CDKN1A, BCL2L11	Up-regulated in lung and colon cancer, as well as lymphoma, medulloblastoma, and multiple myeloma		
miR-21	PTEN, PDCD4	Over-expressed in multiple solid tumors		
miR-106b- 93-25 cluster	CDKN1A, BCL2L11	Over-expressed in multiple solid tumors and multiple myeloma		
miR-155	INPP5D, CEPBP, SPI1, ESPL1, PICALM	Up-regulated in breast, lung, colon, and pancreatic tumors and hematopoietic malignancies		
miR-221 and miR- 222	PTEN, TIMP3, CDKN1B, CDKN1C, BCL2L11, DDIT4, FOXO3	Up-regulated in multiple solid tumors and in chronic lymphocytic leukemia		

جدول ۶

Table 1	Table 19.6 Examples of micrornas that act as tumor suppressor genes				
miRNA	Targets	Involvement in cancers			
Let-7 family	RAS, MYC, HMGA2	Down-regulated in multiple solid tumors and hematopoietic malignancies			
miR-15- 16 cluster	CCND1, WNT3A	Translocated and down-regulated in hematopoietic malignancies; down-regulated in pituitary, prostate, and pancreatic tumors			
miR-34 family	CCNE2, MET, BCL2, MYCN, NOTCH1/2, CDK4/6	Down-regulated in pancreatic cancer and Burkitt lymphoma			
miR- 203	ABL, TP63	Down-regulated in multiple solid tumors and hematopoietic malignancies			

جدول ۷

برخی از تومورها شواهدی از تغییرات ژنتیکی هماهنگ در مقیاس بزرگ را نشان میدهند و گاهی اوقت یک رویداد منفرد میتواند تعداد زیادی جهش تولید کند:

سیکلهای breakage-fusion-bridge یک پیامد کلاسیک بازآرایی میباشد که کروموزوم دی سانتریک تولید می کند و این کروموزومها در جهت مخالف توسط دو سانترومر کشیده شده تشکیل پل میدهند و نهایتا پل شکسته می شود و قطعات منوسنتریک ایجاد می کند

در کروموپلکسی یک سلول توموری دارای باز آرایی کروموزومی متعدد است مثلا اگر کروموزوم A,B دچار جابجایی شوند، به جای اینکه انتهاهای شکسته باقی مانده بهم ول شوند تا

یک جابجایی دو طرفه متداول شکل بگیرد ممکن است جابجایی تازه با کروموزوم C,D تشکیل دهند. و در نتیجه کروموزومهای بیشتری در بازآرایی ها شرکت میکنند.

کروموتریسپسیس: زمانیکه یک کرومبوزوم منفرد ده ها تا صدها از آرایی نشبان میدهد و نسبت به کروموپلکسی تعداد کمتری از کرومبوزوم درگیر می شبوند اما تعبداد باز آرایی ها بیشتر است. اغلب ترکیب کاملی از حذف و مضاعف شدگی و معکوس شبدگی دیده می شبود و کروموتریپسیس در ۲-۳ درد اغلب سرطانها دیده شده و سرطانهای استخوان فراوانی بالایی از کروموتریپسیس دارند

Kataegis ایجاد تعداد زیادی از جهشهای خوشه ای در

فروريختن چنگال همانند سازي ايجاد شده است.

نمونههای از درمان هدفمند سرطان :

نواحــی به اندازه کیلوباز تا مگاباز در اثر یک رویداد منفرد اســت و علت احتمالی آن فعالیت ســیتیدین دأمیناز APOBEC بر روی DNA تک رشــته ایی است که به دنبال شکست دو رشته ایی یا

Table 19.9 Examples of targeted cancer therapeutics						
Tissue/cancer	Brand name (generic name)	Protein target	Mode of action			
SMALL-MOLECULE DRUGS						
Breast	Many brands (tamoxifen)	Estrogen receptor (ER) in ER-positive breast cancers	Blocks ER, preventing growth signals			
Leukocytes/leukemia	Glivec* (imatinib)	BCR-ABL1 fusion protein	Inhibits abnormal signaling by fusion protein tyrosine kinase			
Skin/melanoma	Zelboraf* (vemurafenib)	BRAF V600E mutant protein	Specifically inhibits V600E mutant BRAF, triggers apoptosis			
Non-small-cell lung cancer	Xalkori* (crizotinib)	EML4-ALK fusion protein	Inhibits abnormal signaling by fusion protein tyrosine kinase			
Ovarian (advanced)	Lynparza* (olaparib)	PARP1 enzyme	Blocks repair of DNA breaks in BRCA1-mutant cancers			
Lung/various	lressa* (gefitinib)	Epidermal growth factor receptor (EGFR) mutants	Binds cytoplasmic part of EGFR, blocks signaling			
Lung/various	Tarceva* (erlotinib)	EGFR mutants	Binds cytoplasmic part of EGFR, blocks signaling			
Various advanced cancers	Tagrisso* (osimertinib)	EGFR T790M mutant	Binds cytoplasmic part of T790M mutant EGFR, blocks signaling			
	MO	NOCLONAL ANTIBODIES	S			
Breast	Herceptin <sup>a</sup> (trastuzumab)	EGFR on HER2- positive cells	Attaches to receptor, identifies the cell as a target for the immune system			
Skin/melanoma	Yervoy <sup>®</sup> (ipilimumab)	CTLA4 T-cell inhibitor	Absence of CTLA4 stimulates T cells to attack cancer cells			
Skin/melanoma	Opdivo* (nivolumab)	PD-1 T-cell inhibitor	Absence of PD-1 stimulates T cells to attack cancer cells			
	Mabthera*	CD20 B-cell surface	Binds to CD20, identifies cells as			



# فصل 10

## فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی و درمان بیماریهای ژنتیکی

-کارهای اندکی انجام شده و کارهای بسیاری هنوز انجام نشده اند. (الکساندر گراهام بل)

-اگر نمی توانید پرواز کنید، بدوید، اگر نمی توانید بدوید، راه بروید، اگر نمی توانید بدوید، راه بروید، اگر نمی توانیسد راه بروید، پس بخزید، اما هر کاری که باید، انجام دهید تا به جلو حرکت کنید.

(مارتین لوتر کینگ، جونیور)

## فارماكوژنوميك (Pharmacogenomics)

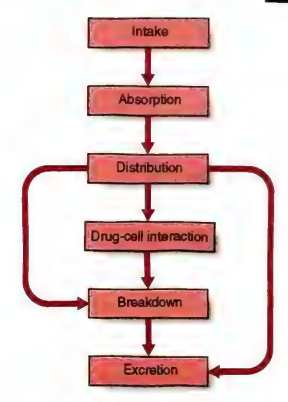
دنیای ژنتیک / ژنومیک انسانی تا حد زیادی از استفاده از اصطلاح فارماكوژنتيک به فارماكوژنوميک تغيير كرده است. تفاوت در این اصطلاحات، باید گفت، تا حدودی متفاوت است، اما فارماکوژنومیک تأکید فعلی بر جستجوی درک بهتر ارتباط ژنوم با تغییرات حساسیت فردی نسبت به اثرات یک داروی خاص را نشان میدهد، به ویژه تعامل بین دارو و کل ژنوم، فارماکوژنتیک، که توسط ووگل -Vogel در سال ۱۹۵۹ معرفی شد، برای توصیف تأثیر ژنها بر اثربخشی و عوارض جانبی داروها بکار میرود. بنابراین بسیاری، اصطلاح جدید را فراگیرتر می دانند. اگـر تغییرات توالی DNA یلی مورف در ناحیه کد کننده يا مناطق تنظيم كننده ژنها رخ دهد، احتمالا با تغييرعملكرد، فعالیت یا سطح بیان، منجر به تغییراتی در محصول ژن میشود. آنالیز خودکار پلیمورفیسیمهای تک نوکلئوتیدی گسترده ژنوم (فصل ۱) امکان شناسایی ژنهای دخیل در متابولیسم دارو، انتقال و گیرنده هایی را که به احتمال زیاد در تعیین تنوع در اثربخشی، عوارض جانبی و سمیت دارو نقش دارند، فراهم می کند. امکان استفاده از توالى يابى ژنوم به عنوان يک أزمايش تشخيصي باليني معمول، امكان ایجاد مشخصات فارماكوژنومیک شخصی خود را بــرای ارائه اطلاعات، در مورد دُز مطلوب دارو یا احتمال وقوع عوارض جانبی ایجاد می کند.

مهم است بدانیم که تنوع فردی در حساسیت به دارو می تواند نتیجه فاکتورهایی باشد که ژنتیکی نیستند به عنوان مثال، جوانان و بزرگسالان، هر دو به مورفین و مشتقات آن بسیار حساس هستند، همانطور که افراد مبتلا به بیماری کبدی، به آنها حساس میباشند. با این حال، تفاوتهای فردی در پاسخ به داروها در انسان اغلب به صورت ژنتیکی تعیین میشوند. کل این زمینه از آن جهت اهمیت دارد که واکنشهای جانبی (عوارض جانبی) داروها عامل اصلی مرگ ومیرهستند و تنها بخشی از بار بیماریهای دارو م) بار بیماری مراقبتهای بهداشتی بسیار هزینهبر میباشند.

ژنوم انسان حداقل بسه سه طریق بسر روی اثرات داروها تأثیر میگذارد. روش اول، فارماکوکینتیک میباشد، که متابولیسم داروها از جمله جنب داروها، تبدیل آنها بسه متابولیتهای فعال و سهزدایی یا تجزیه آنها را توصیف میکند. روش دوم، فارماکودینامیک بسه تعامل بین داروها و اهداف مولکولی آنها اشاره میکند. یک مثال میتواند اتصال یک دارو به گیرنده خود باشد. روش سوم، مرتبط با داروهای مسکن (palliative drugs) باشد. روش مستقیماً بر روی عامل بیماری تأثیر نمیگذارند، بلکه بر روی علائم آن اثر دارند. به عنوان مثال، مسکنها بر علت درد تر روی علائم آن اثر دارند. به عنوان مثال، مسکنها بر علت درد تأثیر نمیگذارند.

## متابوليسم دارو

متابولیسم یک دارو از دنبالهای مشترک از رویدادها پیروی میکند (شکل ۱–۱۵). یک دارو ابتدا از روده جذب میشود، وارد جریان خون میشود و در بافتهای مختلف و مایعات بافت، توزیع و تقسیم میشود. تنها بخش کوچکی از دوز کل دارو مسئول ایجاد یک اثر دارویی خاص است، که بیشتر آن تجزیه شده یا بدون تغییر دفع میشود.



شكل ۱-۱۵: مراحل متابوليسم يك دارو

#### تغييرات بيوشيميايي

فرآیند تجزیه واقعی که معمولاً در کبد انجام میشبود، در مورد داروهای مختلف متفاوت است. برخی کاملاً به دی اکسید کربن، اکسید میشوند که از طریق ریهها دفع میگردد. داروهای دیگر به اشکال تغییریافته و از طریق کلیه به داخل ادرار یا توسط كبد به داخل صفرا و از آنجا با ورود به مدفوع دفع مىشوند بسیاری از داروها متحمل تغییرات بیوشیمیایی میشوند که حلالیت آنها را افزایش میدهند؛ که نتیجه آن دفع راحت ترو سریع ترانها میباشد. یکی از تغییرات مهم بیوشیمیایی بسیاری از داروها، همیوغی (کونژوگاسیون) است که مستلزم اتصال دارو با اسید گلوکورونیک کربوهیدراتی میباشد. همیوغی با گلوکورونید اساساً در کبد رخ میدهد. حذف مورفین و مشتقات أن، نظير كدئين، تقريباً بهطور كامل وابسته به اين فرأيند است. ایزونیازید که در درمان سل مورد استفاده قرار می گیرد، و تعدادی از داروهای دیگر، شامل سولفونامیدها، با ورود یک گروه استیل به داخل مولکول دچار تغییرات بیوشیمیایی میشوند، که این فرآیند بنام استيلاسيون شناخته مي شود (شكل ٢-١٥).

#### كينتيك متابوليسم دارو

مطالعه متابولیسم و اثرات یک داروی خاص معمولاً مستلزم تجویز یک دُر استاندارد از دارویی خاص و سپس بعد از یک

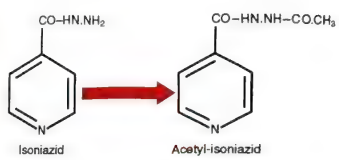
فاصله زمانی مناسب، تعیین پاسخ، اندازهگیری میزان داروی موجود در گردش خون یا تعیین میزان متابولیسیم آن میباشد. این مطالعات نشان میدهند که تنوع قابل توجهی در نحوه پاسخ افراد مختلف به داروهای خاص وجود دارد. این تنوع در پاسخدهی مى تواند پيوسته يا ناپيوسته باشد. اگر آزمايش پاسخ به دُر بر روی افراد زیادی انجام شود، نتایج آنها را میتوان ترسیم کرد، که چندین پاسے احتمالی قابل مشاهده است (شکل ۳–۱۵)، در تغییرات پیوسته، نتایج یک توزیع زنگولهای یا نمایی دارند. در تنوع ناپیوسته، این منحنی دونمایی و گاهی حتی سهنمایی است. یک پاسخ ناپیوسته، متابولیسم دارویی را که بصورت تکژنی کنترل میشود، پیشنهاد می کند. برای مثال، در صورتی که متابولیسم طبیعی یک دارو تحت کنترل ژن غالب، R باشد و اگر برخی از افراد بهدلیل این که برای یک ژن مغلوب، r هموزیگوت هستند، قادر به متابولیزه نمودن این دارو نباشند، افراد شامل سه دسته خواهند بود: RR، Rr و rr در صورتی که پاسخهای RR و Rr غيرقابل تمايز باشند، يك توزيع دونمايي بهدست خواهد آمد. در صورتی که RR و Rr قابل تمایز باشند، یک توزیع سهنمایی وجود خواهد داشت و هر قله یا نما اشاره به یک ژنوتیپ متفاوت خواهد نمود. یک توزیع تکنمایی به معنی آن است که متابولیسم داروی مورد نظر تحت کنتـرل ژنهای متعددی قرار دارد؛ یعنی چندژنی (فصل ۱۰) است.

## تنوعهای ژنتیکی آشکار شده توسط اثرات داروها

از جمله شناخته شده ترین مثالهای دارویی که باعث آشکارشدن تنوعهای ژنتیکی در پاسخ هستند، میتوان به ایزونیازید، پریماکوئین، داروهای ضدانعقاد کومارینی، داروهای بیهوشی خاص، تیوپورینها و دبریزوکوئین اشاره کرد.

## فعالیت N–استیلترانسفراز

ایزونیازید یکی از داروهایی است که مورد استفاده درخط اول در جلوگیری و درمان سل میباشد. این دارو به سرعت از روده (مجاری گوارشی) جذب میشود و سبب أیر د سطح اولیه بالا در خون میگردد، که به آهستگی با غیرفعال شدن و دفع دارو، کاهش می یابد متابولیسم ایزونیازید امکان تمایز دو گروه را فراهم می سازد: غیرفعال کنندههای سریع و آهسته. در مورد اول، سطح دارو در خون پس از دُز خوراکی به سرعت کاهش می یابد؛ در مورد دوم، سطح دارو در خون برای مدتی بالا باقی می ماند. مطالعات خانوادگی نشان دادهاند که غیرفعال کنندههای آهسته ایزونیازید،

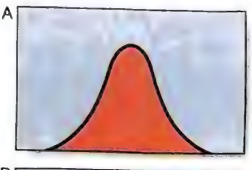


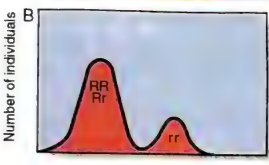
شكل ۲-۱۵ استيلاسيون داروى ضد سل ايزونيازيد

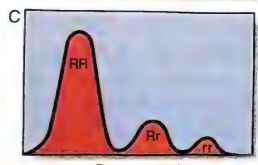
برای یک آلل اتوزومال مغلوب که آنزیم کبدی – ۱۰ ستیل ترانسفراز با میزان فعالیت کمتر را ایجاد می کند هموزیگوت هستند. فعالیت – ۱۰ ستیل ترانسفراز در جمعیتهای مختلف، متفاوت میباشد. برخلاف ژاپنیها که غالباً غیرفعال کنندههای سریع هستند، در ایالات متحده آمریکا و اروپای غربی حدود ۵۰ از جمعیت، غیرفعال کنندههای آهسته میباشند.

در برخی افراد، ایزونیازید میتواند عرارض جانبی نظیر پلىنورىت، ئاھنجارى شبه اريتماتوز لوپوس سيستميك يا آسيب کبدی را ایجاد کند. در مقایست با غیرفعال کنندههای سریع، با دُزهای برابر، مقادیر خونی ایزونیازید در غیرفعال کنندههای أهسته براى مدت طولاني ترى بالاتر باقسى مىماند. غيرفعال کنندههای آهسته به طور قابل توجهی بیشتر در معرض ایجاد عوارض جانبی در همان دُزهایی هستند که غیرفعال کنندههای سریع برای اطمینان از سطح کافی خون برای درمان موفقیت آمیز سل نیاز دارند. در مقابل، غیرفعال کنندههای سریع در معرض خطر بیشتری برای آسیب کبدی ناشی از ایزونیازید هستند. تعدادی از داروهای دیگر نیز توسط- N استیل ترانسفراز متابولیزه می شوند و بنابرایین غیرفعال کننده های آهسته ایزونیازید نیز احتمال بیشتری دارد که عوارض جانبی را نشان دهند. این داروها شامل هيدرالازين بهعنوان يك داروى ضدفشار خون بالا و سولفاسالازين بهعنوان يک مشتق سولفوناميدي مورد استفاده در درمان بیماری کرون میباشند.

مطالعات انجامشده در سایر گونههای حیوانی، منتهی به کلونسازی ژنهای مسئول فعالیت ۱۸-استیلترانسفراز در انسان شدهاند. این مطالعات سبب آشکارسازی وجود سه ژن شده که یکی از آنها بیان نمی شود و یک ژن کاذب (NATP) است، ژن دیگر از نظر فعالیت تفاوتی را بین افراد مختلف نشان نمی دهد (NAT1) و ژن سوم (NAT2) که جهش در آن مسئول تنوع چند شکلی (polymorphic variation) ارثی است. گزارش شده است که این جهشهای ارثی در NAT2، خطر ایجاد تعدادی از







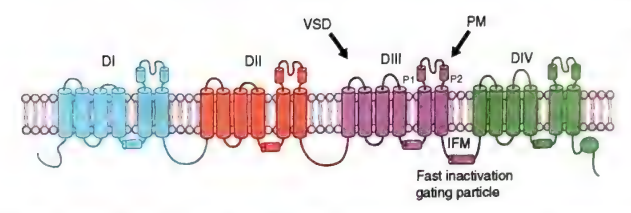
Response to drug

شــکل ۳-۱۵ انواع مختلف پاســخها به داروهای متفاوت که مطابق با کنترل چندژنی و تکژنی متابولیســم دارو میباشند. (A) تنوع پیوسته، کنترل چند عاملی متابولیسم دارو. (B)، تغییرات دونمایی ناپیوسته. (C)، تغییرات سهنمایی ناپیوسته.

سرطانها، شامل سرطانهای مثانه، کولورکتال، پستان و ریه را تغییر میدهد. تصور میشود که این موضوع بهواسطه تفاوتهایی در استیلاسیون کارسینوژنهای آروماتیکی و کارسینوژنهای آمینیهتروسیکلیک میباشد.

#### كانال سديم و حالتهاي فعال سازي

"فعال شدن سریع (یا تند) و آهسته" این اصطلاح همچنین در رابطه با کانالهای سدیم با ولتاژ (Nav) استفاده می شود. این کانالها نقشهای اساسی و تخصصی در سیگنالینگ الکتریکی دارند؛ فعال سازی سریع باعث افزایش فاز بالقوه پتانسیل عمل می شود و به دنبال آن فرآیندهای غیرفعال سازی سریع و آهسته انجام می شود. غیرفعال سازی سریع باعث کاهش هدایت داخلی یونهای سدیم () در میلی ثانیه می شود، که به سلولها اجازه می دهد تا دوباره قطبی شوند. سپس کانالهای Nav برای فعالسازی



شــکل ۴ــ۱۵ نمای شــماتیک منافذ کانال سدیم با ولتاژ (Nav) که زیر واحد α را تشــکیل می دهد (زیر واحد β نشان داده نشده است). یک جهش بیماری زا در موتیف ایزولوســین فنیل آلانین متیونین باعث غیرفعال ســازی سریع می شود اما غیرفعال ســازی کند را دست نخورده باقی می گذارد. مکانیســـمهای غیرفعال سازی آهسته متمایز ازغیرفعال سازی سریع اســت و سایر مناطق کانال Nav را شامل می شود، به ویژه حلقههای P1 و P2. مکانیســـمهای غیرفعال سازی آلاین متیونین؛ PM، واحد منفذ هدایت کننده یون؛ VSD، دومین حسگر ولتاژ.

مجدد در دسترس قرار می گیرند. غیرفعال شدن آهسته پاسخی به دپلاریزاسیون مکرر طولانی یا زیاد است و در مقیاسهای زمانی ثانیه به دقیقه رخ می دهد این امر با کاهش تعداد کانالهای Nav موجود برای فعال سازی، تحریک پذیری سلولی را تنظیم می کند، بنابراین نقش مهمی در کنترل تحریک پذیری غشا ایفا می کند غیرفعال شدن آهسته معیوب ناشی ازجهشهای DNA در ژنهای کانال Nav با چندین بیماری تحریک پذیری سلول همراه است، از جمله فلج دورهای هایپر کالمیک، میوتونی (فصل ۶)، سندرم بروگادا و سندرم TD طولانی (فصل ۶). مهار کنندههای کانال سدیم، که شامل بی حسی موضعی، ضد تشنج، ضد آریتمیک و مسکن است، بیشترین میل را برای غیرفعال کردن آهسته کانالها اثر خود را اعمال می کنند (شکل ۱۵–۴).

#### واریانتهای گلوکز ۶-فسفات دهیدروژناز

سالهای زیادی کوئینین به عنوان داروی انتخابی در درمان مالاریا بوده است. با وجود این که کوئینیسن در حملات حاد بیماری بسیار مؤثر است، ولی مانع عود مجدد بیماری نمی شود. پریماکوئین در سال ۱۹۲۶ معرفی شد و نشان داده شد که در جلوگیری از عود مجدد بیماری بسیار بهتر از کوئینین میباشد. هرچند، مدت زیادی از معرفی پریماکوئین نگذشت که افرادی شناسایی شدند که نسبت به این دارو حساس بودند این دارو می تواند برای چند روز بدون هیچ اثر بیماری واضحی مورد استفاده قرار گیرد، ولی بعد از چند روز ناگهان برخی افراد شروع به دفع ادرار بسیار تیره و اغلب سیاه می کنند. یرقان (زردی) ایجاد

شده و شمارش گلبول قرمز و غلظت هموگلوبین به تدریج در اثر همولیز گلبولهای قرمز خون کاهش می یابد. افراد مبتلا معمولاً از چنین دوره همولیتیکی بهبود می یابند، ولی گاهی تخریب گلبولهای قرمز خون آنقدر وسیع است که می تواند کشنده باشد. بعدها نشان داده شد که علت این موارد حساسیت به پریماکوئین، کمبود آنزیم گلوکز ۶-فسفات دهیدروژناز (G6PD) در گلبولهای قرمز خون می باشد.

نقـص GGPD به صورت یک صفت وابسته به X مغلوب به ارث می رسد (فصل ۷). کمبود GGPD در اکثر قفقازی ها (Caucasians) نادر است، ولی حدود ۱۰% افراد مذکر آفریقایی کارائیسی مبتلا هستند و همچنین درجمعیت مدیترانه ای ها نسبتاً شایع است. تصور می شـود که کمبود GGPD به این علت در این جمعیتها نسبتاً شایع است که سـبب افزایش مقاومت در برابر انگل مالاریا می شـود افراد مبتلا به کمبود GGPD نه تنها بـه پریماکوئین، بلکه همچنین به ترکیبات دیگری شـامل فناسِتین، نیتروفورانتوئین و برخی سولفونامیدها حساس هستند. تصور می شود که کمبود GGPD اولین ناهنجاری فارماکوژنتیکی شناخته شده می باشد که توسط فیثاغورث در حدود ۵۰۰ سال قبل از میلاد شرح داده شده است.

#### متابولیسم کومارین توسط CYP2C9

داروهای ضدانعقاد کومارین نظیر وارفاریان، در درمان تعدادی از ناهنجاریهای مختلف در جهات جلوگیری از انعقاد خون، مثلاً بعد از یک ترومبوز وریدی عمقی، مورد استفاده قرار میگیرند، وارفارین توسط آنزیم سیتوکروم P450 متابولیزه میشود

که توسط ژن CYP2C9 کد می شود و دو واریانت (\*\*CYP2C9) منجر به کاهش متابولیسیم می شوند. در نتیجه این بیماران نیاز بسه دوز کمتری از وارفارین برای حفظ محدوده بین المللی نرمال شده دارند (INR) و ممکن است در خطر بالای خونریزی قرار داشته باشند.

#### متابولیسم دبریزوگوئین توسط CYP2D6

دبریزوکوئین دارویی است که در گذشته به طور مکرر از آن برای درمان فشار خون بالا استفاده میشد. یک توزیع دونمایی در پاسخ به این دارو در جمعیت عمومی وجود دارد. حدود ۱۰–۵% افراد با نیژاد اروپایی، متابولیزه کنندههای ضعیف هستند و هموزیگوت یک ژن اتوزومال مغلوب با فعالیت هیدروکسیلاسیون پایین میباشند.

مطالعات مولکولی آشکار نمودهاند که این ژن درگیر در متابولیسیم دبریزوکوئین، یکی از اعضاء خانبواده ژنی P450 بر روی کرومبوزوم ۲۲، بهنام CYP2D6، میباشد. جهشهای مسئول فنوتیپ متابولیزه کننده ضعیف، هتروژن میباشند؛ تاکنبون ۱۸ واریانیت مختلف گزارش داده شدهاست. تنوع CYP2D6 مهم است، ژیرا این آنزیم در متابولیسم بیش از ۲۰% داروهای تجویزی، شامل بتا بلاکرهای متوپرولول، کارودیلول، فدافسردگیهای فلوکستین و ایمیپرامین، ضد روان پریشیهای تیوریدازین و هالوپریدول، مسکن کدئین و داروی ضدسرطان تاموکسیفن شرکت دارد.

#### هايپرترمي بدخيم

هایپرترمی بدخیم (MH) یک عارضه نادر بیهوشی است. افراد مستعد در هنگام بیهوشی دچار سفتی و سختی عضلانی و افزایش درجه حرارت بدن (هایپرترمی) میشوند که گاهی تا ۴۲٫۳۰۲ (۱۰۸۰۴) افزایش مییابد. این حالت معمولاً زمانی رخ میدهد که از هالوتان بهعنوان عامل بیهوشی، بهخصوص در زمان استفاده از سوکسینیل کولین بهعنوان شلکننده عضلات بسرای لوله گذاری، استفاده میشود. در صورت عدم تشخیص سریع و درمان با سردکننده شدید، برای فرد مبتلا اغلب کشنده خواهد بود.

حساسیت به MH به صورت یک صفت اتوزومال غالب به ارث می رسید و حیدوداً ۱ در هر ۱۰۰۰ نفر را مبتلا می کند. قابل اعتماد تریین راه برای پیشبینی وضعیت حساسیت افراد، مستلزم بیویسی عضلانی با آزمایش انقباض عضلات در پاسخ

به قرار گرفتن در معرض هالوتان و کافئین درمحیط آزمایشگاه میباشد.

هایپرترمی بدخیم از نظر ژنتیکی هتروژن است، ولی شایعترین علت آن جهش در ژن گیرنده ریانودین (RYR1) میباشد. واریانتهای مربوط به این ژنها ممکن است بر حساسیت افراد در خانوادهها تأثیر بگذارد. این مشاهده ممکن است نتایج متناقض آزمایش انقباض عضلانی در محیط آزمایشگاهی و ژنوتیپ در اعضای برخی از خانوادههایی که دارای جهش های RYR1 میباشند را توجیه نماید.

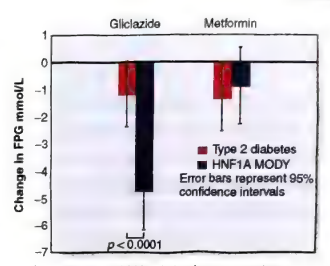
## تيويورين متيل ترانسفراز

گروهی از مواد سمی بالقوه معروف بسه تیوپورینها، که شمامل ۶-مرکاپتوپورین، ۶-تیوگوانین و آزاتیوپرین میباشد، بهطور وسیعی در درمان لوسمی، برای سرکوب پاسخ ایمنی در مبتلایان با ناهنجاری خودایمنی نظیر لوپوس اریتماتوز سیستمیک و جلوگیری از رد عضو پیوندی مورد استفاده قرار می گیرند. از نظر بالینی این داروها مؤثر هستند، با این وجود اثرات جانبی جدی نظیر لکوپنی و آسیب شدید کبدی را بههمراه دارند.

طبق گزارشات، آزاتیوپرین سبب مسمومیت در ۱۰-۱۰% بیماران شده و ممکن است امکان پیشبینی بیماران مستعد به اثرات جانبی با اندازه گیری سطوح فعالیت بیوشیمایی یا آنالیز تنوع ژنتیکی در ژن تیوپورین متیل ترانسفراز (TPMT) وجود داشته باشد این ژن، آنزیم مسئول متیلاسیون تیوپورینها را کد میکند و حدود دو سوم بیمارانی که دچار اثرات سمی میشوند، دارای یک یا چند آلل مختلف میباشند.

## دىھىدروپىرىمىدىن دھىدروڑناز

دی هیدروپیریمیدیان دهیدروژناز (DPYD) اولین آنزیم و محدودکننده سارعت در کاتابولیسیم داروی شایمی درمانی ۵-فلوروپوراسیل (۵ FU) میباشد. نقص DPYD به عنوان یک عامل فارماکوژنتیکی مهم در سبب شناسی سمیت شدید مرتبط با FU5 شناسایی شاده است. اندازه گیری فعالیت DPYD در سلولهای تک هستهای خون محیطی یا آزمایش ژنتیکی برای شایع ترین جهاش ژن DPYD (یک جهش جایاگاه پیرایش، شایع ترین جهاش ژن DPYD (یک جهش جایاگاه پیرایش، ممکن شاد اگزون ۲۴ می شود)، ممکن است در مبتلایان به سرطان، قبل از تجویز FU5 ضروری باشد.



شکل ۵-۵۱: پاست به سولفونیل اوره گلیکلازید و متفورمین داروی دیابت نوع ۲ در بیماران مبتلا به HNF1A دیابت با شروع بیماری در بلوغ و دیابت نوع ۲. بیماران (۱۸ نفر در هر گروه) با هر دارو به مدت ۶ هفته در یک کارآزمایی تصادفی تحت درمان قرار گرفتند. FPG، گلوکز پلاسما در شرایط ناشتا.

Modified from Pearson ER, Starkey BJ,Powell RJ, et al. Genetic cause of hyperglycemia and response to treatment in diabetes. Lancet. 2003;362:1275–1281.

## پزشکی شخصی (Precision Medicine)

استفاده از اطلاعات ژنتیکی یا ژنومیکی برای گزینش مناسب ترین گزینه ی درمان فارما کولوژیکی (دارویی) با دُز صحیے، گامی به سوی پزشکی شخصی یا پزشکی فرد محور است. پزشکی شخصی، به معنای جامع، رویکردی چند رشتهای برای بهبود مراقبتهای بهداشتی و نتایج سلامت میباشــد. در طول ۱۰ سال گذشته، مثالهای بسیاری از پزشکی طبقهبندی شده ظهور پیدا کردهاند که درمان یک بیماری خاص به زیرگروه ژنتیکی بیمار وابسته میباشد. این مثالها شامل انواع تک ژنی بیماریهای نادری هستند که در آنها درمانی متفاوت برای بیماران دارای جهش در یک ژن خاص یا طبقهبندی در سطح انواع تومورها بر مبناي خصوصيات ژنتيكي آنها توصيه می گردد. در سایر اختلالات، درمان ممکن است به زیرگروه جهش وابسته باشد؛ برای مثال داروهای جدید برای درمان فيبروز كيستيك (CF) مطابق با اثرات جهش تهيه شدهاند. يك تشخیص ژنتیکی (یا ژنومیکی)، گامی ضروری درجهت انتخاب مناسبترین درمان است،

## دیابت جوانان با شروع در دوران بلوغ

دیابت جوانان با شروع در دوران بلوغ (MODY) یک شکل تک ژنی دیابت میباشد که با شروع در سن جوانی (اغلب قبل از

سن ۲۵ سـالگی)، وراثت غالب و اختلال عملکرد سلولهای بتا مشخص میشود. بسـیاری از بیماران مبتلا به اشتباه دیابت نوع ۱ تشـخیص داده میشوند و با انسولین درمان میشوند. مشاهده بالینی حساسیت به درمان با سولفونیل اوره در بیمار دارای جهش HNFIA که عامل MODY اسـت، بـه کارآزماییهای تصادفی میانجامد که افزایش چهار برابری پاسـخ به عوامل سـولفونیل اوره را در بیماران دارای جهشهای HNFIA در مقایسـه با گروه کنترل (شـاهد) دیابت نوع ۲ نشان میدهد (شکل ۵–۱۵). گروه کنترل (شـاهد) دیابت نوع ۲ نشان میدهد (شکل ۵–۱۵). تشـخیص ژنتیکی HNFIA MODY برای بسـیاری از بیماران بدین معناسـت که درمان آنها میتواند از تزریق انسـولین به قرصهای سولفونیل اوره تغییر یابد.

## ديابت نوز ادان (Neonatal Diabetes)

شايع ترين علت ديابت دائمي نوزادان، يک جهش فعال کننده در ژنهای KCNJI1 و ABCC8 میباشد که زیرواحدهای Kir6.2 و SUR1 مرتبط با كانال پتاسيمي حساس به ATP (KATP) را در سلولهای بتا پانکراس کد می کنند. اثر چنین جهشهایی در جلوگیری از بسته شدن کانال K-ATP از طریق کاهش پاسخ بــه ATP می باشد. از آنجایی که بــسته شدن کانال محرک ترشح انسولین میباشد، این جهشها منجر به دیابت می گردند و نیاز به درمان مادام العمر با انســولین دارند. تعیین علت ژنتیکی این زیرگروه نادر دیابت منجر به بهبود درمان شده است، زیرا اکثر بیماران را می توان به شکل موفقیت آمیزی با قرصهای سـولفونيل اوره، بهجاي تزريق انسـولين، درمان كرد. اين داروها به زیرواحدهای گیرنده سـولفونیل اوره کانال KATP اتصال یافته و سبب بسته شدن کانال مستقل از ATP می گردد و در نتیجه باعث ترشے انسولین میشوند (شکل ۶–۱۵). درمان با دُز بالای ســولفونيلاوره منجر به يهبود كنترل قندخون مي شود كه خطر عوارض دیابت را در سالهای بعدی زندگیی کاهش میدهد. برخی از بیماران جهشهای شدیدتری دارند که بر عملکرد کانال KATP در مغز نیز تأثیرگذار هستند. این تغییر درمان از انسولین به سولفونیل اورهها می تواند عملکرد حرکتی و شناختی وهمچنین کنترل دیابت را بهبود بخشد. دستورالعملهای بین المللی در حال حاضــر آزمایش ژنتیک را برای افــرادی که در ۶ ماه اول زندگی مبتلا به دیابت تشخیص داده شدهاند توصیه می شود تا بیمارانی که می توانند از درمان با سولفونیل اوره بهره مند گردند شناسایی شوند.

## عوارض جانبی (Adverse Events)

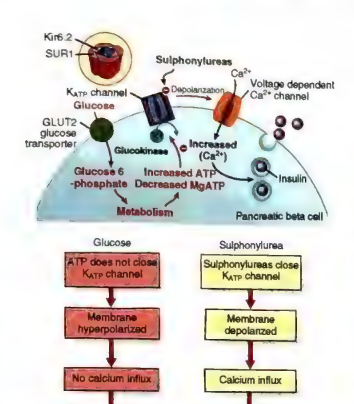
برآورد می گردد که تقریباً ۱۵ درصد بیماران بستری شده در بیمارستان تحت تأثیر واکنش دارویی متعارض قرار می گیرند. هدف از فارماکوژنومیک عبوارض جانبی، شناسایی پروفایل ژنتیکی است که بیمارانی را شناسایی می کند که با احتمال بیشتری از چنین عبوارض جانبی رنج می برند. بهترین مثال شناخته شده آباکاویر است که مهار کننده آنزیم ترانس کریبتاز معکوس (نسخهبردار) است و در درمان عفونت ویروس نقص ایمنی انسان (HIV) به کار می رود. حدود ۵% بیماران حساسیت بالقوه کشنده ای به آباکاویر را نشان می دهند و این موضوع سبب محدودیت استفاده از آن می شود.

در سال ۲۰۰۲، همراهی قوی بین آلل ۱۴۵ آنتی ژن لکوسیت انسانی و این حساسیت به اثبات رسید. امروزه، تست ۱۹۵۱ ۵۷۰ یک آزمایش معمول پیش از تجویز آباکاویر میباشد.

حداقل ۱۰ درصد از آفریقایی ها، آمریکای شمالی و اروپایی ها، برای واریانتی در پروموتر ژن (۲۸۴ UGT1A1) (۲۸۴ UGT1A1) استان و اریانتی در پروموتر ژن (۲۸۴ استان کولورونیداسیون ایرینوتکان، داروی مصرفی در درمان سرطان کولورکتال گردیده و در صورت قرارگیری در معرض دوز استاندارد، خطر نوتروپنی شدید را افزایش می دهد. یک آزمایش ساده مبتنی بر واکنش ژنجیرهای پلیمراز برای ۲۸۴ سی تواند برای تعیین دُز درمانی مناسب مورد استفاده قرار گیرد.

## اثر بخشی (Efficacy)

صرف نظر از کاهش عوارض و مرگ و میر ناشی از عوارض جانبی، تجویز دارو فقط برای بیمارانی که احتمالاً به آنها پاست میدهند بسیار مقرون به صرفه است. بسته به بیولوژی مولکولی تومور، داروهای متعددی که برای درمان سرطانهای مختلف ایجاد شدهاند دارای اثر متفاوتی هستند (جدول ۱–۱۵ را ببینید). برای مثال، تراستوزوماب (هرسپتین) یک آنتیبادی است که بیان بیش از حد پروتئین HER2/neu را که در تقریباً یکسوم بیماران مبتلا به سرطان پستان مشاهده می شود، هدف می گیرد. درنتیجه تنها در صورتی برای بیماران هرسپتین تجویز می گردد که بیان مهارکننده پروتئین تیروزین کیناز است که از سال ۲۰۰۱ در مهارکننده پروتئین تیروزین کیناز است که از سال ۲۰۰۱ در درمان لوسمی میلوئید مزمن (سرطان خون) به کار گرفته شد. درمان لوسمی میلوئید مزمن (سرطان خون) به کار گرفته شد. این یک درمان بسیار مؤثر است که با اتصال به پروتئین ادغامی این یک درمان جابه جایی ۴۲۲۱۶ عمل می کند. درمان فوق



شکل ۱۵–۱۵ ترشح انسولین در سلول بتا پانکراس. جهشهای فعال کننده در ژنهای کد کننده زیر واحدهای Kir6.2 و SURl مربوط به کانال KATP از بسته شدن کانال در حضور گلوکز ممانعت می کنند. سلولفونیل اوره ها به زیر واحد SURl متصل می شدوند تا باعث بسته شدن کانال شوند و ترشح انسلولین را به حالت قبل بازگردانند. ATP: آدنوزین تری فسفات.

insulin secretion

No insulin secretion

From Professor A.T. Hattersley, University of Exeter Medical School, Exeter, UK

مثالی از طراحی یک داروی اثربخش است که نتیجه ی دانش پیرامون سبب شناسی مولکولی میباشد. همچنین اخیراً نشان داده شده است که این دارو در درمان تومورهای استرومایی معدی رودهای که دارای جهشهای KIT هستند نیز مؤثر است.

تقریباً ۱۳% بیماران مبتلا به سرطان ریه سلول غیر کوچک، دارای یک جهش فعال کننده ی EGFR میباشد. این جهشها فعالیت دمین تیروزین کینازی گیرنده فاکتور رشد اپیدرمی را افزایش میدهند بهطوری که گیرنده در غیاب فاکتور رشد اپیدرمی نیز به طور دائمی فعال است. این امر منجر به افزایش تکثیرسلولی، رگزایسی و متاستاز میگردد. داروهایی برای بلوکه کردن دمین تیروزین کینازی EGFR و مهارساختن این بلوکه کردن دمین تیروزین کینازی EGFR و مهارساختن این اثرات و فعالیتها طراحی و تولید شدهاند. همانگونه که در شکل اثرات و فعالیتها طراحی و تولید شیماران مبتلا به تومورهای ریه که دارای جهسش فعال کننده ی EGFR میباشند، می توانند به که دارای جهسش فعال کننده ی EGFR میباشند، می توانند به

مثالهایسی از داروهسای مؤثسر بسرای درمان سرطانهای خاص	10-1	J
parties the second second second second second	19	

دارو	مشخصات	نوع سرطان
تراستوزوماب	بیان پیش از حد	پستان
(Trastuzumab)	HER2	
ايماتينيب	۹;۲۲)t ادغام	لوسمى ميلوئيد
(Imatinib)	BCR-ABL	مزمن
جفيتينيب يا ارلوتينيب	جهش فعال کننده	سرطان ریه سلول
(Gefitinib - erlotinib)	EGFR	غیر کوچک
ايماتينيب	جهش فعال كتنده	تومور استرومایی
(Imatinib)	KIT يا PDGFRA	معدمای-رودهای
ومورافنيب	جهش فعال كننده	ملانوم بدخيم
(Vemurafenib)	BRAF	

درمان با این داروها (جفی تینیب و ارلوتینیب) پاسخ چشمگیری نشان دهند به همیان ترتیب، ملانومهای دارای جهشهای فعال کننده ی BRAF به مهار کننده کیناز BRAF بهنام و مورافنیب پاسخ میدهند و درمانهای هدفمند برای بسیاری دیگر از انواع تومورها نیز در حال توسعه است.

## درمان بیماریهای ژنتیکی

بسیاری از اختلالات ژنتیکی با ناتوانی پیشرونده یا بیماری مزمن مشخص میشوند که در حال حاضر هیچ درمان موثری برای آنها وجود ندارد. در بسیاری از موارد، اختلال در فرآیندهای نرمال در نتیجه جهشهای بیماریزا در ژنها ایجاد میشود که تنها برای یک دوره محدود در حال رشد، اغلب در اوایل زندگی جنیتی بیان میشود. با وجود چالشهای غیرقابل انکار، یکی از هیجان انگیزترین جنبههای بیوتکنولوژی مدرن چشم انداز درمانهای جدید است که از طریق انتقال ژن، تغییرات RNA یا درمان با سلولهای بنیادی انجام میشود. با این حال، مهم یا درمان با سلولهای بنیادی انجام میشود. با این حال، مهم نزدیک داشته باشیم؛ برای مثال، روشهای مرسوم متداول را مد نظر قرار دهیم.

## روشهای مرسوم برای درمان بیماریهای ژنتیکی

اکثـر اختلالات ژنتیکی را نمی توان با روشهای مرسـوم درمانی، درمان یا حتی بهبود بخشـید و با وجود پیشـرفتهای عظیم در کشـف ژن در بیماریهای نادر، هنوز اختلالاتی وجود دارد که علت ژنتیکی زمینهای برای آنها ناشناخته است، بنابراین





شکل ۷–۱۵ نمونه ای از پاسخ به گفیتینیب در بیمار مبتلا به سرطان ریه سلول غیر کوچک ودارای جهش EGFR فعال کننده. اسکن توموگرافی کامپیوتری قفسه سینه، توده بزرگی را در ریه راست قبل از درمان (A) و بهبود قابل توجهی را ۶ هفته پس از شروع گفیتینیب (B) نشان میدهد (از Lynch TJ، Bell DW، Sordella R) و همکاران). جهش های فعال کننده در گیرنده فاکتور رشد اییدرمی که زمینه ساز پاسخگویی سرطان ریه با سلول های کوچک با گفیتینیب است.

یا درک کمی از نقص اساسی وجود دارد یا اصلا درک نمی شود. با این حال برای برخی از خطاهای مادرزادی متابولیسم، شناخت بیوشیمی برای درمان موثر کافی است. به عنوان مثال محدودیت غذایی همچنانکه در بیماران فنیل کتونوری دیده می شود (فصل عذایی هورمون به گونهای که در هایپرپلازی مادرزادی

# فصل ۱۵: فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی و درمان بیماریهای ژنتیکی

جدول ۲-۱۵ مثالهایسی از	روش هـای متنوع بـرای درمان	اورليموس	توبراسكلروزيس		
بیماریهای ژنت	نیکی	ايربسارتان/ لوزارتان/ كليلاكرها	سندرم مارفان		
درمان	اختلال	أنزيمهاي پانكراس	فيبروز كيستيك		
القاى أنزيم توسط داروها		پنی سیلامین	بیماری ویلسون، سیستینوری		
فنوباربيتون	يرقان غيرهموليتيك مادرزادي	پرهیز از دارو/ رژیم غذایی			
جایگزینی آنزیم/پروتئین معیو	ب	سولفوناميدها	نقص G6PD		
انتقال خون	تالاسمى	باربيتورات ها	پورفیری		
پیوند مغز استخوان	SCID ناشـــی از کمبــود آدنوزین آمیناز؛ اختلالات ذخیره لیزوزومی	جایگزینی با <mark>فت ہیما</mark> ر			
تهیه آنزیم/ پروتئین	امیناز؛ احتلالات دحیره لیزوزومی	پیوند کلیه	ی <sub>یم</sub> اری کلیے پلی کی <mark>ستی</mark> ک بزرگسالان، بیماری فابری		
تريپسين	نقص تريپسينوژن	پیوند مغز استخوان			
α۱ – آنتی تریپسین	نقص ۵۱ آنتی تریپسین		اختلالات ذخیره لیزوزومی، SCID وابسته به X، سندرم ویسکوت		
کلاژن نوع VII	اپیدمولیـــز بلــوزا دیســتروفیک اتوزومال مغلوب	برداشت بافت بيمار	الدريج		
فاكتور VIII/ Cryoprecipitate		كولكتومى	پوليپوز آدنوماتوز خانوادگي		
β–گلو کوزیداز		اسپلنکتومی	اسفروسيتوز أرثى		
α− <b>گا</b> لاکتوزیداز		آدرنــال وجود دارد (فصـــل ۸	۱)؛ و همچنین مکمــل ویتامین یا		
	ادم آنژیونوروتیک		ب را در هموسیستینوری و برخی از		
<mark>جایگزینی کوانزیم یا نقص وی</mark> ن		_	افزایش میدهد، اشاره کرد (جدول		
В6	هموسيستينورى	7-41).			
B12	اسیدمی متیل مالونیک				
ييوتين	اسيدمى پروپيونيک	SCID نقص ایمنی مرکب شدید			
D	راشیتیسم مقاوم به ویتامین D	درمان جایگزینی پروتئین/آنزیم برای یک اختلال ژنتیکی			
<mark>جایگزینی محصول معیوب</mark>		که ناشی از نقص یا ناهنجاری یک آنزیم یا پروتئین خاص است،			
کورتیزون	هایپرپلازی مادرزادی أدرنال		امل جایگزینی آنزیم یا پروتئین کم		
تيرو كسين	کم کاری تیروئید مادرزادی		ق استفاده از کنسانتره فاکتور VIII		
م <mark>حدو</mark> دیت سوبسترا در رژیم <sup>ن</sup>	غذايي		ل A (فصل ۱۹) و مهار کننده استراز		
آمينو اسيدها			ب) برای حملات ادم آنژیونوروتیک		
فنيل ألاتين	فنيل كتونورى		های مادرزادی متابولیسم که نقص		
ل <mark>وسین، ای</mark> زولوسین، والین	بیماری ادرار شربت افرا		ه است، ممکن است از تکنیکهای		
<b>گر</b> پوهيدرات			محصول ژنی حذف شده یا معیوب		
كالاكتوز	كالاكتوزمي	مورد استفاده قرار گیرد. با این حال، درمان جایگزینی پروتئین			
ليپيد			يمى (ERT) ممكن است موفقيت		
كلسترول	هایپر کلسترولمی خانوادگی		ندهای متابولیک درگیر در سلولها		
پروتئین	اختلالات چرخه اوره	انجام شود و پروتئین یا آنزیم به طور معمول به داخل سلول			
دارودرمان <i>ی</i>		منتقل نشود. تغییرات در β گلوکوسربروزیداز، همانطور که در			
دا <b>ن</b> ترولن	هايپرترمى بدخيم	درمان بیماری گوشه استفاده می شود، آن را قادر می سازد تا وارد			
كلستيرامين	هایپر کلسترولمی خانوادگی	لیزوزومها شــود، و در نتیجه شکل موثری از درمان را در پیدارد			
		(فصل ۱۸) مثال دیگی تفین آدنین داریا ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱ ۱			

(فصل ۱۸). مثال دیگر، تغییر آدنوزین دآمیناز (ADA) توسط یک

پلیمر خنشی (پلی اتیان گلیکول) برای ایجاد یک آنزیم جایگزین می باشد که کمتر ایمونوژنیک است و نیمه عمر طولانی تری دارد. بدنبال تلاش ژن درمانی برای اختلال اتوزومال مغلوب اپیدرمولیز بولوسا یستروفیک (شکل  $\Lambda$ – $\Lambda$ )، یک رویکرد جدیدتر که نشان دهنده و عده ای است که هم به صورت موضعی و هم به صورت داخل وریدی از کلاژن نوتر کیب نوع VII انسان در موش استفاده شده است.

به طور کلی، انتقال پروتئین یا آنزیم به شکل فعال آن و محل دقیق عمل آن، چالشهای مهمی را ایجاد می کند. بسیاری از ترکیبات کاندید تک ژنی PRT/ERT برای آزمایشات بالینی تأییدیه نظارت را دریافت کردهاند که از جمله آنها می توان به عوامل خونی و اختلالات ذخیره لیزوزومی، همچنین سایر خطاهای مادرزادی متابولیسیم، نقص n-1 آنتی تریپسین و بیماریهای میتوکندری خاص اشاره کرد. اکثرا مربوط به بیماریهای نادر است، بنابراین درمانها در گروه " orphan drugs " قرار می گیرند. در نتیجه تعداد بیمارانی که درمان برای آنها در نظر گرفته شده است نسبتاً اندک است و به همین دلیل هزینه تولید دارو برای هر بیمار بسیار بالا است. با این حال، قوانین ایالات متحده و اتحادیه اروپا، و همچنین کشورهای مختلف، محرکهایی را برای توسعه اروپا، و همچنین کشورهای مختلف، محرکهایی را برای توسعه درمان " orphan diseases" فراهم می کند.

## درمان دارویی

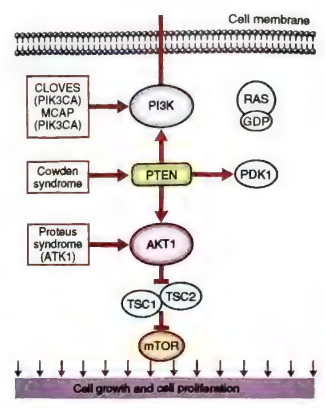
در برخی از ناهنجاری های ژنتیکی، درمان دارویی امكان يذير است؛ براي مثال، استاتين ها مي توانند به كاهش سطح کلسترول در هاییر کلسترولمی خانوادگی کمک کنند (فصل ۱۸). استاتینها به طور غیرمستقیم با واسطهی گیرندهی لیبوپروتئین با چگالی کم (LDL) توسط مهار بیوسنتز کاسترول داخلی در مرحله محدود کننده سرعت که توسط آنزیم هیدروکسی متیل گلوتاریل کوآنزیم A ردوکتاز کنترل می شـود، عمل می کنند. این امر منجر بــه تنظیم بیان افزایش یافته گیرنده LDL و افزایش پاکسازی LDL از پلاسما میشود. در سالهای اخیر شاهد هدف قراردادن مجدد موفقیت آمیز داروهایی از جمله سولفونیل اوره و راپامایسین بودهایم، اثر هایپوگلیسمی (کاهش قند خون) سولفونیل اوره در سال ۱۹۴۲ کشف شده بود و این داروها برای مدت ۷۰ سال به شکل قرص برای درمان دیابت نوع ۲ مورد استفاده قرار گرفتهاند. سولفونیل اوره به وسیلهی اتصال به کانال های پتاسیمی حساس به ATP (KATP) در سالول بتا عمل می کند تا غشا را دپلاریزه کرده و امکان رهاسازی انسولین ایجاد شود. هنگامی که جهش



شکل ۸-۱۵۰ تاول پوست در اپیدرمولیز بولوسا دیستروفیک، که هدف اشکال جدیدی از درمان جایگزینیی پروتئین با هدف بازگرداندن یکپارچگی کلاژن نوع VII بوده است.

در ژنهای کد کننده زیر واحدهای کانال KATP شایع ترین علت دیابت نوزادان شناخته شد، امکان تغییر سریع روش درمان این بیماران از تزریق انسـولین به مصرف قرصهای سولفونیل اوره و دســتیابی به کنترل گلیســمی بهتر به وجود آمده است. این تنها به این دلیل امکان پذیر است که آزمایشهای دقیق ایمنی مورد نیاز برای محصولات دارویی جدید دههها قبل پایان رسیده و استفاده از آن در هزاران بیمار هیچ گونه مشکل ایمنی را نشان نداده است. رایامایسین ابتدا در سال ۱۹۷۵ در یک نمونهی خاک در جزیرهای بنام Easter Island (جزیرهای که با نام Rapa Nui نيز شــناخته مىشود؛ بههمين دليل هم نام راپامايسين را به خود گرفته است) کشف شد. رایامایسین یک ماکرولید است که توسط میکروارگانیسم استروپتومایسس هیگروس کوپیوس تولید شده و دارای خواص ضد قارچی است. اندکی پس از کشف این ماده، ویژگیهای سرکوب کننده سیستم ایمنی آن شناسایی شد، که منجر به استفاده از راپامایسین به عنوان سرکوبگر ایمنی گردید. در دهه ۱۹۸۰، همچنین مشخص شد که دارای فعالیت ضد ســرطانی اســت، اگرچه مکانیســم دقیق عملکرد تا دهه ۱۹۹۰ ناشـناخته باقیماند؛ تا زمانی که نشـان داده شد از طریق مسیر پیام رسانی PI3K/AKT/mTOR سبب مهار تکثیر سلولی و مهار پیشرفت چرخه سلولی میشود (شکل ۹–۱۵). رایامایسین (ســيروليموس) اخيراً براى درمان هايپراينسولينيسم مادرزادي به عنوان جایگزینی برای پانکراتکتومی ساب توتال استفاده میشود و مشتق آن از راپامایسین، بنام اورلیموس، در بیماران مبتلا به توبروزاسکلروزیس که دارای آستروسیتوم سلولهای بزرگ ساب-اپندمی میباشند، استفاده میشود.

## فصل ۱۰: فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی و درمان بیماریهای ژنتیکی



شکل P-۱۵-۱ مسیر PI3K/AKT/mTOR یک مسیر پیام رسانی درون سلولی مهم در تنظیم چرخه سلولی است. با فعال سازی PI3K، AKT را فسسفریله و فعال می کند و آن را در غشای پلاسمایی قرار می دهد. فاکتورهای شناخته شده بسیاری از جمله EGF، IGF و انسولین وجود دارد که مسیر PI3K/AKT را تقویت می نمایند. مسیر توسط فاکتورهای گوناگونی از جمله PTEN مهار می گردد.

گروه دیگری از داروها که در مسیرهای پیام رسانی عمل مىكنند، داروهاى ضد فشار خون شناخته شده هستند، مهار کنندههای آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین (ACE) مانند لوزارتان و ایربسارتان. این داروها دارای تأثیر مفیدی در محدود کردن اتساع ریشه آثورت در سندرم مارفان میباشند؛ که ناشی از فعال سازی واریانتهای ژن فیبریلین ۱ است که پیام رسانی فاکتور رشد بتا (TGFβ) را افزایش میدهد. داروهای مهار کننده ACE با دخالت در مرحله منتهی به تولید آنژیوتانسین II سیگنالینگ TGFβ را کاهش می دهند. آنها ممکن است در این نقش مؤثرتر از بتا بلاکرهای سینتی نباشند. درمان دارویی نیز ممکن است بر اساس زیرمجموعهای از بیماران با توجه به نقص مولکولی آنها صورت گیرد. به عنوان مثال توسعه درمان کدون خاتمه زودهنگام (توسط آتالورن) برای بیماران مبتلا به CF یا دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) که دارای جهشهای بی معنی میباشند،استفاده شده است. آتالورن با ریبوزوم تعامل می کند تا بتواند از کدونهای خاتمه زودهنگام، برای تولید پروتئین عملکردی با طول کامل،

عبور کند. در حال حاضر در اروپا مجوز درمان DMD در پســران ۵ ســال به بالا داده شده است. یک روش جایگزین برای درمان دیستروفی عضلانی دوشن، تنظیم افزایشی هومولوگ دیستروفین یعنی یوتروفین میباشــد. مشکل رد سیســتم ایمنی وجود ندارد و تجویــز خوراکی ترکیــب SMT022357 منجر به افزایش بیان یوتروفین درعضلات اســکلتی، تنفســی و قلبی در موش mdx میشود.

کلونینگ ژن CFTR در سال ۱۹۸۹ امید بسیارزیادی را برای درمان CF از طریق ژن درمانی ایجاد کرد. گمان میرفت کے ریه یک بافت در دسترسی بودہ که بے احتمال زیاد برای ژن درمانی مناسب است زیرا سطح کافی از پروتئین عملکردی را بـرای ایجاد یک پاسـخ بالینی درحد کمــی از ۵% تا ۱۰% تولید نموده است. با این حال، پیشرفت تا به امروز کُند بوده است و هرچند ژن درمانی می تواند به طور بالقوه نقایص اولیه و ثانویهی مربوط به CF را برطرف کند، میزان و زمان بیان ژن به سبب جابجایی سریع سلولهای اپیتلیال ریه، ناکافی بوده است. بزرگ ترین پیشرفت در درمان CF از داروهای طراحی شده برای بهبود عملکرد پروتئین CFTR به دست آمده است. نخستین دارو یعنی ایواکافتور یک تقویت کننده برای CFTR است که انتقال یونهای کلر از میان کانالهای یونی را با افزایش احتمال بازبودن کانال بهبود می بخشد. این دارو در ابتدا برای ۴% بیماران مبتلا به CF که دارای جه ش p.Gly551Asp (G551D) بودند، به تأیید رسیده است اما اکنون برای بیماران دارای ۹ جهش دیگر که فعالیت کانال را کاهش میدهند نیز تجویز می گردد. دومین دارو یعنی لوماکافتور برای درمان بیماران مبتلا به شايع ترين نوع جهش در CFTR يعني p.Phe508del توليد شـــد. این جهش باعث تاخوردگی نادرست پروتئین میشود و در نتیجه پروتئین به سطح سلول نمیرسد. لوماکافتور، همراه با تزاکافتور و الزاکافتور، اصلاح کننده هستند و برای بهبود تاخوردگی پروتئین به منظور رسیدن پروتئین بیشتر به سطح سلول طراحی شدهاند. در سـال ۲۰۱۵، نشان داده شـد که درمان ترکیبی ایواکافتور و لوماکافتور باعث پیشرفت عملکرد ریه در بیمارانی می شرود که برای جهش p.Phe508del CFTR هموزیگوت هستند. این داروها توسط شرکت داروسازی Vertex ودر ارتباط با بنیاد بیماری فیبروز کیستیک طراحی شدهاند. سایر درمانهای ترکیبی در حال حاضر بسیار موفق هستند، اگرچه داروهای بسیار گران قیمتی میباشند.

#### پیوند بافت

جایگزینی بافت بیمار از زمان ظهور تعییان نوع بافت گزینه دیگری بوده است. به عنوان مثال می توان به پیوند کلیه در بیماری کلیه پلی کیستیک بزرگسالان، پیوند ریه در بیماران مبتلا به CF و پیوند مغز استخوان در بسیاری از شرایط متابولیک اشاره کرد. پیوند جزایر پانکراس برای درمان بیماران مبتلا به دیابت نوع ۱ در سال ۲۰۰۰ با توسعهی پروتکل ادمونتون تغییر کرد. سلولهای جزایر پانکراس اهداکننده (معمولاً دونمونه برای هر بیمار) تهیه شده و به درون کبد فرد پذیرنده تزریق گردید، طی ۳ سال پس از پیوند، بیش از ۸۰% بیماران خود انسولین را تولید می کنند

## کاربردهای درمانی تکنولوژی DNA نوترکیب

ظهور تکنولوژی DNA نوترکیب به پیشرفت سریع در دسترسی به محصولات ژنی بیوستتزی منجر گردید. انسولین مورد استفاده در درمان بیماران مبتلا به دیابت، پیشتر از پانکراس خوک به دست می آمد. این انسولین باید برای مصرف، بسیار بادقت تخلیص می شد و حتی گاهی اوقات در مواردی هم واکنشهای حساسیت را در بیماران برمیانگیخت. تکنولوژی DNA نوترکیب این امکان را فراهم ساخت که از میکروارگانیسمها برای سنتز مقادیر زیادی انسولین از ژن انسولین انسانی استفاده شود. تکنولوژی DNA نوترکیب در تولید تعدادی از سایر محصولات بیوسنتزی به کار گرفته میشود (جدول ۳–۱۵). بیوسنتز پبتیدهای مهم پزشکی به این روش به دلیل دخیل بودن مراحل تحقیقاتی و توسعهای، معمولاً گران قیمت تر از به دست آوردن محصول از منابع مرسوم است. برای مثال، هزینهی درمان یک فرد مبتلا به بیماری گوشیه، ممکن است از ۱۵۰٬۰۰۰ دلار در سال فراتر رود. با این حال، محصولات مشتق شده از بیوسنتز، دارای مزیت دوگانه می باشتد که یک محصول خالیص را ارائه می دهند که بعید است باعث ایجاد واکنش حساسیت شود و همچنین عاری از هرگونه آلودگی شیمیایی یا بیولوژیکی میباشد. در گذشته، استفاده از هورمون رشد حاصل از هیپوفیز اجساد انسانی با انتقال بیماری کروتزفلد-جاکوپ همراه بود و HIV (ویروس نقص ایمنی انسانی) یک ألودگی در رسوب حاصل از انجماد حاوی فاکتور VIII بود که در درمان هموفیلی A مورداستفاده قرار گرفته است

(فصل ۱۹).

پروتئینهایی که با استفاده از تکنولوژی DNA	ول ۳-۱۵
نوترکیب به صورت بیوسنتتیک تولید می شوند	

وترکیب به صورت بیوسنتتیک تولید می شوند	
بیماری	پروتئين
دیابت شیرین	انسولين
قد کوتاه ناشی از نقص هورمون رشد	هورمون رشد
هموفیلی A	فاكتور VIII
هموفیلی B	فاكتور IX
کم خونی (آنمی)	اريتروپويتين
م بیماری فابری (اختسلال ذخیرهای لیزوزومی	α-گالاکتوزیداز A
وابسته به X)	
اسکلروزیس چندگانه (Multiple sclerosis)	β-اينترفرون

#### ژندرمانی

ژن درمانی عبارت است از انتقال پلیمرهای اسید نوکلئیک به سلولهای بیمار به عنوان دارویی برای درمان بیماری. تعریف ژندرمانی توسط کمیتهی مشاوره ژندرمانی انگلستان (GTAC) به این صورت میباشد که: "ژندرمانی به واردکردن آگاهانه مادهی ژنتیکی به درون سلولهای سوماتیکی انسان با اهداف پیشگیرانه، تشخیصی یا درمانی اطلاق میگردد". ژن درمانی شامل تکنیکهایی برای انتقال اسیدهای نوکلئیک سنتتیک یا نوترکیب به داخل بدن انسان، وکتورهای بیولوژیکی اصلاح شده ژنتیکی (مانند ویروسها یا پلاسمیدها)، سلولهای بنیادی اصلاح شده ژنتیکی، اسیدهای نوکلئیک برهنه، تکنیکهای اسیدهای نوکلئیک، اسیدهای نوکلئیک برهنه، تکنیکهای اسیدهای نوکلئیک برهنه، تکنیکهای انتی سنس (به عنوان مثال، خاموش سازس ژن، اصلاح ژن یا تغییر ژن)، واکسنهای ژنتیکی، تکنولوژیهای مالولهای جانوری (اما تغییر ژن)، واکسنهای جامد) میباشد.

پیشرفتها در بیولوژی مولکولی منجر به شناسایی بسیاری از ژنهای دخیل در بیماریهای انسانی و محصولات پروتئینی آنها انجامیده است، که چشمانداز ژن درمانی را برای بسیاری از ناهنجاریهای تکژنی (و غیرژنتیکی) مطرح کردهاند. نخستین کارآزمایی ژن درمانی برای انسان در سال ۱۹۹۰ آغاز گردید اما تأکید بر این نکته حائز اهمیت است که هرچند این روش به عنوان راههای درمانی جدید در پزشکی معرفی شده بود، پیشرفت عنوان راههای درمانی جدید در پزشکی معرفی شده بود، پیشرفت در آن به کندی صورت گرفت و هنوز مشکلات بسیاری وجود دارند که باید پیش از دستیابی به پتانسیل کامل ژن درمانی بر ازما فائق آمد. چین اولین کارآزمایی بالینیی ژن درمانی خود

را در سال ۲۰۰۳ برای درمان کارسینوم سلول سنگفرشی سر و گردن انجام داد و شامل یک ویروس تغییریافته میباشد که حامل ژنی است که وقتی به ساولهای تومور میرسد، بیان ژنهای سرکوب کننده تومور و فاکتورهای پاسخ ایمنی را افزایش میدهد. اختلالات احتمالی برای ژن درمانی شامل بیماریهای ژنتیکی و غیرژنتیکی است (جدول ۲–۱۵).

## نیازهای کنترلی-تنظیمی

تبليغات زيادي دربارهي استفادهها و سوءاستفادههاي بالقوه از ژن درمانی وجود داشته است. نهادهای نظارتی در چندین کشور برای نظارت بر جنبه های تکنیکی، درمانی و امنیتی برنامههای ژن درمانی تاسیس شدهاند. توافق جهانی در ارتباط با ژن درمانی رده زایشی وجود دارد، که در آن تغییرات ژنتیکی می توانند در سلول های سوماتیک و زایشی وارد شده و از این طریق به نسلهای آینده منتقل شود، که از نظر اخلاقی و اخلاقی غیرقابل قبول است. بنابراین برنامهها تنها بر روی ژن درمانی سلولهای سےوماتیک تمرکز میکنند، که در آن تغییر اطلاعات ژنتیکی در سیلولها، بافتها یا اندامهای خاصی که این اختلال در آنها آشکار است، انجام میشود. زیرگروه ژندرمانی انسانی درموسسات ملی بهداشت در ایالات متحده، دستورالعملهایی را برای پروتکلهای کارآزماییهای ژندرمانی فراهم ساخته است که باید برای تأییدیه به اداره غذا و داروی ایالات متحده (FDA) و کمیته مشاورهای DNA نوتر کیب، همراه با هیئتهای بازبینی سازمانی آنها، ارائه شهود. GTAC در انگلستان، نظارت اخلاقی بر پیشنهادات انجام کارآزماییهای بالینی شامل ژندرمانی یا درمان با سلول بنیادی در انسانها فراهم میسازد که روشهای علمی و مزایا و خطرهای بالقوه را در نظر میگیرند. حدود ۳۰۰۰ کارآزمایــی بالینی ژن درمانی برای کودکان و بزرگســالان برای انواع عظیمی از اختلالات ژنتیکی و غیرژنتیکی، از دیستروفی شبکیه امیله مخروطی ارثی و بیماری عصبی-عضلانی گرفته تا سرطان و نارسایی قلبی (HF) تأیید شده است. تا دسامبر ۲۰۱۹، ۱۲۷ کارآزمایی در انگلستان و تقریباً ۱۰۰۰ مورد در سراسر جهان انجام شد. اثرات نامطلوب جدی نادر است، اما مرگ یک بیمار در سال ۱۹۹۹ در کارآزمایی بالینی، نقص اورنیتین ترانس کاربامیلاز، خطـرات ژن درمانی را برجسـته کرد و منجر بـه وضع مقررات دقیق تر شد. همچنین سه مورد سرطان خون (لوسمی) در کودکان مشاهده شده است که یکی از آنها پس از دریافت ژن درمانی

ل 3-14 بیماریهایـــی که به طور بالقوه با ژن درمانی قابل درمان هستند

درمان هستا	
تاهنجاري	ئ <b>قس</b>
ن <mark>قص ا</mark> یمنی	نقص آدنوزین آمیناز نقص پورین نوکلئوزید فسفوریالاز
هايپر كلسترولمي	بیماری گرانولوماتوز مزمن اختلالات گیرنده لیپوپروتئین با چگالی پایین (LDLR)
هموفيلى	نقص فاكتور (A) نقص فاكتور (B) IX)
بیماری گوشه	نقص گلوكوسربروزيداز
موكوپلىساكاريدوز VII	نقص β−گلوكورونيداز
أمفيزم	نقص ۱ه-آنتی تریپسین
<mark>فیب</mark> روز کیستیک	جهشهای CFTR
فنیل کتونوری	نقص فنيل ألانين هيدروكسيلاز
هاييرآمونمى	نقص اورنيتين ترانس كارباميلاز
سيترولينمى	نقص أرژينينوسوكسينات سنتتاز
ديستروفي عضلاني	جهشهای دیستروفین
أتروفى عضلاني نخاعي	حذف ژن SMN1
تالاسمى/آنمى داسى شكل	جهشهای α و β گلویین
ییماریهای شبکیه	RPE65: RPGR
ملانوم بدخيم	
سرطان تخمدان	
تومورهای مغزی	
نوروبلاستوما	
سرطان کلیه	
سرطان ریه	
ن <mark>قص ایمنی اکتسابی AIDS</mark>	
بیماریهای قلبی-عروقی	
آرتریت روماتوئید	

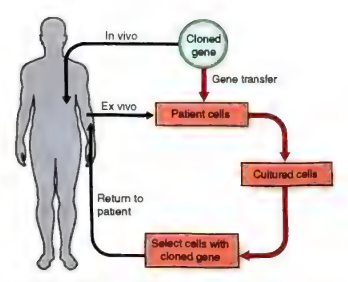
برای نقص ایمنی مرکب شدید وابسته به XL SCID) جان خود را از دست داده است.

## جنبههای تکنیکی

پیشنیازهای این روش آن هستند که اساس ژنتیکی و پاتوفیزیولوژی بیماری مورد نظر باید شناختهشده بوده و سلولها، بافتها یا اندام درگیر باید دردسترس باشند. ابزارهای معرفی ژن عملکردی باید هم کارآمد و هم ایمن باشد. اگر قرار باشد ژندرمانی به عنوان یک جایگزین حقیقی برای درمانهای مرسوم در نظر گرفته شود، باید شواهد قطعی وجود داشته باشند کسه از کارآزماییهای ژندرمانی انجامیافته در مدلهای جانوری به دست آمده باشند که ژن وارد شده در آنها به اندازهی کافی با توالیهای تنظیمی، پروموتر و تقویت کننده عملکرد مناسبی دارد. علاوه بر این، باید نشان داده شود که بافت یا سلولهای تیمار شده دارای طول عمر معقولی هستند، محصول ژنی همچنان بیان می شبود و بدن به محصول ژنی واکنش منفی نشان نمی دهد، به عنـوان مثال بـا تولید آنتی بادی علیه محصـول پروتئینی در نهایت، ضروری است نشان داده شود که ورود ژن یا توالی DNA هيے اثر مخربي ندارد، مانند اينكه سهواً به يك بدخيمي يا اثر جهشزا بر روی ردههای سلولی سوماتیکی یا زایا نمیانجامد. به عنوان مثال از ایجاد خطا ناشی از درج ژن یا توالی DNA درون DNA میزبان، یا آنچه که به عنوان جهش زایی درجی شاخته میشود. پس از ژن درمانی برای XL-SCID در دو بیمار مبتلا به لوسمی، نشان داده شد رتروویروس مورد استفاده برای ارائه ژن γ-c(IL2RG) به درون انکــوژن 2-LMO بر روی کروموزوم درج شده، که در برخی از اشکال سرطان خون در دوران کودکی نقش دارد

#### انتقال ژن

انتقال ژن می تواند با دو رویکرد انجام شاود؛ به صورت ex vivo با درمان ساولها یا بافت یک فرد مبتلا در محیط کشت و با بازگرداندن مجدد به فرد مبتالا، یا به روش in vivo که در این رویکرد سلولها را نمی توان کشت داد یا مجدد به فرد مبتلا بازگرداند (شکل ۱۵-۱۰). روش ex vivo محدود به بیماری هایی است که در آن می توان جمعیت ساولی مربوطه را از فرد مبتلا است که در آن می توان جمعیت ساولی مربوطه را از فرد مبتلا جدا کرد، از نظر ژنتیکی اصلاح کرد و سپس جایگزین کرد. روش جدا کرد، از نظر ژنتیکی اصلاح کرد و سپس جایگزین کرد. روش می تواند برای درمان بساری از بیماری های ارثی مورد استفاده می تواند برای درمان بساری از بیماری های ارثی مورد استفاده قرار گیرد.



شکل ۱۰-۱۵، ژن درمانی در شرایط in vivo و ex vivo. ژن درمانی in vivo سلولهای اصلاح شده ژنتیکی را مستقیماً به بیمار ارائه می دهد. به عنوان مثال، ژن درمانی CFTR با استفاده از لیپوزوم یا آدنوویروس از طریق اسپری بینی انجام می شود. ژن درمانی Ex vivo سلولهای بیمار را گرفته، آنها را در شرایط آزمایشگاهی اصلاح می کند و سپس بسه بیمار باز می گرداند. به عنوان مثال، درمان فیبروبلاست در بیماران مبتلا به هموفیلی B با افزودن ژن فاکتور IX انجام می شود. سپس فیبروبلاستهای اصلاح شده به داخل حفره شکمی تزریق می شوند.

## اندامهای هدف

ژن درمانی معمولاً برای یک اندام، بافت یا سیستم خاصی از بدن محدود و انجام میشود.

کید سلولهای کیدی به ترانسفکشن توسط رتروویروسها در شرایط آزمایشگاه حساس هستند. سلولهای گرفتهشده از کبد به وسیلهی هپاتکتومی جزئی می توانند در شرایط آزمایشگاه تیمار شده و سیس مجدداً از طریق سیستم وریدی باب تزریق گردند، که از طریق سیستم وریدی در کبد جای می گیرند. هایپر کلسترولمی، دلیل اصلی بیماری قلبی-عروقی در کشبورهای غربی است. شدیدترین شکل یعنی هایپرکلسترولمی خانوادگی اتوزومال مغلوب ناشی از جهشهایی در ژن گیرنده LDL (LDLR) است. احتمالا بیماران، نیازمند درمان نگه دارنده با apheresis LDL تهاجمی میباشند و اغلب در دههی سوم زندگی در اثر انفار کتوس میوکاردی (MI) میمیرند. ژندرمانی ناهنجاریهای لیپیدی، پتانسیل بالاتری برای موفقیت دارند و مطالعاتی که تا بدین لحظه بر اساس بیان بیش از حد LDLR- cDNA (رسیتور LDL با واسطهی ناقلین ویروس صورت گرفتهاند ناموفق بودهاند، که این امر احتمالاً به آن برمی گردد که وکتورها فاقد عناصر پاسخ به استرول می باشند که برای رونویسی تنظیم شده مورد نیاز بودهاند.

## فصل ۱۰: فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی و درمان بیماریهای ژنتیکی

سیستم عصبی مرکزی ژن درمانی برای اختلالات سیستم عصبی مرکزی، مانند بیماریهای پارکینسون و آلزایمر، مستلزم انتقال ژن به مغز است. و کتورهای لنتی ویروسی به ویژه مناسب هستند زیرا در ژنوم میزبان سلولهای فاقد تقسیم ادغام میشوند و میتوانند به طور بالقوه به عنوان یک سیستم انتقال ژن برای بیان پایدار عمل کنند. کارآزماییهای بالینی اولیه شامل انتقال و کتور لنتی ویروسی حاوی سه ژن که آنزیمهای تولید کننده دوپامین را کد می کنند، نتایج دلگرم کنندهای را به همراه داشته دوپامین را کد می کنند، نتایج دلگرم کنندهای را به همراه داشته که تحت این جراحی قرار گرفتند، حرکت و کیفیت زندگی بهتری داشتند و اسکن توموگرافی انتشار پوزیترون تولید دوپامین را در مغز آنها تأیید کرد.

ماهیچه برخلاف سایر بافتها، تزریق مستقیم DNA بیگانه بسه درون ماهیچه، از نظر حفظ و بیان ژن بیگانه در ماهیچه تحت درمان، موفقیت آمیز بوده است. در سال ۲۰۱۲، نمایندگی داروهای اروپایی انجام اولین درمان با روش ژن درمانی در اروپا یا ایالات متحده را تأیید کرد. آلیپوژن تیپاروُوک برای بازگرداندن فعالیت لیپوپروتئین لیپاز به منظور از بین بردن ذرات حامل چربی شیلومیکرون تشکیل شده در روده پس از صرف یک وعده غذایی حاوی چربی طراحی شده است. این روش شامل ژن LPL انسانی حاوی چربی طراحی شده است. این روش شامل ژن کثیری است که با یک پروموتر خاص بافت در یک وکتور غیر تکثیری ویروس وابسته به آدنو (AAV) بسته بندی شده است. یکی از واریانتهای طبیعی ژن استفاده میشود که فعالیت بیشتری را ارائه میدهد و تا ۶۰ تزریق درونماهیچهای تجویز میگردد.

قلب MI (انفارکتوس قلبی م) و HF (نارسایی قلبی م) علل بسیار شایع بیماری و مرگ و میر در سراسر جهان هستند. از دست دادن عظیمی از کاردیومیوسیتها ناشی از MI با جایگزینی با بافت اسکار، میباشد. زیرا قلب پستانداران بالغ به دلیل توقف چرخه سلولی دارای ظرفیت بازسازی ذاتی کمی است؛ عارضه مکرر HF است. القای بازسازی قلب با روشهای ژن درمانی مبتنی بر DNA یا ویروس در رویکردهای برآورده شده با مشکل مواجه شده است و وکتورهای AAV اغلب باعث تولید آنتی بادیهای خنثی کننده در برابر کپسید میشوند. با این حال، از مطالعات روی حیوانات امید بیشتری وجود دارد که mRNA تغییر یافته و اصلاح شده (modRNA)، که در ژنوم میزبان ادغام نمیشود، یک درمان ایمن و غیر ایمونوژنیک کارآمد، هدفمند و گذرا باشد، اما انتقال همچنان یک چالش است. در modRNA بقایای یوریدین طبیعسی modRNA با نوکلئوزید اصلاح شده، وسودویوریدین

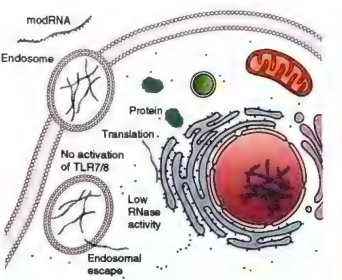
(pseudouridine)، جایگزین می شـود. این تغییر، شناسایی توسط RNase (که mRNA را می شکند) و سیستم ایمنی ذاتی از طریق گیرندههای Toll مانند ۷ و ۸ مهار می کند، که در غیر این صورت منجر به افزایش سطح سیتوکین و سمیت می شود، بنابراین اجازه می دهد ترجمه افزایش یابد (شکل ۱۱–۱۵).

مغز استخوان یکی از نخستین بیماریهای انسانی که برای آن مبادرت به ژندرمانی شد، ناهنجاری نقص ایمنی مرکب شدید ارثی (SCID) ناشی از کمبود ADA (آدنوزین دآمیناز) است (فصل ۱۳). موفق ترین درمان مرسوم برای نقص ADA، پیوند مغز استخوان از یک اهدا کننده با رابطه ی برادر-خواهری همسان است. جایگزین آن دو بار در هفته تزریق آنزیم مورد نیاز است، این روش باید به صورت مادام العمر و با هزینه ی زیاد صورت گیرد به کفایت ایمنی مطلوب نمی رسد.

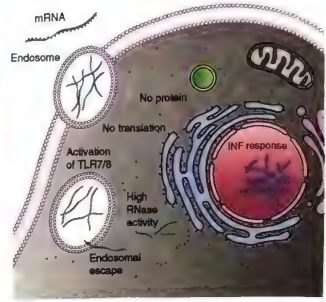
یک دختر ۴ ساله با نقص ADA نخستین بیماری بود که تحت ژندرمانی قرار گرفت. این کارآزمایی شامل برداشت ساولهای سفید خون و تصحیح با ژن ADA تحت شرایط آزمایشگاهی پیش از تزریق مجدد سلولها بود. این روش مزایایی داشت اما اثرش، موقتی بود. در کارآزماییهای انجامشده از سال سلولهای مغز استخوان آنها را با استفاده از وکتورهای ویروسی سلولهای مغز استخوان آنها را با استفاده از وکتورهای ویروسی در شرایط آزمایشگاهی اصلاح کردهاند. تمام کودکان مبتلا میستم ایمنی کاملاً عملکردی و جدیدشان را به دست آوردند و اکنون درمان شدهاند این روش همچنین در بیماران مبتلا به بتا تالاسمی که تحت اصلاح سلولهای بنیادی خونساز خود با وکتور لنتی ویروسی حاوی ژن BBH قرار گرفتهاند و تا کنون نیاز به انتقال خون نداشتهاند، مورد استفاده قرار گرفتهاند و تا کنون نیاز

چشه نابینایی مادرزادی لبر یک اختلال اتوزومی مغلوب است که در اثر جهش در ژن RPE65 ایجاد می شود و با ضعف بیناییی در هنگام تولد و از بیسن رفتن کامل بینایسی در اوایل بینایسی در هنگام تولد و از بیسن رفتن کامل بینایسی در اوایل بزرگسالی مشخص می شدود مطالعات اولیه در یک مدل سگ شده، نشان داد که ژن درمانی با استفاده از یک عمل جراحی و تزریق تحت شبکیهای و کتور AAV حامل توالی ژنی RPE65 به طول کامل، ایمن و مؤثر است. کارآزماییهای بالینی در سال طول کامل، ایمن و مؤثر است. کارآزماییهای بالینی در سال ۲۰۰۸ بهبودی پایدار را در ۱۲ بیمار (با سن ۸ تا ۴۴ سال) پس از درمان با وکتور AAV حامل توالی کامل ژن RPE65 که به درون سلولهای رنگدانهای شسبکیه تزریق شده، نشان دادند. موفقیت دیگر در درمان کوروئیدمی، ناشی از نقص در ژن CHM است.

#### Unsuccessful gene delivery and apoptosis



Successful gene delivery



شــکل ۱۱–۱۵ معرفی mRNA اصلاح شده به سلول (ســمت چپ) تا حد زیادی از فعال شدن سیستم ایمنی از طریق TLR 7/8 جلوگیری می کند. mRNA چنین فعال سازی را به دنبال دارد که منجر به تخریب توسط RNase (راست) می شود.

فقدان پروتئین 1-REP که توسط این ژن کد می شود به این معنی است که سلولهای شبکیه چشه کار خود را متوقف کرده و به آرامی شهروع به از بین رفتن می کنند و باعث نابینایی می شوند. تزریق وکتور AAV حامل ژن CHM در شبکیه چشم شش بیمار، بینایی آنها را بهبود بخشیده است. مزایای بالقوه این روش برای کودگان کوچکتر که فقدان بینایی آنها هنوز پیشرفت نکرده است، جالب توجه می باشد. یک مزیت آشکار برای سه بخش میزان موفقیت ژن درمانی در این عارضه آن است که یک چشم واحد می تواند درمان بشود در حالیکه چشم دیگر نقش کنترل (شاهد) را ایفا می کند. این پژوهش شواهدی از این اصل ارائه می دهد که حداقل برخی از اشکال نابینایی منو ژنیک ممکن است به حالت طبیعی بازگردند.

دو روش اصلی برای انتقال ژن وجود دارد که روشهای ویروسی و غیرویروسی میباشند.

## عوامل ويروسي

تعدادی از ویروسهای متفاوت می توانند برای انتقال ماده ژنتیکی بیگانه به داخل سیلولها مورد استفاده قرار گیرند و موفق ترین عوامل ویروسی در قسمتهای زیر شرح داده شده است.

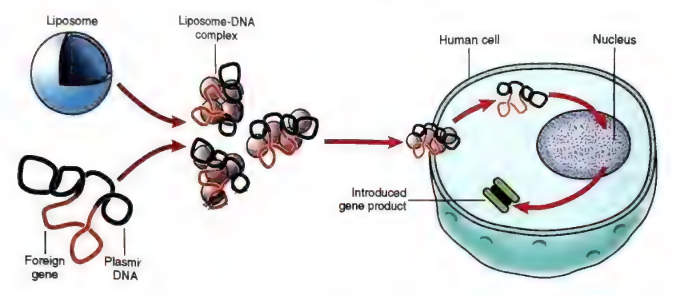
لنتی ویروسها خانواده لنتی ویروس شامل HIV است. لنتی ویروسها، ویروسهای پیچیدهای هستند که ماکروفاژها و لنفوسیتها را آلوده می کنند، اما مزیت اصلی آنها این است که

می توانند در سلولهای فاقد تقسیم ادغام شوند. بنابراین، آنها ممکن است در درمان بیماریهای عصبی مفید باشند.

آدنوويروسها آدنوويروسها مىتوانند به عنوان وكتور در ژن درمانی استفاده شوند، زیرا طیف وسیعی از سلولها را آلوده می کنند. آنها پایدار هستند، می توانند سلولهای فاقد تقسیم را آلوده کنند و تا ۳۶ کیلوباز (کیلوبایت) DNA خارجی را حمل کنند. علاوه بــر این، آنها برای درمان هدفمند بافتهای خاص مانند دستگاه تنفسی مناسب میباشند و به طور گستردهای در کارآزمایی هـای ژن درمانی برای درمان CF مورد استفاده قرار گرفتهاند. آدنوویروسها درون ژنوم میزبان ادغام نمیشوند و در نتیجه امکان جهشزایی درجی وجود ندارد اما این نقطه ضعف را هم دارند که بیان ژن واردشده معمولاً ناپایدار بوده و اغلب موقتی است. آنها همچنین حاوی ژنهایی هستند که در فرآیند ترانسفورماسیون و بدخیمی نقش دارند، بنابراین خطر بالقوهای که وجود دارد آن است که می توانند غیر عمدی بدخیمی را القا کنند. أنها با مزیت عفونتزایی شان و با تحریک پاسخ ایمنی میزبان مى توانند اثرات متعارض ثانويه عفونت را ايجاد كنند. اين مساله با یک مورد فوت مرتبط با وکتور، به دنبال تزریق داخل وریدی دُزهای بالا (۱۰۱۳×۳×۸) از ذرات آدنوویروس به بیمار مبتلا به نقص اورنیتین ترانس کربامیلاز به اثبات رسیده بود.

ویروسهای وابسته به آدنو (AAV) ویروسهای وابسته به آدنو، پاروُویروسهای غیرپاتوژنی در انسانها هستند که به

## فصل ۱۰: فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی و درمان بیماریهای ژنتیکی



شکل ۱۲–۱۵ نمایش دیاگراماتیک ژن درمانی با واسطهی لیپوزوم

همراهی با آدنوویروسهای کمکی یا اعضای خاصی از خانواده ی هرپس ویروس برای ایجاد عفونت نیاز دارند. DNA ویروسهای وابسته به آدنو در غیاب ویروس کمکی در یک جایگاه ویژه بر روی بازوی بلند کروموزوم ۱۹ (۱۹q13.3-qter) به درون DNA روی بازوی بلند کروموزوم ۱۹ (۱۹q13.3-qter) به درون می کروموزومی ادغام می شوند. با عفونت متعاقب با یک آدنوویروس، ویریونهای مولد DNA ویروسی وابسته به آدنو ادغام شده را فعال می کند. آنها این مزیت را دارند که قادرند طیف وسیعی از سلولها را آلوده کنند، بیان ژن طولانی مدت را نشان داده و پاسخ ایمنی را در برابر سلولهای منتقل شده ایجاد نمی کنند. ایمنی می شود، اما متأسفانه، اغلب با ورود DNA بیگانه در ویروس، این می شود، اما متأسفانه، اغلب با ورود DNA بیگانه در ویروس، این می توانند با هرگونه عفونت آدنوویروسی فعال شوند و اگرچه ۹۵ می توانند با هرگونه عفونت آدنوویروسی فعال شوند و اگرچه ۹۵ درصد از ژنوم و کتور حذف می شود، اما می توانند تا ۵ کیلوبایت از دمل نمایند.

## روشهای غیرویروسی

تعدادی روش ژن درمانی غیرویروسی مختلف وجود دارند، اما رایج ترین آنها انتقال DNA با واسطه لیپوزوم میباشد. این روش از نظرتثوری دارای این مزیت است که پاسخ ایمنی ایجاد نمی کند، استفاده از آن ایمن تر و ساده تر است و امکان تولید در مقیاس زیاد را دارد، اما کارآیی آن محدود است.

لیپوزومها لیپوزومها دولایه لیپیدی هستند که یک وزیکول آبی را احاطه کردهاند و میتوانند ورود DNA بیگانه به سلول هدف را تسهیل کنند (شکل ۱۲–۱۵). از معایب لیپوزومها این است که در انتقال ژن بسیار کارآمد نیستند و بیان ژن بیگانه

موقتی می باشد به به به این درمان باید تکرار شود مزیت انتقال ژن با واسطه لیپوزوم این است که می توان توالی DNA بسیار بزرگتری را نسبت به سیستمهای و کتورهای ویروسی در درون سلولها یا بافتهای هدف منتقل کرد.

#### تغییرات RNA

درمان توسط تغییرات RNA، mRNA را هدف قرار می دهد، که با مهار مقادیر mRNA یا با اصلاح افزودن عملکرد به mRNA صورت می گیرد.

## اليگونوكلئوتيدهاي آتتيسنس

درمان آنتی سنس می تواند برای تنظیم بیان ژن مرتبط با بیماری های تک ژنی مورد استفاده قرار گیرد. اصل تکنولوژی انتی سنس عبارت است از اتصال ویژه توالی یک الیگونو کلئوتید آنتی سنس (معمول به طول ۱۸ تا ۳۰ باز) به mRNA هدف که منجر به مهار بیان ژن در سطح پروتئین می شود، الیگونو کلئوتیدهای آنتی سنس می توانند برای تحمیل پرش اگزونی و تبدیل حذف های خارج از چارچوب ایجاد کننده ی DMD اگزونی و تبدیل حذف های خارج از چارچوب ایجاد کننده ی مصلانی به خدف های درون چارچوب که معمولاً با فنوتیپ دیستروفی عضلانی خفیف تر پکر همراه است، به کار گرفته شوند این روش برای ۷۰% از بیماران مبتلا به DMD موفقیت آمیز بوده است. نخستین کار آزمایی بالینی شامل چهار بیمار بود که متحمل تزریق داخل عضلانی یک الیگونو کلئوتید آنتی سنس با استفاده از aka Exondys SI) جهت هدف گیری اگزون ۵۱ گردیدند. دیستروفین در اکثریت قریب به

## اصول ژنتیک پزشکی امری



اتفاق فیبرهای عضلانی در سطوح بین ۱۷ تا ۳۵ درصد بدون هيچ گونه عوارض جانبي ترميم شد. با اين حال، نتايج حاصل از کار آزمایی بالینی مرحله سـوم در سال ۲۰۱۳ مأیوس کننده بودند. با این حال پسرانی که ۴۸ هفته تحت درمان با داروی آنتیسنس، drisapersen قرار گرفتند، توانستند تقریباً ۱۰ متر بیشتر از کسانی کــه دارونما دریافت کرده بودند راه برونــد، اما این تفاوت از نظر آماری قابل توجه نبود. یکی از موانع کلیدی در استفاده از روش درمان الیگونو کلئوتید آنتی سنس این واقعیت است که هریک از آنتی سنسهای متفاوت به عنوان یک داروی جدید در نظر گرفته میشود و نیاز به تایید کنترلی مجزایی دارد. این امر توسعه آنها را پرهزینه تر می کند و برای جهشهای شیوع کمتر که بیماران کافی برای کارآزماییهای بالینی وجود ندارد، امکان پذیر نیست. در سال ۲۰۱۷ تا ۲۰۱۸ یک بیمار جوان مبتلا به بیماری Batten) ناشی ازجهشهای بیماریزای دوآللی در (CLN7) با یک اليگونو كلئوتيد أنتى سنس ٢٢ نو كلئوتيدى سفارشي، ميلاسن، تحت درمان قرار گرفت، مزایای قابل اندازه گیری در کاهش تشنج مكرر وجود داشت. پتانسیل درمان توسط آنتی سنس شاید در آتروفی عضلانی نخاعی بیشتر باشد، به نحوی که در آن ژن فاقد بیان SMN2 بتواند به پروتئین عملکردی SMN1 تقریباً در همه بیماران، با استفاده از تأییدیه FDA داروی الیگونوکلئوتیدی أنتى سنس، ausinersen تبديل شـود. در يک كار أزمايي باليني بقای طولانی مدت را در نوزادان نشان داده است و استفاده از درمان در بخش بالینی نزدیک تر می شود. یک رویکرد آنتی سنس برای بیماری هانتینگتون با استفاده از تزریق داخل نخاعی دارویی به نام ISIS-HTT که برای اتصال با mRNA تولید شده از آلل گسترش یافته و تشویق به حذف پروتئین سمی طراحی شده، در حال انحام است.

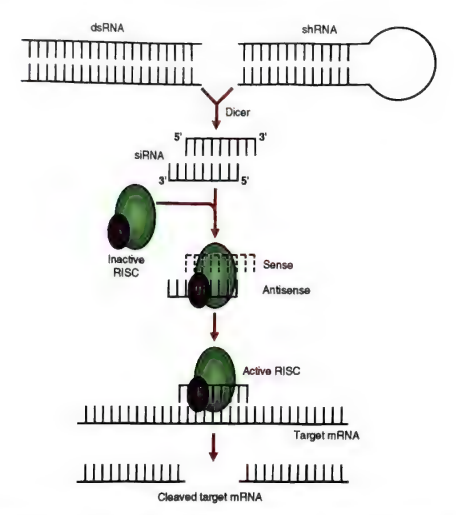
#### RNA مداخلهگر

این تکنیک همچنین کاربرد درمانی گستردهای دارد، زیرا هر ژنی ممکن است هدف احتمالی خاموش شدن توسط روش تداخل RNA باشد. بر خلاف درمان با الیگونوکلئوتیدهای آنتی سنس، که به MRNA هدف متصل می شود، در نتیجه تداخل RNA، mRNA هدف شکسته می شود و تخمین زده می شود که این روش تا هدف شکسته می شود و تخمین زده می شود که این روش تا ۱۰۰۰ برابر فعال تر باشد. RNA ی مداخله گراز طریق تخریب هدفمند ARNAهای حاوی توالی های همولوگ با مولکول های هدفمند و رشتهای سنتیک (معروف به ARNAهای کوچک مداخله کننده SiRNA) عمل می کند (شکل ۱۵–۱۵). AsiRNA ممکن

است به شکل دارو با استفاده از استراتژیهای توسعه یافته که برای تثبیت و پایداری الیگونوکلئوتیدهای آنتی سنس بکار مىروند يا توسط پلاسميدها يا وكتورهاى ويروسى ارائه شوند. یکی از این ترکیبات ALN TTR02 (معروف به patisiran) است که رسوبات آمیلوئید ترانســتیرتین (TTR) را هدف قرار میدهد. این رسوبات علت یلی نوروپاتی آمیلوئیدوز خانوادگی در بیماران مبتلا به جهش TTR هستند. یک مطالعه مرحله یک نشان داد که تقریباً ۸۵٪ از پروتئین سرمی TTR و بیماریهای عصبی در طول ۶ ماه متعادل شده یا حتی بهبود یافته است. با این حال، درمانهای مرسومتر نیز مؤثر است زیرا پایداری فرم تترامریک TTR که به درستی تاخورده است از طریق یک چاپرون دارویی به نام تافامیدیس امکان پذیر است، که در یکی از دو محل پیوند تیروکسین تترامر متصل میشود. موفقیت دیگر در درمان siRNA با استفاده از تزریق زیر پوستی جیووسیران در بیماران مبتلا به پورفیری حاد متناوب به دست آمده است. AIP ناشی از بیان ژن دلتا آمینولولینیک اسید سنتاز ۱ (ALAS1) میباشد. بیماران در حال درمان کارآزمایی کاهش سطح mRNA ناشی از ALAS1 و همچنین واسطههای عصبی سلولی، دلتا آمینولولینیک اسید و پورفوبیلینوژن را نشان دادند و میزان کمتری از حملات پورفیری در مقایسیه با مواردی که در دارونما وجود داشیت، مشاهده شد. برخی از عوارض جانبی با درجه پایین گزارش شده است.

## تصحيح ژن هدفمند

ترمیم ژنهای در جایگاه (in situ) از طریق دستگاه تعمیر DNA سلولی امیدوار کننده است. اثبات اصل و اساس این کار در مدل جانوری بیمار پمپه نشان داده شده است. جهش نقطهای توسط الیگونوکلئوتیدهای دو رشتهای کایمر RNA-DNA حاوی توالی نوکلئوتیدی صحیح مورد هدف قرار گرفت. ترمیم در سطح توالی نوکلئوتیدی صحیح مورد هدف قرار گرفت. ترمیم در سطح استفاده از نوکلئازهای انگشست روی (ZFNs) مهندسسی شده میتوان نوترکیبی همولوگ را تحریک کرد. شکستگی هدفمند DNA توسط پروتئینهای انگشت روی ایجاد می مود که برای میک دومن برش غیر اختصاصی DNA از یک آنزیم محدود کننده یک دومن برش غیر اختصاصی DNA از یک آنزیم محدود کننده متصل میگردد. یک شکستگی دو رشتهای ناشی از ZFNsهای حاصل میتواند با تحریک ترمیم DNA جهت همولوژیکی بین حاصل می تواند با تحریک ترمیم DNA، جهت همولوژیکی بین محل مورد نظر و مولکول خارج کروموزومی، تغییرات ویژهای را در ژنوم ایجاد کند. یک گزارش، تصحیح ژن با حضور ZFN را در



شکل ۱۳–۱۵، مکانیسم تداخل RNA. RNAهای دو رشته ای (ds) در یک فرآیند وابسته به آدنوزین تری فسفات (ATP) توسط Dicer (دایسر)، پردازش میشوند، تا RNAهای کوچک مداخله گر (siRNA) با طول ۲۱–۲۳ نوکلئوتید به همراه دو نوکلئوتید آویزان (overhang) در هر انتها تولید

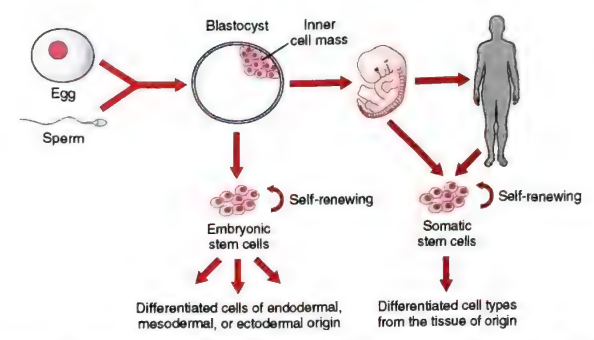
پردازش می شوند، تا RNAهای کوچک مداخله گر (siRNA) با طول ۲۱-۲۳ نوکلئوتید به همراه دو نوکلئوتید آویزان (overhang) در هر انتها تولید شوند. RNAهای کوچک سنجاق سری (hairpin)، که به صورت اندروژن تولید شده یا از وکتورهای ویروسی بیان شدهاند نیز توسط Dicer به siRNA تبدیل می شوند. برای بازکردن dsRNA یک هلیکاز وابسته به ATP مورد نیاز است، که به یک رشته اجازه می دهد به کمپلکس خاموش سازی القاشده توسط (RISC) متصل شود. اتصال رشته RNA آنتی سنس، کمپلکس RISC را فعال می کند تا RNAهای حاوی توالی همولوگ را برش بزند.

سلولهای بنیادی مغز استخوان بیماران مبتلا به بیماری سلول داسی شکل توصیف نموده است، که منجر به تولید تترامرهای طبیعی (wild type) هموگلوبین می شود. در آینده، تکنولوژی CRISPR/Cas9 پتانسیل بالایی برای ویرایش ژنوم در درمان بیماریهای ژنتیکی ارائه می دهد. روشهای اولیه، سلولهای بنیادی خونساز بیمار را برداشت کرده و نقص ژنتیکی پیش از بازگرداندن سلولها به مغز استخوان بیمار در شرایط آزمایشگاهی اصلاح می شود.

## درمان با سلول بنیادی

سلولهای بنیادی سلولهای غیرتخصصی هستند که با توجه به ظرفیت خود در خودنوسازی و توانایی تمایز به

سلولهای تخصصی در بسیاری از ردههای سلولیها تعریف می شوند سلولهای بنیادی جنینی چندین ظرفیتی هستند، به این معنی که می توانند به هر سه لایه زایشی (یعنی کل انواع سلولی که در ارگانیسم بالغ یافت می شوند) تمایز یابند. سلولهای بنیادی سوماتیکی فقط می توانند به انواع سلولهای موجود در بافتی که از آن مشتق شده اند، تمایز پیدا کنند (شکل ۱۴–۱۵)، اما می توانند از هر انسانی، در هر سنی که باشند، جدا شوند. امروزه اما می توانند از هر انسانی، در هر سنی که باشند، جدا شوند. امروزه اصطلاح سلول بنیادی چندین ظرفیتی القاشده (سلول IPS) بیشتر به جای سلول بنیادی سوماتیکی یا بالغین استفاده می شود. پیوند مغز استخوان نوعی سلول درمانی بنیادی سوماتیک است که بیش از ۴۰ سال است که مورد استفاده قرار گرفته است. طی بیش از ۴۰ سال است که مورد استفاده قرار گرفته است. طی مسال گذشته، سلولهای بنیادی خون بندجفت به عنوان منبع



شسکل ۱۴-۱۵ تولید سسلولهای بنیادی جنینی و سوماتیکی. ادغام اسپرم و تخمک در طول لقاح، یک زیگوت دیپلوئید ایجاد می کند که برای ایجاد بلاستوسیست تقسیم می شود. سسلولهای بنیادی جنینی (ESCs) از توده سلولی داخلی بلاستوسیست مشستق شدهاند. ESCهای موجود در محیط کشت می توانند بدون تمایز، مجددا خود را تولید کنند و می توانند با استفاده از سیگنالهای مناسب به انواع ردههای سلولی اندودرم، مزودرم و اکتودرم متمایز شوند سلولهای بنیادی سوماتیک همچنین قادر به خودنوسازی هستند و با سیگنالهای مناسب، به انواع گوناگونی از سلولهای بافتی که از آن مشتق شدهاند، متمایز می شوند.

جایگزین معرفی شده اند. اگرچه این پیوندها می توانند یک درمان مؤشر برای تعدادی از اختـالالات ژنتیکی، از جمله نقص ، ADA مؤشر برای تعدادی از اختـالالات ژنتیکی، از جمله نقص ، SCID SCID آدرنولو کودیسـتروفی وابسـته به کل بیماریهای ذخیره لیزوزومــی و کم خونی فانکونی باشــند، اما خطـرات مرتبط با عفونت ناشی از سرکوب سیستم ایمنی و بیماری واکنش میزبان علیه پیوند زیاد است. محدودیت اصلی فقدان اهدا کننده مناسب مغز اسـتخوان یا در دسترس بودن سـلولهای بنیادی خون بند جفت هماهنگ با فرد بیمار اسـت. پیوند سـلولهای بنیادی (به عنوان مثال، سلولهای بنیادی هماتوپویتیک چندتوان) در رحم، خشــم انداز روش جدیدی برای درمان اختلالات ژنتیکی با سن شروع مادرزادی فراهم مینماید. عدم بلوغ سیستم ایمنی جنین به شروع مادرزادی فراهم مینماید. عدم بلوغ سیستم ایمنی جنین به معنای آن است که جنین، سلولهای بیگانه را تحمل خواهد کرد، بنابراین نیازی به مطابقت سـلولهای اهدا کننده با سـلولهای بنیاراین نیازی به مطابقت سـلولهای انجام شده است، اما تاکنون جنین نیسـت، تعداد کمی کارآزمایی انجام شده است، اما تاکنون بیوندها تنها در موارد SCID موفق بودهاند.

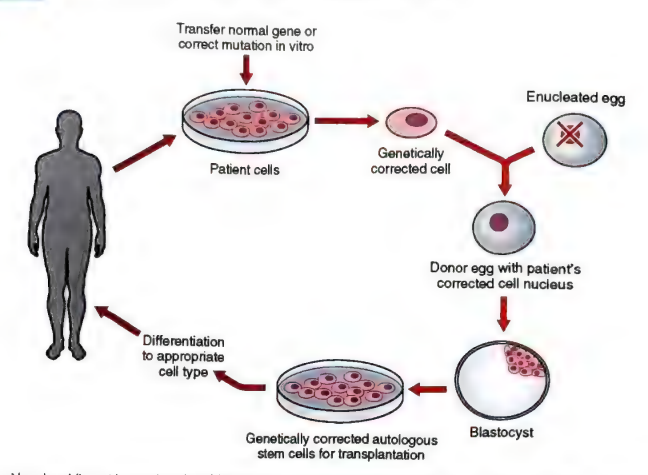
## درمان با سلول بنیادی جنینی

تراتوما (خوش خیم) و تراتوکارسینوم (بدخیم) تومورهایی هستند که بیشتر در غدد جنسی (گنادها) یافت میشوند. نام آنها

از کلمه یونانی "(غول) teratos" گرفته شده است. این ظاهر آنها را به خوبی توصیف می کند، زیرا این تومورها حاوی دندان، قطعات استخوان، ماهیچهها، پوست و مو هستند. یک آزمایش کلیدی نشان داد که اگر سلول منفرد از یکی از این تومورها برداشته شود و به صورت داخل صفاقی تزریق شود، با تولید انواع سلولهای موجود در تراتوکارسینوم، به عنوان سلول بنیادی عمل می کند. سلولهای بنیادی جنینی موش ابتدا ۳۰ سال پیش جدا و کشت داده شدند. مطالعات بر روی سلولهای بنیادی جنینی انسان دیرتر انجام شده است، اما سرعت تحقیقات پس از جنینی انسانی کشت شده در دستیابی به اولین سلولهای بنیادی جنینی انسانی کشت شده در دستیابی به اولین سلولهای بنیادی جنینی انسانی کشت شده در

#### سلولهای بنیادی جنینی جهت پیوند

توانایی سلول بنیادی جنینی (ESC) برای تمایز به هر نوع سلولی به این معنی است که کاربردهای بالقوه درمان ESC وسیع است. یک روش شامل تمایز ESCها در شرایط آزمایشگاهی برای تهیه سلولهای تخصصی برای پیوند است. به عنوان مثال، امکان کشت ESCهای موش برای تولید نورونهای تولید کننده دوپامین وجود دارد. هنگامی که این سلولهای عصبی به



شکل ۱۵–۱۵، سلولهای بنیادی جنینی برای ژن درمانی. استراتژی ترسیم شده با برداشتن سلولها (بهعنوان مثال، فیبروبلاستها) از بیمار مبتلا به اختلال تک ژنی و سپس انتقال ژن طبیعی با استفاده از یک وکتور (یا شاید با اصلاح جهش در شرایط آزمایشگاهی) آغاز می شود. سپس هسته یک سلول تصحیح شده به یک تخمک فاقد هسته از یک اهدا کننده غیرمرتبط با انتقال هسته سلول سوماتیک منتقل می شود تخمک، که در حال حاضر دارای ژنوم اصلاح شده ژنتیکی بیمار است، فعال می شود تا در شرایط آزمایشگاهی به بلاستوسیست تبدیل شود سلولهای بنیادی اتولوگ تصحیح شده از توده سلولی داخلی (ICM) مشتق می شوند. سپس سلولهای بنیادی هدایت می شوند تا به یک نوع سلول خاص تمایز یابند و به بیمار منتقل می شوند، در نتیجه این اختلال اصلاح می شود.

عنوان مدلهای موشی برای بیماری پارکینسون پیوند زده شدند، نورونهای تولید کننده دوپامین بقای طولانی مدت را نشان دادند و در نهایبت فنوتیپ را اصلاح کردند. این استراتژی "کلونینگ درمانی" به عنوان درمانی در آینده برای سایر اختلالات مغزی مانند سکته مغزی و بیماریهای عصبی مطرح شده است. با این حال، پس از بسیاری از مطالعات دلگرم کننده کوچک برای پیوند سلولهای جنینی در بیماری پارکینسون، سه مطالعه تصادفی، (بصورت double blind, placebo-control) هیچ مزیت اساسی را پیدا نکردند. همچنین، در دو مورد از مطالعات، دیسکینزیهایی ایجاد شد که با وجود کاهش دارو همچنان ادامه داشت. تحقیقات بیشتری برای درک و غلبه بر مشکلات دوگانه مزایای غیرقابل بیسش بینی و مشکل دیسکینزیهای پس از پیوند سلول پیسش بینی و مشکل دیسکینزیهای پس از پیوند سلول دوپامینرژیک مورد نیاز است. علاوه بر این، بررسیهای پس از

مرگ بیمارانی که پیوند سلولهای مغز جنینی رادریافت کرده اند، نشان داد که سلولهای پیوند شده مستعد تحلیل هستند مانند نورونهای اندروژن در همان ناحیه پاتولوژیک؛ که نشان میدهد اثربخشی طولانی مدت سلول درمانی بیماری پارکینسون، برای غلبه بر محیط دژنراتیو در مغز ضروری است.

## ژن درمانی با استفاده از سلولهای بنیادی جنینی

یک استراتژی جایگزین، استفاده از ESCها به عنوان وسیلهای برای انتقال ژنهایی است که از طریق تکنولوژی انتقال ژن، اصلاح فنوتیپ را واسطه میکنند. یکی از موانع احتمالی در استفاده از ESCهای انسانی برای درمان اختلالات ژنتیکی، رد ایمنی سلولهای پیوندی توسط میزبان است. این مانع ممکن است با استفاده از انتقال ژن طبیعی مربوطه به سلولهای اتولوگ

(مانند فیبروبلاستهای پوستی کشت شده)، انتقال هسته اصلاح شده به یک تخمک فاقدهسته از اهداکننده غیر مرتبط، توسعه ESC "های اصلاح شده" و در نهایت تمایز و پیوند سلولهای اصلاح شده از همان بیمار برطرف شود. (شکل ۱۵–۱۵).

یکی از اجزای کلیدی کاربردهای بالینی آینده این استراتژی، توانایی استخراج ردههای سلولی ESC انسانی "شخصی" با استفاده از تکنیک انتقال هستهای است. اگرچه تحقیقات در مورد این تکنولوژی بحث برانگیز بوده است، اما انتقال کارآمد هسته سلولهای سوماتیک به تخمکهای فاقد هسته از اهداکنندگان غیر مرتبط و استخراج ردههای سلولی ESC انسانی از بالاستوسیستهای حاصل، یک مانع تکنیکی است که انسانی از بالاستوسیستهای حاصل، یک مانع تکنیکی است که برطرف شده است. بحثهای زیادی پیرامون مسائل اخلاقی استفاده از ESCها وجود دارد و به نظر میرسد که سلولهای بنیادی جنینی یک پیش نیاز ضروری نیستند، زیرا سلولهای IPS در بافتهای بسیار بیشتری از آنچه تصور میشد پیدا شده است. بنابراین سلولهای SPS ممکن است برای پیوند مورد استفاده قرار گیرند.

## درمان با سلولهای بنیادی پلوریپوتنت القاشده (iPS)

به نظر میرسد که انواع خاصی از سلولهای بنیادی سوماتیک با توجه به شرایط مناسب، قادر به تمایز به تعدادی از انواع متفاوت سلولی هستند. پیشرفتهای اخیر در زیست شناسی سلولهای بنیادی نشان داده است که میتوان از سلولهای IPS به منظور درمان موفقیت آمیز جوندگان مدلهای بیماری پارکینسون استفاده کرد، بنابراین مشکل رد ایمنی را حل کرده و راه را برای پیوندهای اتولوگ آینده برای درمان این بیماری و سایر موارد هموار میکند.

## سلولهاي بنيادي مزانشيمال

درمان با سلول بنیادی مزانشیمال (MSC) با وجود وعده آن در ترمیم و بازسازی بافت قلبی، راه مهیجی را برای درمان طیفی از بیماریهای قلبی-عروقی میگشاید. بیماری قلبی-عروقی دلیل عمده ی مرگ در کشورهای توسعه یافته است، هرچند کاردیومیوسیتها انعطاف پذیری محدودی را پس از بلوغ حفظ می کنند، قلب تا حد زیادی قادر به ترمیم آسیب ساختاری نمی باشد. MSCها نسبتاً مصون از ایمنی بوده و فاقد هر دوی ساول تا می باشند و هنگام دریافت سیستمیک، توانایی منحصر به فردی می باشند و هنگام دریافت سیستمیک، توانایی منحصر به فردی

در فراخوانی سلولها به جایگاههای آسیب میوکاردی دارند. این سلولها یا از مغز استخوان داوطلبان بزرگسال سالم و یا از خود بیماران گرفته می شوند و قبل از تحویل به قلب آسیب دیده با فاکتورهای مناسب در شرایط آزمایشگاهی کشت داده می شوند. مطالعات حیوانی از طریق چندیان مکانیسم متمایز مزایای درمانی آنها را نشان داده است که مهمترین آنها ترشح فراوان فاکتورهای پاراکرین است که باعث تقویت بازسازی موضعی می شود. کارآزمایی بالینی نشان داده است که این روش ایمن است و در انتظار نتایج آزمایشات بیشتر هستند که ببینند آیا مزیت بالینی واضحی وجود دارد یا خیر.

اختـالال ژنتیکی رتینیت پیگمنتوزا که ناشـی از فقدان گیرندههای نوری میباشـد، منجـر به بروز علائـم بینایی در نوجوانـان و نابینایـی در ۴۰ تا ۵۰ سـالگی میشـود. تجویز سیستمیک سلولهای بنیادی مزانشیمی مشتق از سلولهای مغز استخوان چندین ظرفیتی در یک مدل موش(rat)، عملکرد بصری را بهبود بخشیده است و کارآزماییهای بالینی برای آزمایش این رویکرد در انسـان در حال انجام اسـت. این یک پیشرفت بالقوه هیجان انگیز برای درمان آینده سـایر اشـکال تخریب شبکیه و سایر بیماریهای عروقی چشمی مانند رتینوپاتی دیابتی است.

سـومین کاربـرد درمان بـا MSC در ترمیم اسـتخوان و بیماریهای متابولیکـی اسـتخوان مانند اسـتئوژنز ایمپرفکتا (فصل۶) و هیپوفسفاتازی است، زیرا MSCها همچنین می توانند به استخوان و غضروف نیز تمایز یابند.

## سلولهای بنیادی قرنیه

لبه قرنیه دارای سلولهای بنیادی اپیتلیال قرنیهای است که به سلولهای بنیادی لیمبال (LSCs) معروف هستند. بیماری قرنیه، مانند عفونتها، اختللالات ایمونولوژیکی تومورها، ضربه و سوختگیهای شلیمیایی، اغلب منجر به کمبود سلولهای بنیادی قرنیه شده و متعاقباً به از دسترفتن بینایی میانجامد درمان کمبود سلولهای بنیادی قرنیه (LSCD) در هشت بیمار که LSCD کامل در یک چشم داشتند، انجام شده است. یک نمونه کوچک از اپیتلیوم قرنیه چشم سالم بیمار برداشته شد و در کشت سلولی با استفاده از سرم خود بیمار رشد کرد و سلولهای امنیوتیک جهت تأمین نیازهای محیط کشت اهدا شد. دوازده روز بعد، کاها به چشم ناسالم بیماران پیوند زده شد و گروه به مدت بعد، کاده تحت پیگیری قرار گرفت. به طور کلی، همه بیماران کاهش درد و افزایش بینایی داشتند. درمان سلولهای بنیادی در





معاهيم بنيادي

۱. فارماکوژنومیکس به عنوان مطالعه تعامل ساخت ژنتیکی افراد و پاسخ به دارو تعریف می شود تمایز کلیدی بین فارماکوژنتیک و فارماکوژنومیک این است که اولی مطالعه تنوع پذیری در پاسخهای دارویی منتسب به ژنهای افراد را توصیف می کند و دومی مطالعه کل ژنوم مربوط به پاسخ دارویی را شرح می دهد

۲. آگاهی در خصوص سببشناسی ژنتیکی و پاتوفیزیولوژی فرآیند بیماری میتواند به درمانهای طبقهبندیشده منتهی گردد مثالهایی از اصطلاحاً پزشکی شخصی یا دقیق شامل درمان با سولفونیلاوره برای انواع خاصی از دیابت تکژنی، ایواکافتور و لوماکافتور برای سیستیک فیبروزیس، تراستوزوماب برای سرطانهای پستان با بیان بیش از حد HER2 ایماتینیب برای لوسمی میلوئید مزمن و جفی تینیب برای سرطانهای ریه سلول غیر کوچک همراه با فعالسازی جهشهای EGFR میباشند. اکنون آزمایش وضعیت ۵۷۰۱۹ پیش از تجویسز آباکاویر برای بیماران مبتلا به عفونت HIV معمول است تا پتانسیل خطر حساسیت بسیار کشنده، کم شود.

۳. ژندرمانی به انتقال درمانگر ماده ی ژنتیکی به درون ساولهای بیمار به عنوان یک دارو اطلاق میگردد. این نیازمند مشخص بودن ژن دخیل، تعیین نوع ساول یا بافت خاصی که قرار است مورد هدف قرار بگیرد، ایجاد یک سیستم وکتوری کارآمد، قابل اطمینان و ایمن که منجر به بیان مستمر پایدار ژن واردشده میگردد و اثبات ایمنی و کارآمدی مدالیته ی خاص ژن درمانی میباشد موفقیتهایی با تحویل یک نسخه ی عملکردی از ژن مربوطه یا از طریق تغییر بیان ژن از طریق درمانی با آنتی سنس به دست آمده است اما با این حال ژن درمانی به طور گسترده دردسترس نمیباشد.

۴. ژندرمانسی ردهی زایشسی به طور کلی به عنوان یک مساله ی غیرقابل قبول از نظر اخلاقی لحاظ می شود، در حالیکه ژن درمانی سلول سوماتیک معمولاً پذیرفته شده است زیرا مشابه با درمانهای موجود نظیر پیوند عضو به نظر می رسد.

ه سلولهای بنیادی پلوری پوتنت جنینی یا القایی می توانند در رویکرد بازسازی کاربرد درمانی داشته باشند. این سلولها در رویکرد فوق در شرایط آزمایشگاه به انواع سلولی تخصص یافته (یا اجداد سلولهای تخصص یافتهی هدف) تمایز پیدا کرده و سبس به بدن فرد پیوند زده می شبوند تا جایگزین بافتها یا سلولهای بیمار شوند آنها می توانند به عنوان وسیلهی تحویل در تکنولوژی انتقال ژن مورد استفاده قرار گیرند.

حال حاضر از پیش بالینی (مطالعات روی حیوانات) تا کارآزمایی برای انواع اختلالات پیشرفت کرده است. به طور کلی، این مطالعات پتانسیل عظیمی در مدلهای حیوانی نشان دادهاند، این مطالعات پتانسیل عظیمی در مدلهای حیوانی نشان دادهاند، اما تاکنون در انسانها موفقیت محدودتری داشتهاند. بیماران، گذشته از شرکت در کارآزماییهای کنترلشده باید آگاه شوند که درمان با سلول بنیادی در مراحل اولیه است و در معرض درمانی قرار میگیرند که ایمنی و کارآمدی آن هنوز ثابت نشده است. یک شکل ناخواسته خروجی تحقیقات سلولهای بنیادی، توسعه زمینهای تحت عنوان توریسیم سلول بنیادی میباشد. بیماران به کشورهایی سفر میکنند که در آنها درمان برپایه سلولهای بنیادی تنظیم نشده و از لحاظ علمی تایید شده نمیباشند. این درمانها در بهترین حالت، بیاثیر و در بدترین حالت خطرناک هستند.

## نکته ایی برای فصل ۱۵ از کتاب تامپسون

## مثالهایی از بیماریهای ارثی درمان شده از طریق ژن درمانی بافت سوماتیک

وكتور انتقال يافته يا سلول هدف	پروتئین یا ژن درگیر	بیماری
وکتور رتروویروسی	زیرواحدگیرنده سایتوکاین ۷C در چندین	SCID وابسته به جنس
سلول بنیادی هماتوپوتیک آلوژنیک	گیرنده اینترلوکین	
وكتور رتروويروسى	آدنوزين دآميناز	SCID ناشی از نقص ADA
سلول بنیادی هماتوپوتیک اَلوژنیک		
وكتور لنتى ويروس	یک ناقل کاست پراکسیزومی متصل شونده	أدرنولكوديستروفي وابسته به X
سلولهای بنیادی هماتوپویتیک اتولوگ	ATP به	
تزریق درون ماهیچهای وکتور ویروسی همراه با آدنو ویروس	ليپوپروتئين ليپاز	نقص ليپوپروتئين ليپاز
وکتور لنتی ویروس بیان کننده ARSA به میزان بیش از نیاز	أريل سولفاتاز A	لكوديستروفي متاكروماتيك
فيزيولوژيكى		
وكتور لنتى ويروس	پروتئین WAS یک تنظیم کننده پلیمریزیاسیون	سندرم ويسكات ألدريج
سلول بنیادی هماتوپویتیک اتولوگ	اکتین در سلول هماتوپویتیک	
وكتور ويروسي همراه با آدنو ويروس يك بار تزريق درون وريدي	فاكتور IX	هموفیلی B
وكتور لنتى ويروس	بتا گلوبین	بتا تالاسمى
سلول بنیادی هماتوپویتیک اتولوگ	L Company	
وكتور ويروسي همراه با آدنو ويروس سلول ابيتليال رنگدانه	RPE۶۵ پروتئینی لازم برای چرخه رتینوئیدها	شکلی از کوری مادرزادی لبر
شبكيه		

## نکتهای از استراخان:

پروتئینهای نوترکیب از طریق کلون کردن ژنهای انسانی و بیان آنها برای ساخته شدن پروتئین ایجاد میشوند. معمولا

داخل سلولهای پستانداران مثل فیبروبلاست انسان یا رده سلولی تخمدان همستر چینی تولید میشوند. مثالهایی از پروتئینهای نوترکیب:

درمان	پروتئین نوترکیب
ديابت	انسولين
کمبود هورمون رشد	هورمون رشد
هموفیلی A	VIII فاكتور انعقاد خون
هموفیلی B	IX فاكتور انعقاد خون
لوسمى سلول Hairy هپاتيت مزمن	اينترفرون الفا
بيمارى مالتيپل اسكلروزيس	اينترفرون بتا
عفونت در بیماران مبتلا به گرانولوماتوز مزمن	اينترفرون گاما
اختلالات ترومبوز	فعال كننده پلاسمينوژن بافتى
چاقی	لپتين
کم خونی	اريتروپويتين

مثالهایی از آنتی بادی منوکلونال درمانی تصویب شده:

Disease category	Target protein		mAb type	Disease(s) treated
Autoimmune disease/immunologic	CD11a	Raptiva (efalizumab)	Humanized	Psoriasis
	lgE	Xolair (omalizumab)	Humanized	Asthma
	Integrin a4	Tysabri (natalizumab)	Humanized	Multiple sclerosis
	TNFa	Remicade (infliximab)	Chimeric	Rheumatoid arthritis, ankylosing spondylitis, psoriatic arthritis, Crohn disease, ulcerative colitis
		Humira (adalimumab)	Human	Crohn disease, rheumatoid arthritis and others
Cancer	CD20	Rituxan (rituximab)	Chimeric	Lymphomas, leukemias
	EGFR	Erbitux (cetuximab)	Chimeric	Metastastic colon cancer; head and neck cancer
		Vectibix (panitumumab)	Human	Colorectal cancer
	HER2	Herceptin (trastuzumab)	Humanized	Metastatic breast cancer
	VEGF	Avastin (bevacizumab)	Humanized	Colorectal, breast, renal, NSCL cancer
	F	Synagis (palivizumab)		Respiratory syncytial virus prophylaxis
		Lucentis (ranibizumab)	Humanized	Age-related macular degeneration

## اصول ژنتیک پزشکی امری

اینترا بادی دارای زنیجره پلی پپتید منفرد هستند و این آنتیبادی ها با قطعات متغیر با زنجیسره منفرد (scfv تقریبا تمام اختصاصیت اتصال یک آنتی بادی منوکلونال را دارند اما محدود به یک زنجیره متغیر غیرگلیکوزیله منفرد هستند. میتوان آنها را در مقیاس بزرگ در باکتری و مخمر یا حتی سلول گیاهی تولید کرد. آنها مزیت پایداری در محیط کاهشی درون سلولی را دارند

و بر این اساس به عنوان آنتی بادی داخل سلولی (اینترابادی) مناسب هستند. این آنتیبادیها برای اتصال به مولکول هدف خاص درون سلول طراحی شده اند و هر جا نیز باشد می توانند به عنوان بخش ویژه درون سلولی اختصاصی هدایت شوند.

چهار دسته از ناقلین ویروسی که به طور وسیعی در پروتکل ژن درمانی استفاده شدهاند:

Virus class	Viral genome	Cloning capacity	integrating?	Target cells	Transgene expression	Vector and com
Gamma- retroviruses (oncoretroviruses); see Figures 8.6- 8.9	ssRNA; ~8-10 kb	7-8 kb	Yes	Dividing cells only	Long- lasting	Modera yield Risk of activati cellular oncoge
Lentiviruses, notably HIV; see Figure 22.7A	ssRNA; ~9 kb	Up to 8 kb	Yes	Dividing/nondividing cells Tropism varies	Long- lasting and high level expression	High ve yield Low rist oncoge activati
Adenoviruses	dsDNA; 38-39 kb	often 7.5 kb but up to 34 kb	No	Dividing and nondividing cells	Transient but high level expression	High ve yield Immun a major
Adeno-associated viruses (AAV); see Figure 22,7B	ssDNA; ~5 kb	<4.5 kb	No (mostly)*	Dividing/nondividing cells Strains can be selectively tropic	High level expression in medium to long- term (year)	High ve yield Small cl capacit; Immun is less o probler for ades



بیشک نامهای بسیار عجیبی بر بیماریها میگذارند." افلاطون

شکل گیری یک انسان، فرآیندی که گاه بهعنوان مورفوژنز (ریختزایی) شناخته می شود، شامل تعامل بسیار پیچیدهٔ عوامل ژنتیکی و محیطی میباشد؛ اگرچه هنوز به طور کامل درک نشده است اما اسرار آن در حال آشکار شدن میباشد (به فصل ۹ مراجعه كنيد). به علت پيچيدگيي فوق العادة اين يديده ها تعجبي ندارد که گاهی اشتباهی صورت گیرد. این شگفتآور نیست که در بسیاری از ناهنجاریهای مادرزادی، عوامل ژنتیکی به وضوح دخیل هستند. بیش از ۵۰۰۰ سندرم بدشکلی، ناهنجاری مادرزادی چندگانه و سندرمهای عقبماندگی ذهنی (ID) در پایگاه اطلاعاتی دیسمورفولوژی لندن شرح داده شده است. این پایگاه اطلاعاتی ناهنجاری های تک ژنی (مندلی)، تک گیر و غیرژنتیکی و همچنین مواردی که توسط عوامل تراتوژن ایجاد می شود را دربر می گیرد. در حال حاضر علت اکثر بیماری های ناشی از جهشهای تک ژنی شناخته شده است و تکنولوژی توالی یابی نسل بعد امکان این را دارد که علل سایر این بیماری ها را أشكار سازد. ما در این فصل محدود نمی توانیم به این حوزهی گسترده به درستی بپردازیم، بسیاری از مثالها در فصول دیگر ذکر میشبوند (برای مثال فصول ۹ و ۱۷) امیا در این فصل ما تأثیر کلی ناهنجاریها بر مورفوژنز را با مرور موارد ذیل، بررسی

۱. بروز ناهنجاری ها در مراحل مختلف از زمان لقاح به بعد

۲. ماهیت ناهنجاریها و روش طبقهبندی آنها

۳. علل ایجاد آنها درصورت مشخص بودن و با تأکید ویژه
 بر نقش ژنتیک در ایجاد آنها.

## ميزان بروز

## سقط خودبهخودی جنین در سه ماههٔ نخست بارداری

تخمین زده می شـود که تقریبا ۵۰% تمـام بارداری های انسـان، پیش از لانه گزینـی در روز ۶-۵ پس از لقاح و یا اندکی پس از آن، پیش از آنکه مادر متوجه شـود که باردار است، سقط می شوند. در میان سقطهای تشـخیص داده شده، حداقل ۱۵% در قالب سـقطهای خودبه خودی، پیش از هفتهٔ دوازدهم بارداری خاتمه می یابند. حتی اگر بتوان از بقایای سـقط نمونه گیری نمود، اغلب تعیین علت وقوع سـقط بسیار دشوار اسـت. با این وجود اغلب تعیین علت وقوع سـقط بسیار دشوار اسـت. با این وجود بررسی دقیق تعداد زیادی از جنین هایی که دچار سقط خودبه خود ساختاری بزرگ و عمدهای وجود دارد. این ناهنجاری ها از فقدان ساختاری بزرگ و عمدهای وجود دارد این ناهنجاری ها از فقدان کامل جنین در کیسه حاملگی در حال تکوین-تخمک آسیب دیده حارویانی باشـکل بسیار معیوب و یا وجود ناهنجاری خاص در یکی از اعضای بدن متنوع می باشد.

ناهنجاری های کروموزومی مانند تریزومی، مونوزومی و یا تریپلوئیدی، در تقریباً ۵۰% تمامی سقطهای خودبهخودی مشاهده می شود. این نسبت در صورت وجود یک ناهنجاری ساختاری بزرگ و عمده به ۶۰% افزایش می یابد، و به احتمال زیاد ناهنجاری های تک ژنی از نو یا تحت میکروسکوپی، عامل ایجادکننده بقیه ی موارد باشند.

## ناهنجاریهای مادرز ادی و مرگ و میر پیش از تولد

آمار مرگومیر پیش از تولد شامل تمام نوزادانی است که پس از هفته ۲۸ بارداری مسرده به دنیا میآیند و همچنین مرگ تمامی نوزادان در خلل اولین هفتهٔ زندگی، میشود. از بین تمامی مرگهای پیش از تولد، ۳۰–۲۵% به علت یک ناهنجاری ساختاری جدی رخ میدهد و در ۸۰% از این موارد عوامل ژنتیکی

می توانند دخیل باشند. سیهم نسبی ناهنجاری های ساختاری در مرگومیرهای پیش از تولد در کشیورهای در حال توسعه کمتر اسبت، زیرا عوامل محیطی و مراقبتهای بهداشتی نقش بسیار بیشتری را ایفا می کنند.

## نوزادان تازه متولد شده

در بسیاری از کشورها، بررسی میزان ناهنجاریهای عمده و جزئی در نوزادان تازه متولد شده انجام شدهاست. ناهنجاری عمده، ناهنجاریای است که دارای پیامدهای نامطلویی بر عملکرد یا مقبولیت اجتماعی فرد باشد (جدول ۱-۱۶). در مقابل، ناهنجاریهای جزئی، از نظر پزشکی و همچنین ظاهری، حائــز اهمیت نمیباشــند (کادر ۱–۱۶). با این حــال، تمایز بین ناهنجاری ها به دو صورت عمده و جزئی همیشه کار آسانی نیست، برای مثال گاهی یک فتق کشاله ران، منجر به انسداد روده شده و نیازمند عمل جراحی است. بنابراین خطر عواقب جدی وجود دارد. بررسیها نشان میدهند که ۳-۲% از همهٔ نوزادان، حداقل دارای یک ناهنجاری عمده آشکار در هنگام تولد هستند. میزان واقعیی بروز ناهنجاری عمده مشتمل بر ناهنجاریهایی مثل بدشکلیهای مغز، که بعدها در زندگی خود را نشان میدهند، احتمالاً نزدیک به ۵% است. ناهنجاریهای جزئی تقریباً در ۱۰% از کل نوزادان وجود دارد. اگر دو ناهنجاری و یا بیشتر در نوزاد تازه متولد شده وجود داشته باشد، احتمال بروز یک ناهنجاری عمده در نوزاد ۲۰–۱۰% میباشد.

چشهانداز طولانی مدت یک کهودک مبتلا به ناهنجاری عمده به ماهیت خاص نقایص در هنگام تولد و این که آیا این نقص قابل درمان است یا خیر، بستگی دارد.

## پیش آگھی

کلی برای این گروه از نوزادان نسبتاً ضعیف است، تا ۲۵% در اوایل نوزادی میمیرند، ۲۵% به ناتوانیهای ذهنی و فیزیکی مبتلا خواهند شد و ۵۰% باقیمانده دارای اینده متوسط تا خوبی پس از درمان هستند.

## مرگ و میر دوران کودکی

ناهنجاریهای مادرزادی سهم قابل توجهی در مرگومیر دوران کودکی دارند در طول دوران نوزادی تقریباً ۲۵% از تمامی موارد مرگها در اثر ناهنجاریهای ساختاری عمده، ۲۰% بین سنین ۱-۱۰ سالگی و نزدیک به ۷/۵ % در کودکان بین سنین

جدول ۱۳-۱ نمونههایی از ناهنجاریهای سیاختاری عمده مدد همده

میزان بروز در هر ۱۰۰۰ تولد	سیستم و ناهنجاری
١٠	قلب و عروق
۲,۵	ن <u>قص دیو</u> اره بین بطنی
١	نقص دیواره دهلیزی
١	گشادی مجرای شریانی
١	تترالوژی فالوت
١٠	سیستم عصبی مرکزی
١	آنانسفالی (بیمغزی)
١	هیدروسفالی (تجمع آب در سر)
١	ميكروسفالى
۲	ا <mark>سپینا بیفیدای خاجی – کمری</mark>
*	د <mark>ستگاه گوارش</mark>
۵٫۲	شكاف لب/كام
۵,۰	فتق دیافراگمی
٠,٣	آترزی مری
٧,٠	مسدود يودن مقعد
۲	اندامها
-,٢	قطع عضو عرضي
*	دستگاه ادراری تناسلی
۲	فقدان دوطرفه كليهها
+,+Y	کلیههای پلی کیستیک (نوزادان)
۰,۰۴	اكستروفي مثانه

## ۱۵-۱۵ سالگی رخ میدهد.

با جمع آوری دادههای مربوط به ناهنجاریهای ذکر شده در سقطهای خود به خودی و نوزادان تازه متولد شده، مشخص شده است که حداقل ۱۵% از تمامی بارداریهای تشخیص داده شده انسان، دارای ناهنجاریهای ساختاری هستند (جدول ۱۶–۱۶). همچنین عوامل ژنتیکی احتمالا در ایجاد حداقل ۵۰% از آنها، دخیل هستند.

## تعریف و طبقهبندی نواقص تولد

تاکنون در این فصل اصطلاحات «ناهنجاری مادرزادی»

## کادر ۱۳۰۱ موندهایی از ناهنجاریهای جزنی ساختاری مادرزادی

زائده یا حفره اطراف گوش چینهای ایی کانتوس(کنارههای چشم) انسداد مجاری اشکی لکههای براش فیلد (سفید) در عنبیه گودی لب شیار منفرد کف دست کلینو داکتیلی انگشت پنجم سین داکتیلی انگشت دوم و سوم نوک پستان اضافی فتق نافی هیدروسل هیدروسل

و «نقص تولد» در یک مفهوم کلی برای توصیف تمام انواع ناهنجاریهای ساختاری که می تواند در یک رویان، جنین یا نوزاد تازه متولد شده رخ دهد به کار رفته است. اگرچه استفاده از این اصطلاحات به هنگام مطالعهٔ بروز کلی همه ناهنجاریها، کاملاً مورد قبول می باشند اما آنها هیچ اطلاعاتی از مکانیسمهای احتمالی فراهم نمی کنند. تعاریف اختصاصی تری ارائه شده است که دارای مزیتهایی در طبقه بندی بالینی و سبب شناسی (تیولوژیک) برای درک بهتر، می باشند.

## ناهنجارىهاى منفرد

ناهنجاریهای منفرد ممکن است مبنای ژنتیکی یا غیر ژنتیکی داشته باشند. سیستم اصطلاحاتی که به کار میروند برای توصیف آنها، به فهم مکانیسمهای مختلفی که ممکن است در این امر نقش داشته باشند کمک کرده و می توان آنها را به صورت شماتیک نشان داد (شکل ۱–۱۶۰).

#### بدشكلي

بدشکلی، یک نقص ساختاری اولیه در یک عضو و یا بخشی از یک اندام میباشد که به علت ناهنجاری ذاتی در فرآیند تکوین رخ میدهد. پیش تر به عنوان ناهنجاری اولیه یا ذاتی شناخته می شد. وجود یک بدشکلی دال بر آن است که تکوین اولیه یک بافت و یا اندام خاص متوقف شده یا به اشتباه هدایت شده است. مثالهای رایج در مورد بدشکلیها شامل: ناهنجاریهای مادرزادی قلبی مانند نقایص دیوارهٔ بطنی یا دهلیزی، شکاف لسب (لب شکری) و شکاف کام، نقایص لولهٔ عصبی است

ناریهای ساختاری 	جدول ۲-۱۲ میزان بروز ناهنج
%	ميزان بروز
	سقطهای خود به خودی
AD-A-	سه ماهه اول
70	سه ماهه دوم
	<mark>همه نوزادان</mark>
r-r	ناهنجاری عمده آشکار در بدو تولد
۲	ناهنجاری عمده آشکار پس از تولد
1.	ناهنجاریهای جزئی
70	مرگ در دوره پیش از تولد
70	مرگ در <mark>سال او</mark> ل زندگی
۲٠	مرگ در۱-۹ سالگی
٧,۵	مرگ در ۱۰-۱۴ سالگی
Conception	Birth
Normal development	
Malformation	
Disruption	

شکل ۱-۱۶ نمایش شماتیک مکانیسههای متفاوت در ریختزایی. برای بدشکلی (disruption) و برای بدشکلی (disruption) و دیسپلازی (dysplasia). خطوط شکسته نماد پتانسیل تکوینی است و نه زمان بروز این نقص، که ممکن است زمان ایجاد این نقص در اواخر دوره جنینی باشد.

Deformation

Dysplasia

(شکل ۲–۱۶). اکثر بدشکلیهایی که فقط یک اندام واحد را درگیر میکنند، وراثت چند عاملی را نشان میدهند که دال بر تعامل ژن(ها) با فاکتورهای دیگر است (به فصل ۱۰ مراجعه کنید). بدریختیهای متعدد به احتمال زیاد در نتیجه ناهنجاریهای



شــکل ۲-۱۶ کودک مبتلا به میلومننگوسل سینهای-مهرهای بزرگ، که شامل بیرون زدگی طناب نخاعی است که با مننژپوشیده شدهاست.

کروموزومی ایجاد میشوند، اما ممکن است به سبب جهشهای تک ژنی نیز باشند.

## از هم گسیختگی

واژه از هم گسیختگی (قطع شدگی)، به ساختار غیرطبیعی یک عضو یا بافت که در نتیجه ایجاد اختلال در فرآیند تکوین طبیعی قن بافت یا اندام از عوامل خارجی ایجاد شده، اشاره دارد. این عنوان درگذشته، به عنوان ناهنجاری ثانویه یا بیرونی شناخته می شد و شامل ایسکمی (کمخونی موقت)، عفونت و تروما (آسیب و ضربه) می شدود. مثالی از هم گسیختگی، تأثیر پیچیدن نوار یا رشته آمنیون به دور اندام یا اعضای بدن نوزاد است که بر تکوین اندام تاثیر گذار است (شکل ۳–۱۶). طبق تعریف، رخداد از هم گسیختگی ژنتیکی نمی باشد، اگرچه گاهی اوقات عوامل ژنتیکی می توانند زمینهٔ بروز رخدادهای مستعدکننده از هم گسیختگی را مساعد نمایند. برای مثال نسبت کوچکی از نقص ژنتیکی کلاژن است که باعث نوارهای آمنیونی، ناشی از نقص ژنتیکی کلاژن است که باعث ضعیف شدن آمنیون شده و باعث بریدگی یا پارگی خود به خودی می گردد.

#### بدريختي

بدریختی نقصی است که ناشی از فشارهای مکانیکی غیرطبیعی میباشد و باعث بدشکل کردن یک ساختار طبیعی میشود. به عنوان مثال میتوان به دررفتگی لگن، پا چنبری (پای چماقی) موضعی خفیف (شکل ۴–۱۶)، ناشی از کاهش مایع آمنیوتیک (الیگوهیدرامنیوز) و یا تراکم بالای درون رحمی بهعلت حاملگی دوقلویی و یا وجود یک رحم با ساختار غیرطبیعی



شکل ۱۶-۳ (A ، ۱۶-۳) دست و B) پای نوزادی که نشان دهنده قطع شدگی انگشتان ناشیی از نوارهای آمنیونی دیده می شود.



شکل ۴-۱۶، کودکی با اندام تحتانی مبتلا به تالیپس اکوینوواروس



اشاره کرد. بدریختیها معمولاً در اواخر بارداری رخ میدهند و پیش آگهی خوبی با درمان مناسب دارند؛ برای مثال اتل گذاری برای پاچنبریها، زیرا عضو درگیر از لحاظ ساختاری طبیعی است.

#### ديسيلازي

دیسپلازی سازمان دهی یا تجمع غیرطبیعی سلول ها در یک بافت است. اشرات آن معمولاً هر جا که آن بافت خاص وجود داشته باشد، مشاهده می گردد. برای مثال در دیسپلازی اسکلتی مانند دیسپلازی تاناتوفوریک، که ناشی از جهش ژنهای FGFR3 است (فصل ۹)، تقریباً تمامی استخوانها را درگیر می کند (شکل ۵–۱۶). همچنین در دیسپلازی اکتودرمی نیز بافتهای مختلف با منشاء اکتودرمی مانند مو، دندان، پوست و ناخن درگیر می باشند (شکل ۶–۱۶). اکثر دیسپلازی ها ناشی از نقایص تک ژنی هستند و همراه با خطر عود مجدد زیادی برای خواهر، برادر و فرزندان می باشند.

## ناهنجاریهای چندگانه

## توالي

ایسن مفهوم یافته هایسی را توصیف می کند که در نتیجه آبشساری از رویدادها، که توسط یک عامل اصلی اولیه آغاز شده است، رخ می دهد و ممکن است منجر به بدشکلی یک عضو واحد شود. در توالی پاتر، نشت مزمن مایع آمنیوتیک یا خروج غیرطبیعی ادرار جنین منجر به اولیگوهیدرامینوس می شسود (شکل ۲–۱۶). این حالت باعث فشسردگی جنین شسده، در نتیجه جنین با چهره میاله و له شده، در رفتگی لگن، پای چنبری و هیپوپلازی ریوی (شکل ۸–۱۶) مشاهده می شود که معمولاً منجر به مرگ نوزادان در اثر نارسایی تنفسی می گردد.

#### ستدوم

در عمل واژه سندرم، با بیدقتی زیادی استفاده میشود (به عنوان مثال سندرم نوار آمنیوتیک) اما از نظر تئوری برای الگوهای سازگار و قابل شناسایی ناهنجاریهایی که اغلب برای آنها دلیل شناخته شندهای وجود دارد به کار میرود. این علل اساسی می تواند شامل ناهنجاریهای کروموزومی مانند سندرم داون، یا نقایص تکژنی باشند، مانند سندرم وان در – وود، که در آن شکاف لب و یا کام همراه با فرورفتگیهایی در لب پایین مشاهده می شود (شکل ۹–۱۶).

مطالعــه بالینی ســندرمهای بدشــکلی، توسـط رشــته دیســمورفولوژی صورت میگیرد. تشخیص بالینی هریک از این





شکل A).15-۵) نوزاد مبتلا به دیسپلازی تاناتوفوریک: (B) رادیوگرافی همان نوزاد که دندههای کوتاه، جسمهای مهرهای تخت و استحوان ران دارای انحنا را نشان میدهد.

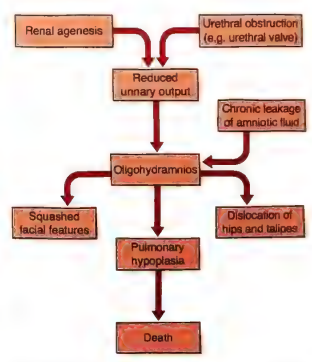
## اصول ژنتیک پزشکی امری







شکل ۶-۱۶ (A) مو و (B) دندانهای مرد مبتلا به دیسپلازی اکتودرمال



شکل ۷-۱۶۰ توالی پاتر که آبشاری از وقایع که منجر به الیگوهیدرامنیوز می شود را نشان می دهد. (کاهش مایع آمنیوتیک)

سندرمها با توسعهٔ پایگاههای اطلاعاتی رایانهای (به ضمیمه مراجعه کنید) به مراتب آسان تر شده است و در این پایگاههای اطلاعاتی جستجو بر اساس ویژگیهای کلیدی سندرمهای ناهنجاری حاصل گردیده است. حتی با کمک این ابزارهای بسیار



شـکل ۸-۱۶ شـکل ظاهری نوزادی مبتلا به توالی پاتر که در نتیجه الیگوهیدرامنیوس بهعلت آژنزی دو طرفه کلیه ایجاد شده است. به ظاهر فشرده و له شده ناشی از فشار داخل رحمی توجه کنید.



شکل ۹-۱۶ شکاف کام خلفی و وجود فرورفتگیهایی در لب پایین در کودک مبتلا به سندرم واندر – وود.

ارزشمند، بسیاری از کودکان دیسـمورفیک وجود دارند که هیچ تشخیصی برای آنها وجود ندارد، بنابراین ارائه اطلاعات دقیق در مورد پیش آگهی و خطر عود مجدد احتمالی می تواند بسیار دشوار باشد. تکنولوژی ریز آرایه- CGH و توالی یابی نسل بعد (فصل ۵) راهی برای رسـیدن به این گروه بزرگ از بیماران تشخیص داده نشده را ایجاد کرده است و همچنان این مسیر را ادامه خواهد داد.

#### همراهي

واژه همراهی برای معرفی این واقعیت است که بدشکلیها تمایل دارند بیشتر از آنچه که بصورت تصادفی و شانس مورد انتظار است، باهیم رخ دهند. اما این رخیداد غیرتصادفی ناهنجاریها را نمی توان براساس توالی و یا سندرم بهسادگی توضیح داد. تفاوتهای اصلی همراهی با سندرم، عدم مطابقت ناهنجاریها از فردی به فرد مبتلای دیگر و همچنین عدم وجود توضيح قانع كننده درمورد ايجاد آنها، ميباشد. اسامي همراهيها اغلب بصورت مخفف مى باشد. براى مثال همراهي VACTERL؛ نشان دهنده ناهنجاری های مهرهای، مقعدی، قلبی، نایی-مری و کلیوی و اندامی است. همراهی به طور کلی خطر عود مجدد اندکی را نشان میدهد و تصور میشود که در بیشتر موارد ژنتیکی نیست؛ اما هتروژنی در آن محتمل است و می تواند حداقل در برخی از موارد اساس ژنتیکی داشته باشد. به عنوان مثال در همراهیی واکترل، موارد نادری با یک جهش در ژن XL بهنام ZIC3 توصيف شده است كه همچنين علت نواقص جانبييت XL (هتروتاکسی) نیز میباشد. بنابراین در این مورد چنین پیشنهاد می شود که ممکن است همراهی VACTERL یک بیماری مرتبط با نقص در فرآیندهای تکوین جانبی در باشد.

این طبقه بندی نقایص تولد، کامل نمیباشد. زیرا طبقه بندی جامع یا مانعالجمع نیستند. برای مثال انسداد مجرای خروجی مثانه که در اثر یک بدشکلی اولیهٔ مانند دریچهٔ پیشابراه، منجر به الیگوهیدرآمینوس یا توالی پاتر خواهد شد، و منجر به بدریختیهای ثانویه مانند در رفتگی لگن و پاچنبری نیز میشود. برای بررسی امور پیچیده تر، فقدان هر دو کلیه، منجر به توالی یکسانی از رخدادها خواهد شد که معمولاً به اشتباه بهعنوان یکسانی از رخدادها خواهد شد که معمولاً به اشتباه بهعنوان سیندرم پاتر نامیده میشود. علیرغم این اشتباهات معنایی و مفهومی، طبقه بندی میتواند به درک علل و خطرات عود مجدد کمک کند (فصل ۸)؛ اکثر والدین تمایل دارند که بیماری فرزندشان نامی داشته باشد.

## علل ژنتیکی بدشکلیها

علل متعددی درمـورد ناهنجاریهای مادرزادی وجود دارد و سهم نسبی مکانیسـمهای مختلف بر اساس مسائل بهداشت عمومی غالب و مشـخص در جوامع مختلف در سرتاسـر جهان متفاوت اسـت. جدول ۳–۱۶۶ به تفکیـک عوامل مختلف کمک کننده می پردازد.

7	علل ناهنجاریهای مادرزادی	جدول ۳-۱٦
» . Z		علت
44.		ژنتیکی
۶		كروموزومي
۷,۵		تک ژنی
٣٠-٢٠		چند عاملی
۱۰-۵		محيطى
۲	يايى	داروها و مواد شیه
۲		عفونتها
۲		بیماری مادر
١		عوامل فيزيكي
۵-		ناشناخته
1		جمع

## ناهنجارىهاي كروموزومي

این مـوارد تقریباً ۶ % از تمـام ناهنجاریهای مادرزادی شناخته شده و یا موارد بیشـتر اگر CMA مثبت گنجانده شود را تشکیل میدهند. به عنوان یک قانون کلی، هر نوعی از عدم تعادل اتوزومی مثل مضاعف شدگی، حذف، تریزومی یا مونوزومی موجب ناهنجاری تکوینی و ساختاری قابل توجهی خواهد شد که ممکن است منجر به سـقط جنین زودهنگام شود در مورد سندرمهای کروموزومی متداول در فصل ۱۷ توضیح داده شده است. مشخص نیست که آیا بدشکلیهایی که توسط ناهنجاریهای کروموزومی عمده مانند تریزومیها ایجاد میشـوند، نتیجهای از تأثیرات دُزاژ ژنهای منفرد دخیل اسـت (مدل افزایشی) و یا این که ناپایداری تکوینی عمومی، که توسط شمار زیادی از محصولات غیرطبیعی ژنهای تکوینی، ایجاد می شود (مدل تعاملی).

#### نقايص تكاژني

این نقایص مسئول تقریباً ۱۰% از تمامی ناهنجاریهای مادرزادی هستند. برخی از این نقایص بهصورت ایزوله هستند یعنی تنها یک عضو یا یک دستگاه بدن را درگیر میسازند (جدول ۱۶-۴). سایر نقایص تکژنی منجر به ناهنجاری مادرزادی چندگانه میشوند که چندین اندام یا دستگاه بدن که دارای رابطه جنینشناسی مشخص باهم نمی باشنند، را درگیر می کنند برای مثال اکتروداکتیلی (شکل ۱۰–۱۶) بهصورت ایزوله خود می تواند

ناهنجاریهای مادرزادی که می توانند ناشی از نقصهای تکژنی باشند

## ناهنجاریهای ارثی

سيستم عصبي مركزي

#### ايزوله

XR	هيدروسفالي
AD	مكالنسفالي

میکروسفالی AD/AR

چشمی

آنيريديا AD

أب مرواريد(كاتاراكت) AD/AR

میکروفتالمی AD/AR

اندامها

براکیداکتیلی AD

اكتروداكتيلي AD/AR

یلی داکتیلی AD

ساير موارد

کلیے پلی کیستیک AR

نوزادان

EEC

آپرت AD کرانیوسینوستوز، سینداکتیلی

دیسپلازی اکتودرمیال، اکتروداکتیلی، شکاف لب/کام

AR Meckel انسفالوسل، پلیداکتیلی،

کلیه های پلی کیستیک

AR Roberts شكاف لب/كام، فوكومليا

AD Van der Woude شكاف لب/كام، فرورفتگيهاي

لب

به عنــوان یک صفت اتوزومی غالب بارز بــا نفوذ کاهشیافته به ســبب ریز مضاعف سازی هایی در نواحی ۱۰۹۲۴ و ۱۷p۱۳٫۳ یا ریز حذفهایی در ۲q۳۱٫۱ یا عدم تعادل های کروموزومی جزئی در ۲q۳۱٫۳ ایجاد شــود (فصل ۹)؛ گاهی هــم وراثت اتوزومال مغلوب به ســبب جهشهایــی در ژن (۷q۲۱٫۳) DLX5 گزارش شــده اســت. همچنین میتواند به صورت یکی از علائم سندرم شـده اســت. همچنین میتواند به صورت یکی از علائم سندرم کام ا



شکل ۱۰-۱۶، ظاهر یاها در کودک مبتلا به اکتروداکتیلی

لبب)، به دنبال جهش هایی در ژن TP63 رخ دهد، که از توارث اتوزومال غالب پیروی می کند. بنابراین جهش های مختلف، آللی یا غیرآللی، می توانند بدشکلی های مشابه یا یکسان را به وجود آورند.

اهمیت تعیین علت ناهنجاری مادرزادی خصوصاً اگر اساس تک ژنی داشــته باشــد، در نیاز به مشــاوره ژنتیکی دقیق برای خانواده نزدیک و بســتگان او اســت. علاوه براین، از نقطه نظر تحقیقاتی، علل تکژنی میتوانند اطلاعاتی را درمورد لکوسهای مستعدکننده بدشــکلیها و فنوتیپهای مشابه نشاندهند که به نظر میرسد توارث چند عاملی را نشان میدهند.

از میان مثالهای متعدد، پیشرفتهایی که در شناسایی ژنهای عامل سندرمهای بدریختی و ناهنجاریهای مادرزادی انجام شده است، اکنون دو مورد در زمینه ژنتیک اطفال توضیح داده می شوند. در هر دو مورد عملکرد ژنیی در رابطه با بیان گسترده این ژنها، در بسیاری از بافتها، هنوز مشخص نشده است.

## سندرم نونان و "RAS-opathies" (رسوپاتی)

سندرم نونان، نخستین بار در سال ۱۹۶۳ توسط Ehmke و Ehmke توصیف شد. این بیماری که به خوبی شناخته شده، میزان بروز آن ۱ در هر ۲۰۰۰ تولد میباشد و با نسبت جنسیتی برابر، رخ میدهد. خصوصیات بالینی این سندر سابه سندرم ترنر در زنان است؛ شامل قد کوتاه، گردن پردهدار، افزایش زاویهٔ آرنج و بیماری قلبی مادرزادی میباشد. انسداد ریوی، شایع ترین نقص است، اما در مواردی نقص دیواره دهلیزی (ASD)، نقص دیواره بطنی (VSD)، و گاهی اوقات کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک نیز رخ میدهد. ممکن است بد شکلی خفیف در ناحیه قفسه سینه مشاهده شدو، و در صورت هایپرتلوریسم، شکافهای پلکی به

# فصل ۱٦: ناهنجاریهای مادرزادی و سندرمهای بدریختی و ناتوانیهای یادگیری







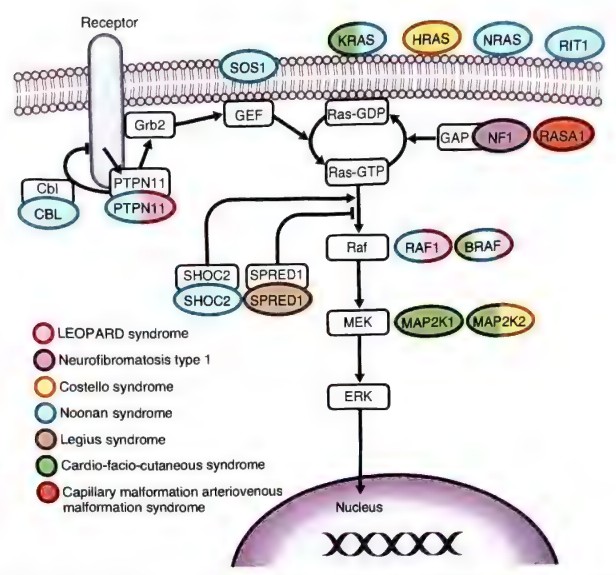
شکل ۱۱–۱۶: سندرم نونان. (A) در نوزادی با کاردیومیوپاتی در بدو تولد (که بعدها برطرف شد)؛ (B) در یک کودک؛ و (C) در یک مرد ۵۷ ساله.

The state of the s

شکل ۱۲-۱۶، سندرم نونان در یک مرد بالغ ناشی از یک جهش در ژن SHOC2. ویژگیهای صورت او ظریف است، اما بدشکلی قیفی شکل خفیف قفسه سینه دارد

NS و بیماری های نادرتر که به عنوان سندرم قلبی چهرهای NS و سندرم کاستلو (شکل ۱۵–۱۶ و A کاستلو (شکل ۱۵–۱۶) و سندرم کاستلو (شکل ۱۵–۱۶ و A فناخته می شوند، شناسایی کرده بودند. این بیماری ها امروزه

سمت پایین و گوشهای پایین تر از حد معمول هم ممکن است مشاهده شود (شکل ۱۱-۱۶). برخی از بیماران استعداد خونریزی خفیف دارند و ID خفیف تقریباً در یک چهارم موارد رخ می دهد. در سال ۱۹۹۴ در نسل سوم یک خانوادهٔ هلندی، نقشهبرداری NS در ناحیه ۱۲۹۲۲ تعیین شد، ولی شناسایی جهشهای ژن پروتئین تیروزین فسفاتاز بدون رسیتور ۱۱ (PTPN11) تا سال ۲۰۰۱ بهطول انجامید. سیس توجهات بهسرعت به ارتباط بین فنوتیپ - ژنوتیپ معطوف شده و مسوارد دارای جهش در این ژن دارای فراوانی بالاتر انسـداد ریوی نسـبت بـه موارد بدون جهش بودند و جهشهای بسیار کمی نیز در بیماران مبتلا به کاردیومیوپاتی یافت شده است. در هر حال، در هر دو مورد، ویژگیهای چهرهای یکسان است. جهش در PTPN11 تقریباً نیمی از موارد NS را تشکیل میدهد. جهشهایی در ژنهای از نسبتی از MAPZK1, RIT1, KRAS, SHOC2, SOS1 موارد فاقد جهش PTPN11 یافت شدهاند. NS ناشی از جهش در ژن SHOC2 در شـکل ۱۲-۱۶ نشـان داده شده است. این ژنها متعلق به همان مسيري هستند که با نام RASMAPK شناخته می شود (شکل ۱۳–۱۶). محصول پروتئینی PTPN11 SHP-2 میباشد که بههمراه SOS۱، پیامهایی را به Ras GTP، یک عامل پایین دست، انتقال میدهد. بهنظر میرسد جهشهای KRAS در NS باعث تولید پروتئینهای K-ras میشود که دارای اختلال در پاسـخگویی به پروتئینهای فعـال کننده GTPase هستند (فصل ۱۴). نوروفیب روماتوز که شایع ترین بیماری این گروه است، در فصل ۱۹ مورد بررسی قرار گرفته است. طی سالها دیسمورفولوژیستها، ویژگیهای همپوشانی را بین



شکل ۲۳-۱۳ مسیر RAS-MAPK. HRAS, K RAS توسط PTPN1, SOS1 نعال می شوند. مسیر در اثر جهش در اجزای کلیدی از تنظیم خارج میشرود و منجر به ایجاد فنوتیپهای متمایز ولی مرتبط به سندرم نونان و سندرم قلبی-چهرهای-پوستی، سندروم کاستلو و نوروفیبروماتوز نوع ۱ می شود (در جدول ۱۶۰۵ مشاهده نمایید). نوروفیبرومین یک پروتئین فعال کننده (GTPase (GAP) است که به عنوان سرکوبگر تومور عمل می کند. پروتئینهای RAS جهش یافته باعث اختلال در فعالیت GTPase این پروتئین شده و آن را به GAPs مقاوم میکند. نتیجه این است که RAS به GTP متصل می شود، که منجر به فعال شدن مسیر (کسب عملکرد) می شود. ۱۳۶۱ نوروفیبروماتوز نوع ۱.

سندرم سوتوس

این سندرم برای اولین بار در سال ۱۹۶۴ توصیف شد. این یکی از سندرمهای "رشد بیش از حد" است که پیش تر به عنوان ژیگانتیسم مغزی نامیده می شد. وزن هنگام تولد معمولاً افزایش می یابد و ماکروسفالی نیز مشاهده می شود. مشکلات اولیه تغذیه و هیپوتونی ممکن است تحقیقات زیادی را به دنبال داشته باشد و در اغلب موارد تأخیر حرکتی و آتاکسی وجود دارد. افزایش قد تا موازات و یا بالاتر از خطوط صدک طبیعی پیشرفت می کند اما قد نهایی در بزرگسالان همیشه به طور قابل توجهی افزایش می یابد. ممکن است سن استخوان بالاتر بوده، دستها افزایش می مکن است سن استخوان بالاتر بوده، دستها و پاها بزرگ تر باشند و همچنین بطنهای مغزی ممکن است

طیفی از اختلالات شناخته شدهاند که ناشی از جهش در اجزای مختلف مسیر RAS-MAPK میباشند و هر سندرم هتروژنی رفتیکی قابل توجهی را از خود نشان میدهد (جدول ۱۶-۵) بسیاری از این جهشها از نوع جهشهای بدمعنی کسب عملکرد (یا افزایش عملکرد) هستند که ممکن است افزایش تومورهای غیرخونی را در سندرم کاستلو و همچنین افزایش تکثیر سلولی در برخی از بافتهای سندرم قلبی-چهرهای-پوستی (برای مثال در برخی از بافتهای سندرم قلبی-چهرهای-پوستی (برای مثال هایپرکراتوزیرز) را توجیه نمایند. تاثیر ایس جهش برای RAS هایپرکراتوزیرز) را توجیه نمایند. تاثیر ایس جهش برای و GTP میباشد که منجر به فعال شدن مسیر می گردد (کسب یا افزایش عملکرد). نوروفیبرومین که یک پروتئین فعال کننده GTPase است به عنوان سرکوبگر تومور عمل می کند.



شکل ۱۴-۱۴ کودک مبتلا به سندرم قلبی-چهره ایی-پوستی ناشی از جهش در ژن BRAF1 به موهای مجعد غیرمعمول توجه نمایید.

در تصویربرداری بهطور مختصری اتساع یافته مشاهده شوند. صورت دارای مشخصه هایی میباشد (شکل ۱۶–۱۶)، که پیشانی بسیار برجسته بوده، هایپرتلوریسیم به همراه شکافهای پلکی رو به پایین و یک بینی با ظاهری خاص در اوایل کودکی دیده می شود و چانهٔ نوک تیز می باشد. در برخی از موارد اسکولیوز در دوران نوجوانی ایجاد میشود. انتقال بیماری از والدین به فرزند نادر است، احتمالاً به این دلیل که اکثر بیماران دارای مشکلات یادگیری (ID) میباشند. اما موارد خفیف بیماری ممکن است رخ دهند، در نتیجه ممکن است این بیماری در چندین نسل ردیابی شود. در میان بیماران مبتلا به سندرم سوتوس که گزارش شده است افرادی وجود دارند که دارای جابجایی متعادل با دو نقطه شکست در ۹۳۵۵ بودند. از میان این بیماران حیاتی، یک گروه ژاپنسی در سال ۲۰۰۲، یک حذف Mb ۲٫۲ مهم را در یکسری از موارد سندرم سوتوس شناسایی نمودند. این حذف دربرگیرندهٔ ژن NSD1 بود، که حاوی ۲۳ اگزون است و یک کمک تنظیم کننده مرتبط با گیرنده آندروژن را کد میکند. همچنین گروه محققین ژاپنی تعداد اندکی از جهشهای تغییر چهارچوب را در بیماران خود یافتند، اما جالب است که مطالعه روی بیماران





شکل ۱۵–۱۶، کودکی (A) مبتلا به سندرم کاستلو به سبب جهش در ژن HRAS. چینها و خطوط کف دست (B) به طور غیرمعمول عمیق هستند (تصویر گرفته شده در دوره نوزادی).

اروپایی نشان داد که جهشها بسیار شایعتر از حذفها بوده، و در اکثر بیماران جهشها و حذفها به صورت de novo (از نو) رخ داده بود.

#### توارث چندعاملی

توارث چندعاملی، مسئول اکثر ناهنجاریهای مادرزادی است که عوامل ژنتیکی بهوضوح در ایجاد آنها میتوانند دخیل باشند. اینها شامل اکثر بدشکلیهای ایزوله (غیرسندرمی) هستند که قلب، سیستم عصبی مرکزی و کلیهها را دربرمی گیرد

سندرمهاي	9	RAS	MAPK	مسير	ژنهای	1
					وابسته	

		سندرمقلبي-	سندرم نونان	ژن
ı	كاستلو	مهره <i>ای-پوستی</i>		,
	-	-	شایع کمتر از ۵۰ درصد	PTPNII
			همچنین دلیل اکثر موارد	
			لسندرم LEOPARD	
			مىباشد	
	-	-	تقریبا ۵%	RITI
	نادر	نادر	نادر	KRAS
	شایع در	-	-	HRAS
	ییش از			
	۵۰% موارد			
	-	-	تادر	SHOC2
	-	-	نادر	SOS1
	اندک	شايع كمتر از	-	BRAF
		%۵.		
	اندک	اندک	نادر	MAP2K1
	_	نادر	_	MAP2K2

LEOPARD لتتیژین، الکترو کاردیوگرام، چشمی، انسداد ریه، اندام تناسلی غیر طبیعی، تاخیر در رشد، ناشنوایی.

(کادر ۲–۱۶). براساس مطالعات اپیدمیولوژیکی وسیع خانوادگی، برای اکثر این بیماریها خطر تجربی بهدست آمده است (فصل ۸). به نحوی که معمولاً می تـوان والدینی که دارای یک فرزند مبتلا هستند را نسبت به احتمال ابتلای فرزند بعدی به همین بیماری آگاه کرد. خطرهای مربوط به فرزندان والدینی که خود در کودکی با موفقیت درمان شدهاند، به خصوص برای بیماریهای قلبی مادرزادی نیز در دسترس می شـوند؛ این ها معمولاً مشابه خطراتی هستند که برای خواهر و برادر اعمال می شود، همانطور که توسط مدل چنـد عاملی پیش بینی می شـود (به فصل ۱۰ مراجعه کنید).

#### هتروژنی ژنتیکی

مدتهاست که تشخیص داده شده است که بدشکلیهای مادرزادی خاص میتوانند علل مختلفی داشته باشند. از این رو تلاش برای تمایز بین موارد سندرمی و ایزوله اهمیت دارد. این تنوعها در دلایل ایجاد بیماری به طور فزایندهای آشکار شده است؛ همزمان با پیشرفتهای زیستشناسی مولکولی شناسایی





شکل ۱۶-۱۶ سندرم سوتوس (A) در کودک خردسالی که دارای پیشانی برجسته بلند، سر بزرگ و شکل خاصی در نوک بینی است. (B) همان فرد در سن ۱۸ سالگی با مشکلات یادگیری و انحنای ستون فقرات (اسکولیوز).

خانوادههای ژنی بسیار حفاظتشدهای که نقش بسیار مهمی را در مراحل اولیه جنینزایی دارند، انجام شده است. این موضوع در فصل ۹ بهطور مفصل مورد بحث قرار گرفته است. در ادامه فصل کنونی، دو بدشکلی اختصاصی بهنامهای هولو پروزنسفالی و نقایص لولهٔ عصبی بررسی خواهند شد تا میزان و سرعت پیشرفت در این زمینهها و وسعت چالشهای پیشرو، مشخص گردد.

#### ھولوپروزنسف*الی*

این بدشکلی شدید و اغلب کشنده، به علت نقص در شکاف مغز پیشین رویانی یا پیش مغز، رخ می دهد. این حالت به مطور طبیعی بصورت شکاف عرضی بین تلنسفال، و دینسفال رخ می دهد. تلنسیفال در صفحهٔ ساژیتال تقسیم می شود تا نیمکره های مغزی و پیازها و مجاری بویایی را تشکیل دهد. از دینسفال، هسته های تالاموسی، غدهٔ پینه آل، کیاسمای بینایی و اعصاب بینایی شکل می گیرد، در هولوپروزنسفالی این فرآیندهای تکوینی دارای نقص جزئی یا ناکامل می باشند، و در شکل شدید فاقد لوب مغزی (آلوبار)، منجر به ایجاد ظاهر غیرطبیعی صورت، همراه با اختلالات تکوینی –عصبی شدید نیز می شود (به شکل همراه با اختلالات تکوینی –عصبی شدید نیز می شود (به شکل

از نظر سبب شناسی، هولوپروزنسفالی را می توان به انواع کروموزومی، سندرمی و یا ایزوله، طبقه بندی کرد. علل کروموزومی تقریباً ۴۰–۳۰% تمام موارد را تشکیل می دهند که شایع ترین آنها تریزومی ۱۳ است (فصل ۱۷). از سایر علل کروموزومی می توان به حذفهای ۲۱۹۲۱، ۲۹۳۶، ۲۱۹۲۲٫۳ و مضاعف شدگی به حذفهای و تریپلوئیدی (فصل ۱۷)، اشاره نمود. علل سندرمی هولوپروزنسفالی متعدد است و شامل اشاره نمود. علل سندرمی هولوپروزنسفالی متعدد است و شامل بیماریهای نسبتاً شناخته شدهای مانند حذف ۲۲۹۱۱ (سندرم دی جورج) و مجموعهای از سندرمهای بدشکلی چندگانه نادر تر است که برخی از آنها توارث AR را نشان می دهند. یکی از این سندرمها، سندرم اسمیت لملی – اییتز است که با سطوح پایین سندرمها، سندرم اسمیت و به سبب نقص در بخش اولیهی مسیر سونیک هجهاگ می باشد (فصل ۹).

گروه سوم، هولوپروزنسفالی ایزوله است که گاهی اوقات با جهشهای هتروزیگوت در سه ژن توضیح داده میشود. اثر این جهشها میتواند بسیار متغیر باشد، که از بسیار خفیف با حداقل علائم مانند فقدان حس بویایی، تا حالت کشنده مغز بدون لوب در آن دیده میشود. ژنهای دخیل عبارتند از ژن Sonic hedgehog آن دیده میشود. ژنهای دخیل عبارتند از ژن SYTC2 بسر روی کروموزوم (SHH) بسر روی کروموزوم ۲۲۲۲،

تصور بر این است که از بین این موارد، SHH، بیشترین نقش را داشته و مسئول بیش از ۲۰% تمام موارد خانوادگی (ارثی) بوده و بین ۱۰–۱۰%، مسئول موارد ایزوله است. در برخی از موارد عود مجدد هولوپروزنسفالی در خواهر و برادرها، نشان داده شده است که به علت سندرم اسمیت – لملی – اپتیز با توارث اتوزومال مغلوب نمی باشد، بلکه به علت جهشهای ردهٔ زایشی در این ژنها

# کادر ۲-۲ بدشکلی های ایزوله (غیر سندرمی) که توارث چند عاملی را نشان میدهند

#### قلبى

نقایص دیواره دهلیزی (Atrial septal defect) تترالوژی فالوت (Tetralogy of Fallot) مجرای شریانی باز (Patent ductus arteriosus) نقایص دیواره بطنی (Ventricular septal defect)

> سيستم عصبى مركزى أننسفالى (Anencephaly) انسفالوسل (Encephalocele) اسينا بيفيدا (Spina bifida)

ادراری و تناسلی هیپوسپادیاس (Hypospadias) آژنزی کلیه (Renal agenesis) دیسژنزی کلیه (Renal dysgenesis)

موارد دیگر

شکاف لب/کام (Cleft lip/palate) دررفتگی مادرزادی لگن (Congenital dislocation of hips) پا چنبری (Talipes)

است. از آنجا که علت بسیاری از موارد خانوادگی، بدون توضیح باقی ماندهاند، بیانگر این نکته است که سایر ژنهای دخیل در هولوپروزنسفالی هنوز شناسایی نشدهاند. هتروژنی سببی، یا کشف ارتباط هولوپروزنسفالی با دیابت شیرین مادر که به خوبی کنترل نشده است بیشتر نمایان شد.

## نقايص لولهٔ عصبي

نقایص لولهٔ عصبی (NTDs)، مانند اسپینا بیفیدا و آنتسفالی، نشان دهندهٔ بسیاری از اصول اساسی وراثت چندعاملی بوده و بر اهمیت تلاش جهت شناسایی عوامل محیطی نامطلوب احتمالی تأکید می کند. این اختلالات ناشی از بسته شدن ناقص لولهٔ عصبی در حال تکوین در طی اولین ماه دورهٔ رویانی است. در صورتی که نقص در انتهای بالایی لولهٔ عصبی در حال تکوین رخ دهد، اننسفالی / اگزنسفالی یا انسفالوسل رخ می دهد (شکل رخ دهد، اننسفالی / اگزنسفالی یا انسفالوسل رخ می در حال تکوین منجر به ضایعات نخاعی مانند مننگوسیل خاجی – کمری و مننگومیلوسل (شکل ۲-۱۶) می شیود و یک نقص در سر و مننگومیلوسل (شکل ۲-۱۶) می منجر به کرانیوراکی شیزی نخاع در بخش گردنی و سینهای منجر به کرانیوراکی شیزی می شدود. این تفاوتها در بیماریها بهدلیل نقص در بسته شدن



شکل ۱۶–۱۷، نوزادی با انسفالوسل پس سری بزرگ

لولهٔ عصبی رویانی است. اکثر NTDها دارای پیامدهای جدی هستند. آننسفالی و کرانیوراکی شیز با بقای بیش از چند ساعت پس از تولد سازگار نیستند. نقایص خاجی – کمری بزرگ معمولاً باعث فلج جزئی یا کامل اندامهای تحتانی بههمراه اختلال در کنترل ادرار و مثانه می شود.

همانند بسیاری از بدشیکلیها، نقایص لولهٔ عصبی را از نظر علتشناسی می توان تحت عناوین کروموزومی، سندرمی و ایزوله، طبقهبندی نمود. علل کروموزومی شامل تریزومی ۱۸ و تریزومی ۱۳ هستند که در هر دو مورد، MTDها بروزی در حدود ۱۳۵۰ سان می دهند. علل سیندرمی شامل اختلال نسبتا نادر با توارث مغلوب اتوزومی سیندرم Meckel-Gruber است که در آن انسفالوسیل بههمراه کلیههای پلی کیستیک و پلیداکتیلی در آن انسفالوسیل بههمراه کلیههای پلی کیستیک و پلیداکتیلی مشاهده می شیود. با این حال اکثر MTDها، بدشکلیهای ایزوله را در نوزادانی نشان می دهند که از سایر جهات سالم هستند و به نظر می رسد که وراثت چند عاملی را نشان می دهند.

خطر عود مجدد برای بستگان درجهٔ اول (خواهر-برادر و فرزندان) متنوع میباشد و با توجه به میزان بروز جمعیت محلی و در جمعیتهایی که NTDها شایع میباشند به حدود ۵-۴%

میرسد. میزان بروز در انگلستان در افراد جمعیت سلتیک (Celtic) بالاترین میزان است. اگر چنین افرادی از کشور زادگاه خود، به مناطق دیگری از جهان مهاجرت نمایند، میزان بروز در فرزندان آنها کاهش مییابد اما باز هم میزان آن بالاتر از جمعیت بومی، باقی میماند، این مشاهدات وجود ژنهای مستعدکننده را در جمعیتهای سلتیک نشان میدهد.

در انسان هیچ ژن منفرد مستعدکنندهٔ NTD شناسایی نشدهاست، هرچند شواهدی وجود دارد که نشان میدهد پلیمورفیسیم راییج ۶۷۷C>T در ژن متیلین تتراهیدروفولات ردوکتاز (MTHFR) می تواند یک عامل مستعدکننده در برخی جمعیتها باشد. کاهش فعالیت MTHFR منجر به کاهش مقادیر فولات پلاسما میشود که به طور علّی با NTDها مرتبط هستند (بخش بعدی را ببینید). تلاش های تحقیقاتی بر روی ژنهای تکوینی که در لولهٔ عصبی رویانی و ســتون فقرات بیان میشوند، مثل خانواده PAX، (فصل ۹) متمرکز شده است. در مدلهای موشی، حدود ۸۰ ژن مرتبط با اگزنسفالی و حدود ۲۰ ژن مرتبط با میلومننگوسل خاجی-نخاعی و تقریباً ارتباط ۵ ژن با کرانیوراکی شیز، شناسایی شده است. یک مثال در این زمینه تعامل بین جهشهای PAXI و ژن گیرنده فاکتور رشد α مشتق شده از یلاکت (PDGFRα) است که منجر به وقوع NTDهای شدید در ۱۰۰% رویانهایی شد که در هر دو ژن جهش یافته می باشند. این مثال نادر از توارث دوژنی (فصل ۶)، به عنوان یک تصویر ارزشمند، بیانگر مشکلاتی است که در تحقیق بر روی ژنهای مستعدکنندهٔ یک بیماری چندعاملی مطرح میشوند. با این حال، تاکنون هیچ پیشرفت قابل مقایسهای با پیشرفت درک فرآیندهای NTDهای انسانی، بهدست نیامده است.

عوامل محیطی، شامل وضعیتهای اقتصادی و اجتماعی ضعیف، قرار گرفتن در معرض اسبید والپروئیک (VPA) و زایمانهای متعدد است. شواهد قطعی وجود دارد که مصرف مکمل مولتی ویتامینها قبل از بارداری، خطر عود مجدد را در حدود ۲۵-۷۰%، در زنی که دارای یک فرزند مبتلا است کاهش میدهد. مطالعات نشان دادهاند که اسید فولیک نیز احتمالاً یک جزء موثر در داروهای مولتی ویتامین میباشد، و سازمان بهداشت جهانی مصرف مکمل فولات قبل از بارداری ۴۰۰ میکروگرم در روز را توصیه میکند، که در اکثر کشورها به شکلی پذیرفته شده است، در برخی کشورها مانند ایالات متحده، نانها با اسید فولیک غنی میشوند. بسیاری از کشورها رسماً توصیه میکنند که همه زنانی که قبلاً فرزندی با NTD داشتهاند باید روزانه ۴ تا

۵ میلیگرم اسید فولیک، هم قبل از بارداری و هم در طول سه ماهه اول بارداری مصرف کنند.

# عوامل محيطي (تراتوژنها)

عاملي كه بتواند سبب ایجاد نقص مادرزادی همراه با ایجاد تداخل در تکوین طبیعی جنین یا رویان شود، به عنوان تراتوژن شـناخته میشود. بسیاری از تراتوژنها شناسایی شدهاند و اکنون آزمایشهای جامعی قبل از تایید هر داروی جدید برای استفاده توسط زنان باردار انجام میشود. اثرات بالقوه هر تراتوژن خاص معمولاً بــه دُر و زمان مصرف در دوران بارداری، همراه با حساسیت مادر و جنین بستگی دارد. عواملی که خطر تراتوژنز را بالا میبرند مثل ویروس روبلا (سرخجه) و داروی تالیدوماید، معمولاً با سـرعت بالايي شناسايي ميشوند. متأسفانه، تشخيص تراتوژن های با تاثیر اندک که تنها باعث بروز ناهنجاری در نسبت کمی از موارد میشوند، بسیار دشوارتر است. این به دلیل سابقه بروز نسبتاً بالای ناهنجاریهای مادرزادی است، همچنین به این دلیل که در بسیاری از زنان باردار در خلال بارداری، اغلب برای بیماری شبه آنفلوانزا، که به خوبی شناسایی نشده است دارو مصرف می کنند. به رغم انجام مطالعات گسترده، در مورد مصرف تعدادی از داروها طی بارداری، تناقضاتی وجود دارد. داروی ضدتهوع Debendox، علیرغم فقدان شـواهد محکم در مــورد اثر قطعی تراتوژنیک بــودن آن، در ایالات متحده منع مصرف أن به صورت قانوني موفقيت آميز بوده است. گروهي از داروهایی که اخیراً مورد بررسی قرار گرفته اند، مهارکنندههای بازجذب انتخابی سروتونین هستند. این داروها بطور رایج با عنوان داروی ضدافسردگی تجویز میشوند و در اروپا حدود ۳% از زنان باردار داروی ضدافسردگی مصرف میکنند، که در ایالات متحده به حدود ۸% افزایش مییابد. علی رغم نگرانی ها در مورد اثرات بالقوه تراتوژنیکی آنها، خصوصاً بیماریهای قلبی مادرزادی، مطالعات بزرگ متعدد نتوانستهاند تفاوت قابل توجهی را در فراوانی نقایص مادرزادی نشان دهند.

#### داروها و مواد شیمیایی

داروها و مواد شیمیایی با اثر تراتوژنیک اثبات شده در انسان در جدول ۶–۱۶ فهرست شدهاند. این ترکیبات ممکن است تقریباً ۲% از تمام ناهنجاریهای مادرزادی را تشکیل دهند. بسیاری از داروها به عنوان تراتوژنهای احتمالی پیشنهاد شدهاند، اما از آنجایی که این داروها به ندرت در بارداری مصرف

اتوژنیک اثبات شده در انسان	جدول ۲-۱۳ داروهایی با اثر تر
اثرات	لحارو
دیسپلازی کلیه	مهار کنندههای ACE
نقایص قلبی، میکروسفالی،	الكل
مشخصات چهرهای خاص،	
رشد عصبی	
التهاب مشيميه و شبكيه	كلروكوئين (Chloroquine)
(Chorioretinitis)، ناشتوایی	
پدشکلیهایرحم، "	دىاتيلاستيل بسترول
أدنوكارسينوم واژن	(Diethylstilbestrol)
اثرات: نقبص انبدام، طيف	اتينيل استراديول انورتي استرون
VACTERL	(تست هورمون بارداری، به عنوان
f to a fill of the con-	مثال پريميدوس)
نقایص قلبی (أنومالی ابشتاین)	ليتيوم (Lithium)
نقایے قلبی، شکاف کام،	فنی توئین (Phenytoin)
هیپوپلازی دیجیتال	
نقایــص گــوش و چشــم،	رتينوئيدزها (Retinoids)
هيدروسفالي	10.
ناشنوایی	
هیپوپلازی مینای دندان	تتراسایکلین (Tetracycline)
فوکوملیا، ناهنجاریهای قلبی	تاليدومايد (Thalidomide)
و گوش	
نقایص لوله عصبی، شکاف،	والپروئيک اسيد (Valproic acid)
نقايــص اندامهــا، خصوصيات	
چهره مشخص، رشد عصبی	trans to the last
هیبوپلازی بینی، اپیفیزهای	وارفارین (Warfarin)
استيبل	de vil 4 of ACE

ACE: أنزيم مبدل أنثيوتانسين

میشوند و موارد گزارششده حتی نادرتر هستند، تأیید اثر مخرب و تراتوژن بودن آن دشوار شده است. این نگرش در مورد بسیاری از داروهای ضدســرطان از جمله متوترکسات وجود دارد، اگرچه هنوز بحث برانگیز است، این گزارشها نشان میدهند که ممکن اســت امبریوپاتی متوترکسـات رخ دهد که شــامل نقص رشد، میکروسـفالی، ناهنجاریهای گوناگون کرانیوفاشیال، نقایص و ناهنجاریهای اندامی و احتمالاً تترالوژی فالوت میباشد. بحث و جدل همیشــه پیرامون استفاده از عواملی مانند دیوکسین (معرف جدل همیشـه پیرامون استفاده از عواملی مانند دیوکسین (معرف (Orange)) در ویتنــام و گازهای عصبی مختلـف در جنگ خلیج

#### تراژدي تاليدومايدا

تالیدوماید در طول سالهای ۱۹۵۸ تا ۱۹۶۲ به طور گسترده در اروپا به عنوان یک مسکن استفاده شد. در سال ۱۹۶۱ مشخص شد مادرانیی که طی سه ماههٔ نخست بارداری خود ایسن دارو را مصرف کرده بودند، دارای کودکانی با أنومالیهای شدید در اندامهای حرکتی (دست و پا) هستند، در پیی آن مصرف ایـــن دارو منع شد. ممکن است بیش از ۲۰۰۰۰ نوزاد در این مدت آسیب دیده باشند. بررسی سوابق پزشکی این نوزادان نشان داد که دوره بحرانی آسیب جنین بین روزهای ۲۰ و ۳۵ بارداری (یعنی ۳۴ تا ۵۰ روز پس از شروع آخرین قاعدگی) است. متأسفانه، تاليدومايد مجدد در برزيل به عنوان درمان جذام معرفی گردید و علی رغم هشدارها در مورد تراتوژنیسیتی آن، در حال حاضر گروه قابل ملاحظهای از کودکان تالیدومایدیها ٔ وجود دارند. مشخصترین نقصی که توسط تالیدوماید ایجاد می شد، فو کوملیا ٔ (شکل ۱۸–۱۶) بود. این نام، به اندامی داده مىشىود كه بدشكل است كه به دليل فقدان كامل يا قسمتى از استخوانهای بلند اندام و باقیماندن انگشتان، ظاهری باله مانند یا شبیه شیردریایی ٔ ایجاد کرده است. سایر ناهنجاریهای ظاهری شامل: نقایص گوش، میکروفتالمی و شکاف لب/کام میباشد علاوهبر این موارد، تقریباً ۴۰% در اثر ناهنجاریهای شدید اعضای داخلی مانند قلب، کلیهها یا دستگاه گوارش، در اوایل دوران نوزادی فوت کردهاند برخی از کودکان تالیدومایدی که بزرگ شدهاند و صاحب فرزند شدهاند، در برخی موارد این فرزندان نیز نقصهای مشابهی داشته اند. بنابراین به احتمال زیاد تعجببرانگیز نیست که تالیدوماید به اشتباه، در مواردی که افراد در واقع مبتلا به بیماری های تک ژنی با توارث غالب اتوزومی بودند، به عنوان مسبب اصلی، معرفی شده بود. (برای مثال جهش SALL4 [شکل ۲۶۰–۹] در سندرم اوکیهیرو<sup>۵</sup>).

تراژدی تالیدوماید توجه را بر اهمیت پرهیز از مصرف همه داروها در بارداری تا أنجا که ممکن است متمرکز کرد، مگر آن دسته از داروهایی که ایمنی آنها بطور قطعی ثابت شده باشد. تولیدکنندگان دارو پیش از توزیع دارو جهت استفادهٔ عموم مردم، پژوهشهای گستردهای را انجام میدهند و همواره خواستار احتیاط در مورد استفاده از هر داروی جدید در زمان بارداری هستند. در اکثر کشـورهای غربی، سیستمهای نظارتی در قالب



<sup>2-</sup> thalidomiders



شکل ۱۸-۱۶، کودک مبتلا بــه امبریوپاتی تالیدومایــد. عدم وجود اندامهای حرکتی فوقانی (amelia). اندامهای حرکتی تحتانی فوکوملیا و پلی داکتیلی را نشان میدهند.

ثبت ناهنجاریهای مادرزادی تاسیس شدهاند، به این امید که یک «اییدمی» در حد تراژدی تالیدوماید هرگز دوباره رخ ندهد.

#### سندرم الكل جنيني

کودکان متولد شده از مادرانی که در خلال دوران بارداری، بهطور مداوم، مقادیر زیادی الکل مصرف کردهاند تا حدودی دارای میکروسفالی بوده، همچنین ظاهر متمایز در چهره با شیارهای پلکــی کوچک و فیلتروم صاف و لب بالای باریک در آنها قابل مشاهده میباشد. (شکل ۱۶–۱۹ AوB). ممکن است تاخوردگی بخش حلزونی گوش، به شکل ریل راه آهن دیده شود و در کف دستهایک چین شبیه چوب هاکی وجود داشته باشد (شکل ۱۹-۱۶ ج را ملاحظه کنید). این کودکان همچنین دچار تأخیر نسبی رشد و نمو همراه با «بیش فعالی hyperactive» و کاهش احساس مسئولیت اخلاقی که با افزایش سن موجب درگیریهای اجتماعی می گردد، می باشند. این عارضه به عنوان طیف سندرم الـكل جنينــى (fetal alcohol spectrum disorder) شــناخته میشود و در صورت عدم وجود جنبههای فیزیکی، می تواند به صورت نقایــص تکوینی عصبی مرتبط با الکل alcohol-related neurodevelopmental defects به کار برده شــود. در مورد مقدار بیخطـر مصرف الکل در بارداری تردید وجود دارد و شــواهدی وجود دارد که حتی مصرف کم تا متوسط الکل نیز می تواند زیانبار باشد. بنابراین پرهیز کامل از مصرف الکل در طول دوران بارداری توصيه مىشود.

#### عفونتهای مادری

چندیے عامل عفونے میتوانند موجےب تداخل در نمو و رشد جنینی شوند (جدول ۷-۱۶). به طوری که مغز، چشمها

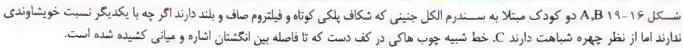
<sup>3-</sup> phocomelia

<sup>4-</sup> seal-like









جدول ٧-١٦	موامل عفونى تراتوژنيك
عفونت	تاثيرات
ويروسى	
سيتومكالو ويروس	التهاب مشمیه و شبکیه، ناشنوایی، میکروسفالی
هرپس ويروس	میکروسفالی، میکروفتالمی
سرخجه	ميكروسفالي، كاتاراكت، التهاب شبكيه، نقص
	قلبی
واريسلا زوستر	ميكروسفالي، التهاب مشميه شبكيه، نقص
	پوست
باكتريايي	

ب دنریایی سیفلیس هیدروسفالی، التهاب استخوان، التهاب غشای مخاطی

انگلی

تو کسوپلاسموز هیدروسفالی، میکروسفالی، کاتاراکت (آب مروارید) ناشنوایی، التهاب مشمیه و شبکیه

و گوشهای در حال تکامل به صورت ویژه مستعد آسیب در اثر عفونت هستند.

#### سرخچه Rubella

ویروس روبلا یا سرخچه به ۲۵-۱۵% کل نوزادانی که در سه ماههٔ اول بارداری آلوده میشوند، آسیب میرساند و موجب ایجاد نقایص قلبی - عروقی مثل مجرای شریانی باز و انسداد شریان ریوی محیطی، میشود. با استفادهٔ گسترده ازبرنامههای ایمنسازی مبتنی بر تجویز واکسن سرخرگ، اوریون و سرخجه

(measles, mumps, rubella vaccine) در اوایــل کودکــی و یا واکسن سـرخجه به تنهایی برای ژنان جوان، می توان از عفونت مادرزادی سرخجه پیشگیری کرد

#### سايتومگالو ويروس

در حال حاضر ایمن سازی در برابر سایتومگالو ویروس (cytomegalovirus) CMV (در دسترس نمیباشد حتی اگر آزمایشات زیادی بر روی طیف وسیعی از واکسنها انجام شده باشد. مطالعات نشان می دهد که بین ۱ از ۲۰۰ تا ۱ از ۳۰ نوزاد متولد شده مبتلا به CM۷، از مادر آلوده می شود. هنگامی که عفونت در سه ماههٔ نخست بارداری ایجاد شود، بیشترین خطر ناهنجاری وجود دارد. خطر و شدت عفونت بستگی به وضعیت ناهنجاری وجود دارد. خطر و شدت عفونت بستگی به وضعیت مادر برای CM۷ دارد. عفونتها بدترین پیش آگهی را زمانی دارند که مادر سرم منفی باشد، اما مثبت بودن سرمی مادر لزوماً جنین را از عواقب جدی محافظت نمی کند.

#### توكسويلاسموز

عفونت مادر با انگل عامل توکسوپلاسموز toxoplasmosis دارای خطر ابتلای جنین به میزان ۲۰%، در طی سـه ماههٔ اول بارداری، میباشـد و در سـه ماههٔ دوم و سـوم به حدود ۷۵% میرسـد. واکسنی علیه توکسوپلاسموز در دسترس نمیباشد اما به معادل مدل انسـانی واکسـن که به صورت اسپری بینی ارائه میشود، توجه شده است و به نظر میرسد که از موش و گوسفند حفاظت میکند.

امکان عفونت مادرزادی را میتوان توسط نمونهگیری

از خون جنینی و جست و جوی آنتی بادی خاصی معروف به آنتی بادی الله مورد بررسی قرار داد. همچنین آنالیز خون جنینی می تواند شواهد عمومی از عفونتها، مانند عملکرد غیرطبیعی کبد و ترومبوسیتوپنی، را نشان دهد.

شواهدی وجود دارد که نشان میدهد، عفونت مادر با باکتری لیستریا Listeria ناشی از غذای آلوده می تواند موجب سقط جنین، مرده زای و زایمان زودرس شـود. اما الگویی از نقایص مادرزادی ظاهر نشده است. عفونت مادر می تواند منجر به عفونت و مننژیت نوزاد شود. عفونت مادر با پاروویروس parvovirus می تواند موجب آنمی (کمخونی) شـدید در جنین و در نتیجه هیدروپس فتالیس آنمی (کمخونی) شـدید در جنین و در نتیجه هیدروپس فتالیس

#### عوامل فيزيكى

زنانی که کودکانی با ناهنجاریهای مادرزادی داشتهاند، معمولا تاریخچه خود را با جزئیات دقیق بررسی می کنند و درمورد قرارگرفتن در معرض عواملی مانند امواج رادیویی، امواج فراصوتی یا اولتراسوند، میدانهای مغناطیسی، داروها و مواد شیمیایی و داروهای مختلف و همچنین آسیبهای جزئی سوال می کنند. قطعا تایید یا رد یک رابطه ی بیان کننده علت غیر ممکن است. اما شواهدی وجود دارد که نشان می دهد دو عامل فیزیکی خاص پرتوهای یونیزان و هایپرترمی طولانی مدت، می توانند دارای اثرات تراتوژنی باشند.

#### پرتوهای یونیزه کننده

دوزهای سنگین پرتوهای یونیزان، بسیار بیشتر از مقادیر مورد استفاده در رادیوگرافی تشخیصی، می تواند موجب میکروسفالی و نقایص چشمی، در جنین در حال تکوین، می شود. حساس ترین زمان تماس از ۵-۲ هفته پس از لقاح می باشد. پرتوهای یونیزان همچنین می توانند تأثیرات جهش زایی و همچنین سرطان زایی داشته باشند. د. اگرچه خطرات مرتبط با روشهای تشخیصی با دوز پایین، اندک است، اما در صورت امکان باید از رادیوگرافی در دوران بارداری اجتناب کرد.

#### هايپرترمياي طولاني مدت

شواهدی وجود دارد که هیپرترمی طولانی مدت در اوایل بارداری میتواند باعث میکروسفالی و میکروفتالمی و نقایص مهاجرت سلولهای عصبی شود. در نتیجه توصیه میشود درسه ماههٔ نخست بارداری از استفادهٔ بیش از حد از حمام آب داغ و سونا پرهیز شود.

#### بیماری مادری

چندین بیماری مادری با افزایش خطر در بروز نتیجهٔهای نامطلوب بارداری در ارتباط هستند.

### ديابت مليتوس (شيرين)

دیابت شیرین مادری، باعث افزایش دو تا سه برابری در بروز ناهنجاریهای مادرزادی در فرزندان میشود. شایعترین ناهنجاریهایی که در چنین نوزادانی رخ میدهد، شامل بیماری مادرزادی قلبی، نقایص لولهٔ عصبی، نقایص قطعهبندی مهرهای، آژنزی خاجی (فقدان استخوان خاجی)، هیپوپلازی استخوان ران، هولوپروزنسفالی و سرنوملیا (sirenomelia) یا مرمیدیسم (mermaidism)(پریدریایی) میباشد. احتمال بروز ناهنجاری با کنترل سطح گلوکز خون مادر در اوایل بارداری، رابطهٔ معکوس دارد، که باید به طور منظم با آزمایش گلوکوز پلاسما و سطح هموگلویین گلیکوزیله کنترل شود.

#### فنيل كتونوري

یکی دیگر از بیماریهای متابولیکی مادری که برای جنین خطرناک است، بیماری فنیل کتونوری phenylketonuria درمان نشده است. سطح بالای فنیل آلانین در یک زن باردار مبتلا به فنیل کتونوری، تقریباً همیشه منجر به آسیب جدی میشود (به عنوان مثال ID). ناهنجاریهای ساختاری ممکن است شامل میکروسفالی و نقایص مادرزادی قلبی باشد. به تمامی زنان مبتلا به فنیل کتونوری باید قبل و در طول بارداری توصیه شود که به یک رژیم غذایی منظم با فنیل آلانین اندک و تحت نظارت دقیق پیروی کنند.

#### صرع مادري

حجم وسیعی از منابع به مسئله صرع مادری، ارتباط با ناهنجاری های مادرزادی و اثرات تراتوژنیک داروهای ضدصرع ناهنجاری های مادرزادی و اثرات تراتوژنیک داروهای ضدصرع AEDs (antiepileptic drugs) AEDs و بهترین مطالعات کنترل شده نشان می دهد، که صرع در مادر به تنهایی با افزایش خطر بروز ناهنجاری های مادرزادی مرتبط نیست. با این حال تمام مطالعات افزایش بروز ناهنجاری های مادرزادی را در نوزادانی که در معرض AED قرار گرفتهاند، نشان مادرادی در حدود ۲۰–۵% بوده و در حدود ۴–۲ برابر میزان خطر در جمعیت عمومی می باشد. این ارقام، عمدتاً برای در معرض بیش از یک نوع دارو اعمال می شود، اما در صورتی که جنین در معرض بیش از یک داروی AED قرار بگیسرد، میزان خطر در معرض بیش از یک داروی AED قرار بگیسرد، میزان خطر در معرض بیش از یک داروی AED قرار بگیسرد، میزان خطر در معرض بیسش از یک داروی AED قرار بگیسرد، میزان خطر

# فصل ۱٦: ناهنجاریهای مادرزادی و سندرمهای بدریختی و ناتوانیهای یادگیری



شے کل ۲۰-۱۶ کودکی مبتلا به سندرم والپروئات جنینی. کودک دارای ریشه بینی پهن نوک بینی صاف و لب بالا باریک است.

نیز بیشتر می شود. برخی از داروها نسبت به سایرین، تراتوژن تر هستند و بیشترین خطرات مربوط به «سدیم والپروات» (VPA) است. طیف ناهنجاری ها در سندرم والپروات جنینی (FVS) که به عنوان اختلال (طیف والپروات جنینی) نیز شناخته می شود، گسترده است، که شامل نقص لولهٔ عصبی (تا ۲%)، شکاف دهان، ناهنجاری دستگاه تناسلی مانند هیپوسپادیاس Hypospadias بیماری مادرزادی قلبی و نقایص عمده و جزئی اندام می باشد. این ناهنجاری ها تنها مختص FVS نمی باشد بنابراین تشخیص در مورد برخی افراد خاص می تواند مشکل باشد. گاهی ویژگی های مورد برخی افراد خاص می تواند مشکل باشد. گاهی ویژگی های چهرهای خاص به ویژگی های به شدت از یک تشخیص بالینی پشتیبانی می کند.

بحث برانگیزترین جنبه AED و FVS خطر ابتلا به مشکلات یادگیری ID و مسائل رفتاری است. با این حال، مطالعات آیندهنگر به خوبی کنترل شده شواهد رضایت بخشی را ارائه کرده اند که نشان میدهد قرارگیری در معرض سدیم والپروات در دوره ی جنینی، خطر قابل توجهی برای تکوین عصبی و عواقب رفتاری به همراه دارد. اما خطرات بالقوه مصرف دارو بایستی نسبت به خطرات توقف درمان با AED و خطر تشنج در دوران بارداری سنجیده شود. در صورتی که بیمار حداقل دو سال دچار حملات تشنجی نشده باشد، می توان به او پیشنهاد کرد که قبل از اقدام به بارداری مصرف داروهای ضد تشدیخ را متوقف قبل از اقدام به بارداری مصرف داروهای ضد تشدیخ را متوقف

نماید. و در صورتیکه درمان، ضروری باشد، استفاده از تنها یک نوع دارو ترجیح داده میشود و در صورت امکان باید از مصرف والپروئات سدیم اجتناب شود.

# بدريختىهايى با دليل ناشناخته

تقریبا در ۵۰% از تمام ناهنجاریهای مادرزادی، هیچ دلیل روشنی را نمی توان ارائه داد. این حالت در مورد بسیاری از بیماریهای نسبتاً شایع مانند شکاف دهانی (Orofacial)، بیماری مادرزادی قلبی، فتق دیافراگمی ایزوله، فیستول (زخم عمیق) نائی –مری و آترزی مقعد و ناهنجاریهای مادرزادی صدق می کند. در مورد یک نقص مجزای کاهش اندام، مثل نبود یک دست، این فرض منطقی است که اختلال در تغذیه عروقی در یک زمان بحرانی در طول رشد جوانه اندام، می تواند منجر به توقف رشد و تشکیل تنها بقایای انگشتان شده باشد، من می تواند گاهی برای سایر ناهنجاریهای اندامی اندامی به کارگرفته شود، اگرچه معمولاً اطمینان کمتری راجع به آن وجود دارد.

#### تقارن و عدم تقارن

هنگام تلاش برای ارزیابی ژنتیکی یا غیرژنتیکی بودن یک ناهنجاری مادرزادی ممکن است توجه به جنبههای تقارن مفید باشد. به طور کلی، ناهنجاریهای متقارن و یا بخشهای واقع در خط میانی بدن اغلب یک اساس ژنتیکی دارند و یک ناهنجاری نامتقارن به احتمال کمتری دارای مبنای ژنتیکی میباشد در مثالهای نشان داده شده در شکل ۲۱–۱۶ کودک مبتلا به دیسپلازی ترقوهای جمجمهای (cleidocranial dysplasia) دیسپلازی ترقوهای جمجمهای (فقدان یا هیپوپلازی ترقوه) دارد و سایر ویژگیها بیان گر یک اختلال بافتی عمومی توجه در بدریختیهای اندامها در (شکل ۲۱–۱۶ ه)، احتمالاً توجه در بدریختیهای اندامها در (شکل ۲۱–۱۶ ه)، احتمالاً مبنای غیرژنتیکی دارد. با این حال احتیاط مهم است، زیرا مبنای غیرژنتیکی دارد. با این حال احتیاط مهم است، زیرا ناهنجاری دست و با (الکتروداکتیلی) تقریبا همیشه ژنتیکی است ناهنجاری دست و با (الکتروداکتیلی) تقریبا همیشه ژنتیکی است اندام ناهنجاری را از خود نشان میدهد–گاهی فقط یک

#### مشاوره

در مواردی که تشخیص دقیق و قطعی نیست، ارزیابی تقارن و بخشهایی که در خط میانی بدن واقع شدهاند ممکن

است برای مشاورهٔ ژنتیک مفید باشد؛ اگرچه این مسئله که امكان ارائه هيچ توضيح قانع كنندهاي بسراي اين بيماري وجود ندارد، ممکن است بســیار ناامید کننده باشد، در بسیاری از موارد براساس دادههای تجربی می توان اطمینان خاطر در مورد خطر عود مجدد اندک در بارداری بعدی ارائه داد. شایان ذکر است که این لزوما بــه معنای نامرتبط بودن عوامل ژنتیکی نیســتـ بعضى از بدشكليها و سندرمهاي توصيف نشده مي توانند بهدليل جهشهای هتروزیگوت جدید، ریزحذفهای تحت میکروسکوپی یا دیزومی تکوالدی باشند. در تمامی ایسن موارد خطرات عود مجدد ناچیز بــرای خواهر و برادرهای آینـده وجود دارد اگرچه مــوارد مرتبط به جهشهای جدید یــا ریزحذفها همراه با خطر قابل توجهي (معمولاً ۵۰%) براي فرزندان افراد مبتلا ميباشد. بــه طور روز افــزون همان گونه که در قســمتهای دیگر بحث شــد، دستیابی به روشهای توالی یابی نســل آینده، به خصوص توالی یابی کل اگزوم، به بسیاری از این موارد دشوار به ویژه در مواردی که مشکلات یادگیری شدید یا متوسط وجود دارد، پاسخ

# ناتوانی یادگیری

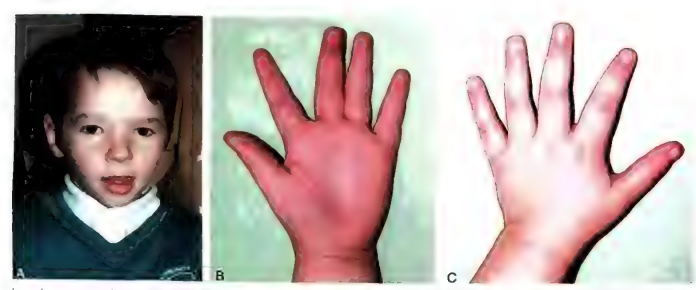
ناتوانی یادگیری یا ذهنی ID، بخش عظیمی از ژنتیک بالینی میباشد و موارد متعدد در بسیاری از فصول دیگر این کتاب، به عنوان مثال ناهنجاری های کروموزومی (فصل ۱۷)، ژنتیک تکوینی (فصل ۹) و خطاهای متابولیسمی مادرزادی (فصل ۱۸) امده است. اساس ژنتیکی ناتوانی یادگیری Learning disability) LD) (به ویژه در موارد شدید در انتهای طیف، بهطور روز افزون از طریق CMA و تکنیکهای توالی یابی نسل آینده شناسایی میشود، اما علل غیرژنتیکی زیادی مانند فلج مغزی و تراتوژنها، همانطور که در این فصل بحث شد، وجود دارند. متخصصان ژنتیک بالینی تمایل دارند LD را در زمینه ی یک سندرم یا علت ژنتیکی بررسی کنند، اما برای خود بیماران، خانوادههایشان و افرادی که از آنها مراقبت میکنند (پرستاران) و سایر متخصصان، مسائل مربوط به زندگی روزمره، حمایت و مدیریت شرایط سے خت همه گیر میباشد. داشتن فرزندی با ID می تواند شرایط مالی پدر و مادر را با پیامدهای بلند قابل توجهی تحت تاثير قرار دهد.

اصطلاح ID، بحثهای زیادی را ایجاد می کند زیرا حساسیت زیادی در مورد تصحیح سیاستی و نگرانی برای افزایش ارزش فردی با هر نوع ناتوانی به جهت کمک به آنان برای





شکل ۲۱-۲۱) پسری مبتلا به دیسپلازی ای ترقوه ای جمجمه ای که در آن ترقوه ها رشد نکرده است و بنابراین باعث حرکت قابل توجه شانه های او است. او همچنین دارای سر نسبتا بزرگ و چشمان با فاصله زیاد (هایپرتلوریسیم) است. او با مشکلات گوش مواجه بوده و یک ویژگی شناخته شده تحت عنوان ناشنوایی هدایتی دارد. دیسپلازی اسکلتی معمولا در یک بافت خاص ظاهر می شود و متقارن هستند و یک مبنای ژنتیکی را نشان می دهند. B) کودکی با ناهنجاری مادرزادی پا ناشی از نوارهای امینوتیک، عدم تقارن مشخص نشان دهنده یک علت غیر ژنتیکی است.



شــکل ۲۲-۱۶ الف) کودک مبتلا به سندرم کافئین لوری وابسته به X به دلیل وجود جهش در ژن RPS6KA3 او ظاهر چهرهای مشخصی دارد ب) همان کودک حاشیه اولنار معمولی مستقیم دست را نشان میدهد ج) همان کودک انگشتان معمولی خود را تقریبا پهن و باریک نشان میدهد

مقابله با تبعیض وجود دارد فرآیندی که متخصصین ژنتیک بالینی می توانند در آن به طور قابل ملاحظهای مشارکت داشته باشند. تقریباً ۲% تا ۳% جمعیت، دارای الکاخفیف تا متوسط و ۱۰% تقریباً ۱۳% جمعیت، دارای ID متوسط تا شدید هستند. اندازه گیری خریب هوشی (IQ) مشکل ساز است اما در میان جمعیت از یک توزیع نرمال با حد میانگین ۱۰۰ پیروی می کند. ID خفیف به عنوان ضریب هوشی (IQ) ۲۰-۵۰، متوسط ۴۹-۳۵، شدید با عنوان ضریب هوشی (یا عقبماندگی ذهنی) با IQ کمتر از ۲۰ تعریف می شدود. با این حال، انواع مختلفی از ID وجود دارد و تعریف می می علمی زیادی در توسعه سیستمهای طبقه بندی همانند ابزارهایی برای تشریح و توصیف بسیاری از ناتوانیهای خاص سرمایه گذاری شده است، اگرچه برای بسیاری از بیماران مبتلا به ناهنجاریهای ژنتیکی اصطلاح تأخیر تکوینی کلی (GlobaL)

دادههای در حال ظهور نشان میدهند که خطر داشتن فرزندی با ID برای زوجهای غیر فامیلی از ۱ در ۴۰۰ برای یک زوج جوان در حدود ۲۰ سال تا ۱ در ۲۰۰ برای زوج مسات در حدود ۴۰ سال متغیر است. بیشترین علت خطر برای زوجهای مسن تر ایجاد جهشهای خودبخود (denovo) درضمن اسپرماتوژنز است. اکثر موارد ID که در فرزندان والدین غیر خویشاوند رخ میدهد توسط انواع جهشهای بیماریزای هتروزیگوت denovo ایجاد می شود، با علت AR تنها ۱ مورد از شامل می شود.

# ناتوانی ذهنی وابسته با X

پیش از این با عنوان عقبماندگی ذهنی وابسته به X شـناخته میشد و این ناتوانی یادگیری با واریانتهای ژنتیکی بر روی کرومیوزوم X ارتباط دارد. در دههی ۱۹۳۰ که ۲۵% موارد بیشتری از مردان مبتلا به ID شدید در موسسه ها وجود دارد، مشخص گردید و بعدا در British Colombia محاسبه گردید که میــزان بروز XLID، ۱/۸۳ به ازای هر ۱۰۰۰ نوزاد پســـر زنده با فراوانــی حامل ۲/۴۴ در هر ۱۰۰۰ نوزاد دختر زنده میباشـــد تا سـال ۲۰۰۶، ۲۴ ژن وابسـته به X مرتبط با ID (هم سـندرمی و هم غیرسـندرمی) شناسایی شـد اما این تعداد در حال حاضر از ۱۰۰ فراتر رفته است. یک مثال نادر اما شـناخته شـده ژن RPS6KA3 است که جهش در آن باعث ایجاد سندرم RPS6KA3 Lowry می شود. این شرایط به طور جداگانه نادر هستند، به استثنای سندرم X شـکننده،که در فصل ۱۷ به آن پرداخته شده است این موارد همچنین برخی از ژنهای دخیل در بیماریهای غالب وابسته X را شامل میشوند که اغلب به صورت جهشهای از نو رخ میدهند و سندرم رت یکی از شناخته شده ترین آنهاست، درحالیکه سایر موارد هم به خوبی شناسایی شده اند.

# ناهنجاری طیفی اوتیسمی (ASD)

در سال ۱۹۴۳ دکتر لئوکانر (Leo Kanner) نخستین توصیف مختصری از اوتیسم را در نوشته اش به این صورت ارائه نمود: «این کودکان با ناتوانی ذاتی در برقراری ارتباط عاطفی معمول و طبیعی با مردم به دنیا می آیند ناتوانی در ارتباط

# کادر ۱۳۰۳ معیارهای تشخیصی بیماریهای طیف اوتیسمی

رشد غیر طبیعی یا ناقص قبل از سه سالگی در یک یا چند مورد از موارد زیر:

- تكوين دلبستگيهاي انتخابي اجتماعي
- •استفاده از زبان اشاره یا پذیرا که برای ارتباطات اجتمایی استفاده می شود
  - •رفتار عملکردی یا سمبلیک

برای شناسایی بیماری کودک بایستی شش موردیا بیشتر از موارد زیر را نشان دهد:

#### وابستگی اجتمایی (۲<)

فقدان نگاه مستقیم چشم به چشم

شکست روابط با همسالان – علایق، فعالیتها و احساسات ناتوانی در شناخت هنجارهای اجتمایی ناکامی در اشتراک خوشی ها

#### ارتباطات) (۱<)

تاخیر کلامی یا عدم توانایی در ارتباط با اشاره و حالت بدن عدم توانایی در حفظ مکالمه

استفاده متقابل از زبان و کلام تکراری و کلیشه ای عدم توانایی در بازیهای تقلیدی ساختگی

#### رفتاری (۱۷)

پیش اشتغال ذهنی

الگوهای محدود علاقه و انگیزشی

وسواس

رفتارهای حرکتی کلیشهای و تکراری

مشغلههای ذهنی با عناصر غیر عملکردی (مانند بو- لمس)

عادی خود با مردم و شرایط از بدو تولد... «و» از همان ابتدا یک تنهایی (انزوای) اوتیسمی شدیدی وجود دارد که هرگاه در هر زمان هرچیزی که از از بیرون به سمت کودک مبتلا میآید مورد بی توجهی و بی اعتنایی و طردشدگی قرار می گیرد.»

یک سال بعد، دکتر هانس آسپرگر (Hans Asperger) اشاره کرد که: «... در هر مورد در یک مطالعه ی دقیق، می توان رفتارهای مشابه را تا حدی در والدین و سایر خویشان نیز مشاهده کرد.» این مشاهدات دقیق در برگیرنده ویژگیهای کلیدی اختلال طیف اوتیسیمی یعنی نقص تکوینی شامل: ۱) وابستگیهای اجتماعی و انتخابی، ۲) زبان اشاره ی مورد استفاده در ارتباطات اجتماعی و ۳) رفتار عملکردی یا سیمبلیک و البته در موضوع توارث پذیری می باشد.

امروزه معیارهای تشخیصی برای ASD به طور دقیق

# کادر گ-۱٦ 🌂 آپیدمیولوژی بیماریهای طیف او تیسم

#### فراواني:

اوتیسم کلاسیک (شدید) ۱۰۰۰ به ۱۰۰۰ اوتیسم اسپرگر و بیماریهای تکوینی فراگیر ۲/۴–۳/۴ در هر ۱۰۰۰

نسبت پسر به دختر

یه طور کلی ۴:۱

ستدرم اسپرجر ۱:۸

اوتیسم شدید ۱:۱

#### مطالعات دو قلوها و خواهر برادرها

همخوانی دو قلوهای تک زیگوتی تقریبا ۹۲٪ هم خوانی دو قلوهای دو زیگوتی تقریبا ۱۰٪ خطر عود مجدد بیماری در خواهر برادرها ۳ تا ۶ درصد

#### موارد دیگر

صرع در ۲۵ تا ۳۰ درصد موارد رخ می دهد که نشــان دهنده ی یک بیماری اساسی تکوینی عصبی می باشد.

محیط پیرامون سر در صدکهای بالاتر حدود ۲۵٪

مشخص شدهاند و ارزیابی آنها، طویل و پیچیده است (کادر ۳-۱۶) و گاهی ASD با اصطلاحاً ناهنجاریهای تکوینی فراگیر طبقهبندی می شود. جنبه های اییدمیولوژیکی ASD در کادر ۴–۱۶ نشان داده شده است. همچنین یک اثر مرتبط با سن پدر برای ASD وجود دارد که خطر ابتلا برای فرزندان متولد شده از پدری ۴۵ ساله یا بالاتر سـه تا چهار برابر بیشتر از کودکان متولد شده از پدران ۲۰ تا ۲۴ سـاله میباشد. شواهد در مورد توارثپذیری، غیرقابل انکار است و مطالعات دوقلوها، نقش کلیدی برای نشان دادن این موضوع (توارث پذیری) دارند. برای اوتیسیم کلاسیک، دوقلوهای مونوزیگوت (MZ)، میزان تطابق حدود ۶۰% را نشان میدهند در حالی که این میزان برای دوقلوهای DZ صفر درصد است. هنگامیکه فنوتیپ گسترهتری مورد بررسی قرار می گیرد، این میزان برای دوقلوهای MZ تقریباً ۹۲% و برای دوقلوهای DZ تقریباً ۱۰% میباشد. خطر عود مجدد برای خواهدان و برادران برای طیف فنوتیپ گســترده ASD تا حدود ۶% میباشد. به طور کلی، توارث پذیری ASD بیش از ۹۰% تخمین زده میشود.

اطلاعات فـوق قانع کننده هسـتند اما جسـتجوی دقیق فاکتورهای ژنتیکی مسـبب با اسـتفاده از مطالعـات همراهی گسـترده ژنومی علی رغم تلاشهای همگانی کنسرسـیومهای بزرگ در سرتاسـر جهان، بی ثمر بوده است. لوکوس های مختلف بزرگ در سرتاسـر جهان، بی ثمر بوده است. لوکوس های مختلف

## فصل ۱۹: ناهنجاریهای مادرزادی و سندرمهای بدریختی و ناتوانیهای یادگیری



شکل ۲۳-۲۳) یک کودک دو ماهه مبتلا به سندرم کورنلیا دلانژ B CdLS) فرد بالغ مبتلا با C CdLS) در انگشتان دست این فرد شست و انگشت پنجم کوچک و ناخنها کوتاه را نشان میدهد.

متعددی در این بیماری دخیل بوده اند که نشان دهنده ناهمگنی شدید ژنتیکی میباشد. استثنایی در مقابل این تصویر گیج کننده، همراهی واضح با چندین واریانت تعداد نسخههای گوناگون است که از طریق آنالیز CMA شناسایی شدهاند که منجر به ایجاد سندرمهای ریزحذف و ریزمضاعف شدگی جدید میشود. برخی از این سندرمها در فصل ۱۷ توضیح داده شدهاند.

# برخی از سندرمهای ناتوانی یادگیری جدید و کلاسیک

این موضوع در حوزه ی ژنتیکی بالینی وسیع است و خواننده برای بسیاری از سندرمهای ID کلاسیک باید فصول دیگر این کتاب را نیز بررسی کند. این بخش از کتاب، به سندرمهایی که در جای دیگر پوشش داده نشده و همچنین تعداد کمی از بیماریهای جدیدتر که از طریق مطالعات کوهورت با استفاده از توالییابی سه گانه کل ژنوم شناسایی شدهاند، می پردازد.

## سندرم (CdLS) سندرم کورنلیا دلاتژ

این بیماری متمایز، نام خود را متخصص اطفال هلندی در آمستردام با نام کورنلیا دو لانگ (Cornelia de Lange) در سال ۱۹۳۳ گرفته است، هرچند که قبلا در سال ۱۹۱۶ توسط براکمن ۱۹۳۳ گرارش شده بود و در نتیجه با عنوان سندرم براکمن دلانژ (Brachmann de Lange) نیز شناخته می شود. در سندرمهای کلاسیک، ویژگیهای چهرهای بسیار قابل تشخیص سندرمهای کلاسیک، ویژگیهای چهرهای بسیار قابل تشخیص و به هم پیوسته (سینوفری) (synophry)، دهان هلالی شکل با لب نازک و یک فیلتروم بلند می باشد (شکل ۱۹۳۳ A. A). علاوه براین، و یک فیلتروم بلند می باشد یا رد تشخیص بالینی مفید باشند افراد مبتلا به این بیماری دارای انگشتهای مخروطی کوتاه مخصوصاً انگشت پنجم، همراه با کلینوداکتیلی و انگشتهای شست معمولاً انگشت و نزدیک قرار گرفته است (شکل ۲۳–۲۶ C). تقریباً در یک چهارم موارد ممکن است نقایص شدید اندامهای فوقانی

وجود داشته باشد (که غالباً یک طرفه میباشد مانند مونوداکتیلی (تک انگشتی م) که از یک ساعد کوتاه به وجود آید). در نیم یا تمام افراد مبتلا مشکلات یادگیری بسیار حاد و نیز مشکلات رفتاری نظیر آسیب به خود (خود آزاری) و پرخاشگری، مشاهده می شود اما در ۱۰% موارد می تواند بسیار خفیف باشد بنابراین تنصوع قابل توجهی رخ می دهسد. بیماری مادرزادی قلبی، فتق دیافراگمی و پیچش غیر عادی روده نیز می توانند وجود داشته باشند و مشکلات تغذیه یکی از مسائل مدیریتی رایج میباشند. در سال ۲۰۰۴، جهشهای هتروزیگوت در اولیس (و اصلی ترین) ژن برای سندرم کورنلیا دلانیژ به نام IPBL، همولوگ ژن دروزوفید B همولوگ ژن دروزوفید و می دهد. یک کمپلکس پروتئینی مرتبط برای چسبیدن طبیعی کروماتیدهای خواهری در تقسیم سلولی مورد نیاز است. از آن زمان، جهشهایی در سایر ژنهای بیماران

دارای ویژگیهای مشابه سندروم CdLS شناسایی شدهاند که شامل SMC3 و CMCIA و ابسته به کروموزوم X میباشد که

#### سندرم جارج CHARGE

مى تواند شامل تقريباً ۵% موارد باشد.

سندرم چارج در گذشته به عنوان یک «همراهی» در نظر گرفته میشد و به صورت مخفف دربرگیرنده واژههای Coloboma کلوبومای عنبیه یا شبکیه، نقایص قلبی مادرزادی، اترزی حفره بینی، تأخیر در رشد و تکوین، ناهنجاریهای دستگاه تناسلی (مردان) و ناهنجاریهای گوش (شامل ناشنوایی) میباشد؛ هرچند که تمام بیماران همه ی این علائم را بروز نمیدهند فیستول ناحیه مری-نای Tracheo-esophageal fistula و نیز شکاف کام و لب و عدم تقارن چهره از عوارض معمول و خاص است (شکل ۲۴–۱۶). مشکلات یادگیری ID میتواند از درجات شدید تا خفیف متغیر میباشد و گاهی انتقال از والدین به فرزند شده است.

از زمان کشف جهشهای هتروزیگوت در ژن CHD7 این بیماری به عنوان یک سندرم به جای همراهی در نظر گرفته می شود. و ژن دوم دخیل در این بیماری به نام SEMA3E (KIAA0331) تنظیم گر مثبت برای تولید RNA ریبوزومی در هستک می باشد.

#### سندرم Kabuki (کابوکی)

نخستین بار درسال ۱۹۸۱ در ژاپن توصیف گردید، و علت نام گذاری این بیماری شباهت چهرهی بیماران با گریم بازیگران



شکل ۲۴-۲۴ یک کودک خردسال مبتلا به سندرم چارج (کلوبوم عنبیه یا شبکیه، نقایص مادرزادی قلب، آترزی حفره بینی، تاخیر در رشدوتکوین، ناهنجاری دستگاه تناسلی (مردان) و ناهنجاریهای گوش) و دارای جهش در ژن CHD7 میباشد.

تئاتر سنتی ژاپن میباشد. در حقیقت، این بیماری تا مدتی با عنوان سندرم گریم کابوکی یا، سندرم (Niikawa- Kuroki) عنوان سندرم گریم کابوکی یا، سندرم آن را توصیف کردند) شناخته میشد. صرفنظر از چهرههای متمایز (شکل ۲۵–۱۶ شناخته میشد. صرفنظر از چهرههای متمایز (شکل ۲۵–۱۶ A,B) و (ناتوانی یادگیری) ID خفیف تا متوسط، بیماران دارای تحرک بیش از حد مفاصل و هیپوتونی هستند و ممکن است بیماری قلبی مادرزادی – خصوصاً مجرای جریان سمت چپ در آنها مشاهده شود و ناشنوایی حسی عصبی، ناهنجاریهای در آنها مشاهده شود و ناشنوایی حسی عصبی، ناهنجاریهای انگشتان جنینی (شکل ۲۵–۱۶) ناهنجاریهای مجرای کلیوی و گاهی فتق دیافراگم را نیز بروز میدهند. برخی از بیماران در دورهی نوزادی، به علت هایپرانسولینمی، هیپوگلیسمی را نشان میدهند.

پس از پیگیری تعدادی نشانه اشتباه به دنبال علت سندرم پس از پیگیری تعدادی نشانه اشتباه به دنبال علت سندرم Kabuki (کابوکی)، جهشهایی در ژن KMT2D سابق) که یک ژن هیستون متیل ترانسفراز را کد می کند در سال ۲۰۱۰ در بسیاری از بیماران به عنوان علت بیماری تائید شد. متعاقباً در سال ۲۰۱۳ مشخص شد که جهشهای هتروزیگوت در ژن

# فصل ۱٦: ناهنجاریهای مادرزادی و سندرمهای بدریختی و ناتوانیهای یادگیری



شکل ۲۵-۱۶ A) یک کودک دوساله مبتلا به کابوکی B) همان کودک در سن هشت سالگی به ابروهای مقطع گوشهای برجسته و بیرون زدگی جانبی پلک پایینی توجه کنید. C) دسست چپ همان کودک که نشسان دهنده حالت مخروطی و کوتاه انگشستان به خصوص انگشت پنجم که ناخن کوچکی هم دارد، می باشد.



شکل ۲۶-۲۶ سندرم موات ویلسون A) کودک یک ساله مبتلا به فرورفتگیهای برجسته در ناحیه بالای حلقه چشم و چشمهای عمیق و فک پایین برامده بیمار توجه کنید B) همان کودک در هفت سالگی

وابسته به KDM6A که یک هیستون دمتیلاز را کد میکند باعث ایجاد فنوتیپ سندرم کابوکی در تعدادی از بیماران میباشد. هـردوی این ژنها، تعدیل کنندههای کروماتین هستند و تایید کننده نقش آنها، از بیمارانی است که عدم تعادل کروموزومی در لوکوسهای مربوطه داشتند.

ژن KDM6A نامعمول است زیرا در Xp۱۱,۳ از غیرفعالسازی کروموزوم X فرار میکند و عدم کفایت هاپلوئیدی (haploonsufficiency)، احتمالاً اساس بیماری زایی است. حدود ۳۰% موارد سندرم Kabuki (کابوکی) ناشناخته باقی ماندهاند.

#### wilson- Mowat مندرم

این عارضه نیز دارای خصوصیات چهرهای متمایز میباشد (شکل ۲۶-۱۶) و نهایتاً در سال ۲۰۰۳ پسس از چند گزارش اولیه بیماران مشابهی با ID (ناتوانی یادگیری) شدید، بیماری هیرشپرونگ، میکروسفالی، عدم قدرت تکلم و آژنزی جسم پینهای (Corpus Callosum) جمع آوری شدند که به عنوان یک بیماری مجزا ظاهر شد ممکن است بیماری مادرزادی قلبی، به ویدژه ناهنجاریهای مجاری گردش خون در سسمت راست و همچنین میکروفتالمی، ههوسپادیاس در مردان و صرع نیز در این

بیماری بروز پیدا کند.

عدم تعادل کروموزومی نیز نشانهای برای لوکوس ژنتیکی دخیل در ۲۹۲۲ است که در واقع، برخی از موارد، در نتیجهی دخیل در ۲۹۲۲ است که در واقع، برخی از موارد ناشی از جهشهای ریزحذفها هستند در حالیکه سایر موارد ناشی از جهشهای هتروزیگوت در ZEB2 (که قبلا به صورت SIP1 یا SIP1 این ثرن یک مهارکننده رونویسی متصل معرفی میشد) میباشند این ثرن یک مهارکننده رونویسی متصل شونده به DNA را کد میکندکه با کمپلکس داستیلاسیون هیستون از طریق SMAD و مسیر پیامرسانی TGF-β در تعامل است.

# سندرم Pitt- Hopkins پیت هاپکینز

در سال ۱۹۷۸، دکتر پیت و هاپکینیز (Pitt & Hopkins) بیمارانی با ID (ناتوانی در یادگیری) شدید، ماکروستومی و دفعات تنفسی زیاد را گزارش کردند. این بیماران همچنین میکروسفالی، گاهی آژنزی جسم پینهای و هیپوپلازی مخچه را نشان میدهند. در این بیماران ممکن است صرع، یبوست یا بیماری هیرشپرونگ در این بیمارا و هیپوژنیتالیسم در مردان مشاهده شود.

به واسطهی شناسایی ریزحذف در ۱۸q۲۱ در یک بیمار از طریسق CMA جهشهای هتروزیگوت در ژن ۲CF4 به عنوان علت بیماری شخاخته شد. ژن ۲CF4 کدکننده یک فاکتور رونویسی دارای مارپیچ – حلقه – مارپیچ بازی (basic) (Helix – Loop – helix می شود.

#### سندرم ويدمن اشتاينر Wiedemann- Steiner

این سندرم که در در سال ۱۹۸۵ و ۲۰۰۰ بدون پیگیری زیاد گزارش شده بود، در سال ۲۰۱۲ با یافتن جهشهای هتروزیگوت در ژن MLL۱ کــه امروزه به عنوان KMT2A نامیده میشــود، مورد توجه قرار گرفــت. این ژن نیز مانند ژن (Kabuki syndrome)، کدکننده یک متیل ترانســفراز اختصاصی لیزین میباشد که پروتئین متصل شونده به DNA است و در این مورد، هیستون H۳ را متیله می کند.

این سندرم با درجات متفاوتی از ID ناتوانی یادگیری، مشکلات تغذیهای قابل توجه، هیپوتونی و یبوست در اوایل کودکی و هایپرتریکوز hypertrichosis کاملاً چشمگیر در پشت و ساعد مشخص می شود ابروها ضخیم و گاهی در وسط به هم پیوسته (synophrys) هستند، مژه ها بلند، شکافهای پلکی کوتاه و کمی به سمت پایین، پل بینی پهن و ممکن است هایپر تلوریسم دیده شود (شکل ۲۸–۱۶). قد معمولاً کوتاه بوده و ویژگیهای اوتیسمی، بخشی از ناهنجاری رفتاری می باشند.



شکل ۲۷–۱۶ کودک دارای سندرم پیت هاپکینز به ماکروستومی توجه کنبد



شکل ۲۸-۱۶ یک کودک مبتلا به سندرم ویدمن استینر(Wiedemann) steiner (به پل بینی پهن و هایپر تلوریسم خفیف او دقت کنید.

#### سندرم ژنیتوپاتلار genitopatellar

سندرم ژنیتوپاتلار به همراه واریانت -Biesecker Young از سندرم Ohdo، فنوتیپ عمدهی دیگری است که از جهش های هتروزیگوت در ژن KAT6B به وجود می آید که کد کننده یک هیستون استیل

# فصل ۱٦: ناهنجاریهای مادرزادی و سندرمهای بدریختی و ناتوانیهای یادگیری







شکل ۲۹-۲۹ دختری مبتلا به سندرم ژنیتو پاتسلار A ویژگیهای بدشکلی خفیف به خصوص پایه بینی پهن  $\mathbf{B}$  و  $\mathbf{C}$  انگشتان شست دست و پا به طور غیر عادی بلند میباشند.

ترانسفراز میباشد. هردوی این بیماریها، مانند بیماریای که قبلا مورد بحث قرار گرفت، به طور ناگهانی در سال ۲۰۱۲–۲۰۱۱ زمانی که روشهای توالییابی نسل اینده، ژنهای مرتبط به آنها را شناسایی کرد، از جایگاه بالایی برخوردار شدند.

سندرم ژنیتوپاتسلار (genitopatellar) با ناتوانی شدید یادگیسری ID شدید)، میکروسفالی، آژنزی جسسم پینهای و نقص درمهاجرت سلولهای عصبی، پاتلا (کاسه زانو) کوچک، هیپوژنیتالیسسم در مردان، ناهنجاریهای مجرای کلیوی، گاهاً دکستروکاردیا و بدچرخشی روده و استئوپوروز (پوکی استخوان) همراه با شکستگیهای متعاقب مشخص میشود ویژگیهای چهرهای شامل هایپرتلوریسم (شکل ۲۹–۱۶ ) بوده و انگشتان شست دست و پا معمولا بلند هستند (شکل ۲۹–۲۶)

# سندرم سندرم کافین سیریس ARID1B- Coffin- Siris

سندرم Coffin- Siris به حدى متغير أست كه به سختى می توان پذیرفت که برخی از بیماران با سایر موارد بیماری تحت یک عنوان، گروهبندی میشوند و همچنین این سندرم از نظر ژنتیکے ناهمگن است و حداقل ۶ ژن دخیل در این بیماری شــامل - SMARCB1, SMARCA4, ARID1B, ARID1A و SMARCE1 در بیماران تشخیص داده شده اند. به طور معمول، ویژگی های بالینی شامل ID (که می تواند از خفیف تا شدید متغیر باشد) و تکامل کلامی بسیار محدود، هیپوپلازی فالانکس دیستال پنجم و ناخنها، چهرهی نسبتاً درشت با ویژگی پرمویی که بـر ابروها، مژهها و خط رویش مو،تاثیـر می گذارند یل بینی صاف، افتادگی پلک و شکاف دهانی گسترده با لبهای ضخیم قابل مشاهده است (شکل ۳۰–۱۶). ممکن است آژنزی جسم پینهای و نیز بیماری قلبی مادرزادی هیپوتونی و سستی در اوایل کودکی پدیدار شـود. با این حال مفهوم سـندرم Coffin- Siris به عنوان یک موجودیت مجزا، زیرسوال بوده و احتمالاً در حال بررسی است.

مشخص شده است که ژن DIB ARI به عنوان یک ژن نسبتاً شایع دخیل در ID است و شامل حدود ۱% از موارد در مطالعات کوهورت میباشد. حذفهای هتروزیگوت و جهشهای نقطهای میتوانند عامل ایجاد فنوتیپ بیماری باشند برای توضیح مشکلات تشخیصی، تمام موارد ناهنجاریهای ناخن انگشت پنجسم را ندارند و همهی افراد حامل جهش، دارای ویژگیهای چهرهای نمیباشند. ژن فوق که KIAA1235 نیز نامیده میشود، پروتئینسی را کد میکند که یکی از زیسر واحدهای کمپلکس را











شیکل ۳۰-۱۶ کودکی نوپا و کودکی بزرگتر مبتلا به سیندرم کافیین سریس که در مورد A) به دلیل جهش و در ارتباط با مورد B) به علت حذف ژن ARID1B ایجاد شده است به پایه پهن بینی نوک بینی صاف ویژگیهای پرمویی (هیرسوتیسم) و گوشهای گوشتی دقت کنید. C) به پر مویی پشت سیر طفل در تصویر B توجه کنید D,E دستهای کودکان در تصویر A,B، رابه ترتیب نشان داده اند که انگشتان کمی قاشقکی شکل و انگشتان پنجم کمی کوتاه با ناخنهای کوچک را نشان میدهند.

تشکیل میدهد که در بازارایی کروماتین از طریق تنظیم بیان ژن نقش دارد.

#### عقب ماندگی ذهنی مرتبط با 5SETD

این بیماری مثالی از یکی از ناهنجاریهای ID جدید گزارش شده در سال ۲۰۱۴ میباشد، و ناشی از جهشهای ژن SSETD (که KIAA1757 میشود) میباشد. تصور براین است که ژن مذکور یک متیل ترانسفراز را کد میکند. این ناهنجاری نیز مانند بسیاری از بیماریهای ناتوانی یادگیری شناسایی شده جدید هنوز نامی جز آنکه با نام ژن خود شیناخته شوند، ندارند.

ناتوانی یادگیری متوسط تا شدید همراه باویژگیهای اوتیسمی رخ میدهد و ویژگیهای چهرهای جزئی هستند اما احتمالاً برای افراد باتجربه قابل تشخیص میباشند (شکل ۳۱–۱۶) این ژن در موقعیت ۲۵۲۵ قرار دارد و تعجببرانگیز نیست که علائم همپوشان با سندرم ریز حذفی ۳۵۲۵ مربوطه، وجود داشته باشد.

# انسفالوپاتی صرعی اوایل کودکی مرتبط با KCNQ2

جهشهای جدیدهتروزیگوت در KCNQ2 موجب یکی از انواع انسفالوپاتی صرعی اوایل کودکی (EIEE) میشود. این گروه از اختلالات با صرع بسیار زودهنگام مشخص میشوند که



شــکل ۳۱ ۱۶ کودکی دارای جهش جدیــد در ژن SETD5 که باعث ایجاد علایم چهرهای بدشــکلی خفیف و ناتوانــی یادگیری قابل توجه میشود.

کنترل آن می تواند بسیار دشوار باشد، اگرچه گاهی طی چندین سیال بهبود می یابد. ناتوانی یادگیری شدید، همراه با این اختلال وجـود دارد و به احتمال زیاد یک ارتباط اولیه بـه جای ثانویه با حملات صرعی متعـدد دارد. ژنهایی مانند ,SCN2A, SCN1A و STXBP1 و STXBP1 (که هر دو وابسته به X هستند) و SCN2A, SCN1A بسیاری از موارد دیگر با زیرگروههای خاصی ارتباط دارند، اگرچه که تشخیص آنها از لحاظ بالینی عملا غیرممکن است. گاهی از اصطلاح سندرم اوتاهارا استفاده می شود. کودک با تأخیر تکوینی شدید و صرع زودهنگام در شکل ۲۲ – ۱۶ نشان داده شده است.

#### EIEE مرتبط با SMC1A

برای پایان دادن به این فصل و جمعبندی کامل این بخش، به ژن دخیل در شکل نادری از کورنلیا دلانژ CdLS یعنی SMCIA وابسته به X مجدد اشاره می کنیم. در سال ۲۰۱۵–۲۰۱۵ مشخص شد که جهشهای جدید تغییرچارچوب می توانند باعث ایجاد نوعی از انسافالوپاتی صرعی اوائل دوران نوزادی EIEE شوند که کم و بیش قابل تشخیص از دیگران نمی باشد و به ویژه با خصوصیات CdLS در ارتباط نیست. یک کودک مبتلا در شکل با خصوصیات ۱۶–۲۶ نشان داده شده است.





شکل ۳۲-۱۶ دو کودک مبتلا به انسفالوپاتیهای صرعی زودهنگام اوایال دوران نوزادی به علت یک جهش جدید که بیماری در مورد ا (A) به دلیل جهش جدید که بیماری در مورد ا (A) به دلیل جهش جدید در ژن KCNQ2 و یک جهش تغییر چهار چوب جدید B) در ژن وابسته به کروموزوم X به نام SMCIA (فاقد ویژگیهای سندرم کورنلیا دلانژ)

# Al

#### اهيم بنيادي

۱- ناهنجاریهای مادرزادی زمان تولد در ۱ نفر از ۴۰ مورد نوزادان تازه متولد شده، آشکار میشوند. این ناهنجاریها مسئول ۲۵–۲۰% تمام مرگهای رخ داده در دورهٔ بیش از تولد و در دورهٔ کودکی تا سن ۱۰ سالگی میباشند.

۲- یک ناهنجاری منفرد را می توان به صورت یک بدشکلی، یک دگریختی، یک دیسپلازی یا یک گسستگی ردهبندی کرد. ناهنجاری های چندگانه می توانند به صورت یک توالی، یک سندرم یا یک همراهی (association) ردهبندی شوند.

۳- ناهنجاریهای مادرزادی میتوانند ناشی از عدم تعادل کروموزومی، نقصهای تکژنی، وراثت چندعاملی یا عوامل غیرژنتیکی باشند. اکثر ناهنجاریهای ایزوله (یا منفرد) از جمله نقایص قلبی مادرزادی ایزوله و نقصهای لولهٔ عصبی، وراثت چندعاملی را نشان میدهند. در حالی که اکثر دیسپلازیها یک علت تکژنی دارند.

۴- بسیاری از ناهنجاریهای مادرزادی، از جمله شکاف لپ/ کام، نقایص قلبی مادرزادی و نقایص لوله عصبی از نظر سببشناسی حالت هتروژنی را نشان میدهند. به طوری که هنگام مشاوره باید تعیین کرد که آیا این ناهنجاری ها ایزوله هستند یا با دیگر ناهنجاری ها در ارتباط میباشند.

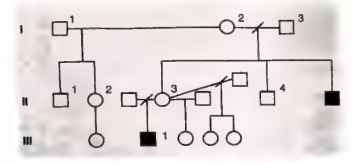
۵- بسیاری از عوامل محیطی دارای تراتوژن هستند و با اثرات تکوینی عصبی و فیزیکی در طول عمر همراه میباشیند (به عنوان مثال الکل) بنابراین باید در دوران حاملگی از مصرف آنها خوداری کرد.

عمناتوانسی ذهنی بخش بزرگسی از موارد ژنتیکی بالینی را شسامل می شسودواغلب بخشسی از یک سندرم میباشسند که با استفاده از روشهای توالی یابی نسسل جدید و ریزآرایه کروموزومی در درک علل ژنتیکی پیشرفتهای عمدهای ایجاد می کند

۷. بسرای زوجهای با ازدواج غیر خویشاوندی، خطر بچه دار شدن باناتوانی ذهنی بیسن ۱ در ۴۰۰ برای افراد حدود ۲۰ سال متنیر است و ۱ در ۲۰۰ برای افراد حدود ۴۰ سال میباشد. اکثریت این مواردیه جهشهای جدید هتروزیگوت نسبت داده میشوند، بابه علت بیماریهای اتوزومال مغلوب ۱ در ۳۰ هر مورد است.

#### مناريوي باليني ١

شما خانوادهای را میبینید که دچار ناهنجاری شکاف دست و پا قرار گرفته اند، که به آن اکتروداکتیلی نیز گفته می سود. شها شجره نامه خانواده را ترسیم می کنید و دو نفر مبتلا می شوند – II.5 یک بزرگسال ۳۰ ساله، و III.1 یک کودک ۳ ساله، هر دو مذکر. هیچ عضو دیگر خانواده مبتلا نمی شود. II.5 دارای تظاهرات نسبتا شدیدی است که هر دو دست و یک پا درگیر هستن. III.1 فقط یک دست درگیر است، و سایر اندام هاطبیعی است.



#### ساریوی بالیس ۳

نوزادی با یک ناهنجاری چشمی بسیار شدید - آنوفتالمی در یک چشم و میکروفتالمی شدید در چشم دیگر متولد می شود. که درنتیجه معاینه مشخص می شود در غیر این صورت در این مرحله قابل توجه نیست.نمونهای از DNA نوزاد به یک گروه تحقیقاتی فرستاده میشودو بر شناسایی ژنهای آنوفتالمی امیکروفتالمیا متمرکز شده است. نتیجه مثبت نیست ولی نزدیک است و پیگیری بیماری کودک از طریق ژنتیک بالینی باشکست مواجه می شود. سالها بعد همان کودک به عنوان مرد جوان ۱۹ ساله به متخصص ژنتیک بالینی ارجاع داده میشود او سال هاست که زیرنظر پزشکان اطفال است و علاوه برنابینایی دارای ناتوانی ذهنی شدید نیز میباشد. در اسکن تصویربرداری رزونانس مغناطیسی مشخص شد که آژنزی جزئی جسم پینهای دارد و او تشنجهایی داشته است که به خوبی کنترل شده اند.چندین مورد سابقه از دست دادن هوشیاری نیز ثبت شده است دورههای هیپوگلیسمی به نظر میرسد او همچنین مستعد ابتلا به عفونت در سالهای اخیر بوده است. انالیز ریزارایه كروموزومي اوانجام شده توسط متخصص اطفال طبيعي بوده است معاینه شما نشان میدهد که دور ستر او در صدک است و گوش تا حدودی بزرگ و برجسته، ناهنجاریهای جزئی دردست او، الیگودنشیا و کشککهای قابل جابجایی دارد.چگونه تحقیقات را در مورد این مرد جوان ادامه می دهید؟



اگـر کروموزومها به روشهای مختلف شکسـته شـوند، به صورت انتهای شکسته و چسبنده به نظر میرسند و تمایل دارند به صورت ۲ به ۲ با یکدیگر جوش بخورد.

باربارا مک کلینتوک (۱۹۰۲–۹۲، گیاه شناس، سیتوژنتیک، و برنده جایزه نوبل)

توسعه یک تکنیک قابل اعتماد برای آنالیز کروموزومی در سال ۱۹۵۶، منجر به کشف این مطلب شد که چندین بیماری که قبلا توضیح داده شده بودند، به علت ناهنجاری در تعداد کروموزومها میباشند. در طی سه سال دلیل سندرمهای داون کروموزومها میباشند. در طی سه سال دلیل سندرمهای داون (45, X) کلاین فلتر (47, XXY) و ترنر (45, X) تعیین شد. مدت کوتاهی پس از آن، سایر سندرمهای تریزومی آتوزومی تشخیص داده شدند و در طول سالهای بعد بسیاری از سندرمهای بدشکلی چندگانه، که در آنها کاهش یا افزایش مادهٔ کروموزومی وجود داشت، توصیف شدند.

تاکنون، در پایگاههای اطلاعاتی آزمایشگاهی دهها هـزار ناهنجاری کروموزومی ثبت شده است. و رشتههای سیتوژنتیک وژنتیک مولکولی به واسطهی توسعهی ریزآرایه کروموزومی (CMA)، که به عنوان تکنولوژی هیبریداسیون ژنومیک مقایسهای ریزآرایه (Microarray-CGH) نیز شناخته می شود، با هم ادغام شدهاند. هنگامی که عدم تعادلهای ژنومی بسیار کوچک بااین تکنیکها شناسایی می شوند ممکن رنومی بسیار کوچک بااین تکنیکها شناسایی می شوند ممکن کروموزومی» Chromosome disorders مناسب است یا خیر. هرچند به صورت انفرادی، اکثر اینها، بسیار نادر هستند، اما در مجموع، مسئول بخش عمدهای از بیماریها و مرگ و میسر انسانها می باشند. ناهنجاریهای کروموزومی عامل میساری از سقطهای خودبهخودی و ناتوانیهای دوران مایدکودکی بوده و همچنین در نتیجه ی جابه جایی اکتسابی و سایر

ناهنجاری ها،منجر به بدخیمیها در طول زندگی میشود. در فصل ۳، اصول اساسی ساختار و عملکرد و رفتار

در قصل ۱۰ اصول الفاهی همراه با شرح ناهنجاری های کروموزومی طی تقسیم سلولی همراه با شرح ناهنجاری های کروموزومی و نحوه به وجود آمدن و انتقال آن هادر خانواده ها توضیح داده شده است. در ایسن فصل جنبه های پزشکی ناهنجاری های کروموزومی و برخی سندرم های خاص شرح شده است

### میزان بروز ناهنجاریهای کروموزومی

ناهنجاری های کروموزومی حداقل در ۱۰% تمامی اســپرمها و ۲۵%تخمکهای بالغ حضــور دارند. بین ۲۵–۱۵% تمام بارداری های شاخته شده که به سقط خودبه خودی ختم می شوند وبسیاری از زیگوتها و جنینها، به حدی غیرطبیعی هستند که بقای آنها بیش از چند روز یا چند هفته پس از لقاح، ميسر نمى باشد. تقريباً ۵۰% تمامى سقطهاى خودبـهخودى واجد ناهنجاری کروموزومی هستند (جدول ۱-۱۷) و میزان بروز اختــلالات کروموزومی در جنینهایی کــه از نظر مورفولوژیکی طبیعی هستند، در حدود ۲۰% است. با استفاده از تکنیکهای با رزولوشن بالا)قدرت تفکیک بالا)، مشخص گردید که تا ۸۰% جنینهایی که با لقاح در محیط أزمایشگاه تولید میشوند، ممکن است عدم تعادل ژنومی داشته باشند. این مشاهدات نمایانگر این مطلب هستند که ناهنجاریهای کروموزومی مسئول نسبت بسیار بالایی ازسقطهای خودبه خودی در بارداریهای انسان می باشند. پزشکی جنینی CMA، حذفهای تحت میکروسکویی یا مضاعف شدگیهای بالینی مهم را تقریبا در ۱% از حاملگیهای با ساختار طبیعی وتقریبا ۶ % از حاملگیها با ناهنجاری ساختاری مشخص مي كند.

ج**دول ۲–۱۷** 

ناهنجاریهای کروموزومی در سیقطهای خود به خودی (درصد مربوط به کل سقطهای حاوی اختلالات کروموزومی)

ناهنجاري	%
١٣٠	۲
15	10
١٨,	٣
۲۱ ر	۵
های دیگر	TO
X u	۲٠
دی	۱۵
یدی	۵
وارد	1.

میزان بروز اختالالات کروموزومی بعد از زمان لقاح، به سرعت کاهش می یابد. در هنگام تولد به میزان ۱-۵/۰% کاهش یافته است، اگرچه مقدار آن در نوزادان مرده به دنیا آمده کمی بیشتر (حدود ۵%) می باشد. جدول ۲-۱۷ مقادیر بروز ناهنجاری های کروموزومی را براساس بررسی های انجام شده بر روی نوزادان تازه متولد شده نشان می دهد. شایان ذکر است که در بین سندرمهای آنیوپلوئیدی شناسایی شده نسبت بالایی از سقطهای خودبه خودی، وجود دارد (جدول ۳-۱۷). این حالت با مقایسهٔ بروز بیماری هایی مثل سندرم داون در زمان نمونه گیری از پرزهای کوریونی (در ۱۲-۱۱ هفتگی)، آمنیوسنتز (۱۶ هفتگی) از پرزهای کوریونی (در ۱۲-۱۱ هفتگی)، آمنیوسنتز (۱۶ هفتگی)

# سندرم داون (تریزومی ۲۱)

ایسن بیماری نام خود را از دکتـر لانگدون داون Langdon اخذ کرده اسـت که اولین بار آن را در مجلهٔ گزارشـات سخنرانی بیمارستـان لنــدن در سال ۱۸۶۶ تـوصیف نمود. اسـاس کروموزومی سـندرم داون در سـال ۱۹۵۹ توسط لجئون (Lejeone) و همکارانش در پاریس مشخص شد.

#### ميزان بروز

احتمال وقوع کلی، براساس اثر وسیع برنامههای غربالگری پیش از تولد، تقریباً ۱ در ۱۰۰۰ در انگلستان است، که واجد ثبت ملی میباشد در ایالات متحدهٔ آمریکا میزان بروز تقریباً ۱ در ۸۰۰ تخمین زده شده است. در انگلستان تقریباً حدود ۶۰% از سندرمهای داون، پیش از تولد تشخیص داده میشوند. ارتباطی قوی بین میزان بروز سدرم داون و افزایش سن مادر وجود دارد

عاریهای کروموزومی در نوزادان	جدول ۲-۱۷ بروز ناهنج
میزان بروز در هر ۲۰۰۰ تولد	ناهنجاری
۲ ۲ ۱۵	آتوزوم ها تریزومی ۱۳ تریزومی ۱۸ تریزومی ۲۱
1-Y	کروموزومهای جنسی در تولد دختر ها ۴۵X ۴۷XXX
1 · 1 · 1 · 7 ·	در تولد پسرها ۴۷XXY ۴۷XYY سایر نوآراییهای نامتعادل نوآرایی متعادل

ســقطهای خود بـــه خودی در ســـندرمهای آنیوپلوئیدی شایع شناسایی شده	جدول ۳-۱۷
درصد سقطهای خود به خودی	بیماری
٩۵	تریزومی ۱۳
90	تریزومی ۱۸
۸٠	تريزومي ٢١
₩	منوزومی X

(جدول ۴–۱۷).

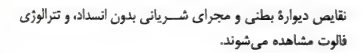
# مشخصات باليني

مسخصات بالینی در کادر ۱-۱۷ به صورت خلاصه آورده شده اند. شایعترین یافته در دوره نوزادی، هیپوتونی شدید میباشد. معمولاً علائم چهرهای، شکاف پلکی با شیب روبه بالا، گوشهای کوچک و زبان بیرون آمده (شکلهای ۲-۱۷ و ۳-۱۷) موجب تشخیص سریع تردر مورد ابتلا بسه این بیماری می شود، هر چند تشخیص ممکن است در کودکان بسیار کوچک یا ناقص تعویق بیفتد. چین منفرد کف دست در ۵۰% از کودکان مبتلا به سندرم داون یافت می شود (شکل ۴-۱۷)، در مقابل بین ۳-۲% از جمعیت عمومی نیز وجود دارد،و ناهنجاری های مادرزادی قلبی در ۴۰% تا ۴۵% کودکان با سندرم داون همراه با چهار مورد دار شایع ترین نقایص که عبار تنداز: نقص کانال دهلیزی-بطنی، از شسایع ترین نقایص که عبار تنداز: نقص کانال دهلیزی-بطنی،









#### سابقه طبيعى

کودکان مبتلا، طیف گستردهای از توانایی ذهنی با نمره آله بین ۷۵–۲۵ نشان می دهند. میانگین آو جوانان در حدود ۴۰–۴۰ است. مهارتهای اجتماعی آنان نسبتاً خوب بوده و اکثر کودکان شد و بسیار مهربان هستند. قد بزرگسالان معمولاً در حدود ۱۵۰ شاد و بسیار مهربان هستند. قد بزرگسالان معمولاً در حدود ۱۵۰ می اشد. در صورت فقدان ناهنجاریهای قلبی شدید که علی رغم جراحی مدرن و مراقبتهای ویژه در ۲۰–۱۵% موارد باعث مرگ زودهنگام می شود، میانگین امید به زندگی، ۶۰–۵۰ سال می باشد. به طور کلی، حدود ۹۰ درصد از افراد زنده متولد شده با سندرم داون به ۲۰ سالگی می رسند اغلب بالغین مبتلا، در مراحل بعدی زندگی، مبتلا به بیماری آلزایمر می شوند. که احتمالاً به علی تر در روی کروموزوم ۲۱ قرار گرفته است) می باشد. این آمیلوئید که بر روی کروموزوم ۲۱ قرار گرفته است) می باشد. این ژن در برخی از موارد خانوادگی بیماری آلزایمر دخیل می باشد.

# يافتههاي كروموزومي

فهرست یافتههای کروموزومی در جدول ۵–۱۷ آورده شده است. در موارد ناشی از تریزومی ۲۱، کروموزوم اضافی در بیش از ۹۰% موارد، دارای منشاء مادری است و بررسیهای DNA نشان داده که این اتفاق معمولاً در نتیجه عدم تفکیک صحیح

# کروموزومها در میوز I مادری بوجود میآید.

جابه جایی های رابرت سونین مسئول ۴% از همه ی موارد را شامل می شود که به طور تقریبی در یک سوم آن، یکی از والدین حامل این جابه جایی هستند. کودکان مبتلا موزائیسیم اغلب با شدت کمتری نسبت به کودکانی که دچار سندرم داون کامل هستند، آسیب می بینند.

براساس مطالعهٔ کودکانی که دچار تریزومی جزئی در نواحی متفاوتی از کروموزوم ۲۱ بودند، تلاشهایی در جهت ارتباط دادن ویژگیهای بالینی متفاوت در سهندرم داون با نواحی خاصی از کروموزوم ۲۱، صورت گرفته است. وجود یک ناحیهٔ بحرانی در انتهای دیستال بازوی بلند (۲۱۹۲۲) تأیید شده است. زیرا کودکان بها تریزومی فقط در این ناحیه معمولاً دارای علایم چهرهای معمولی سندرم داون هستند. کروموزوم ۲۱ یک کروموزوم "فقیر از ژن" میباشد که دارای نسبت بالای توالی AT به GC است. در حال حاضر تنها ارتباط شهناخته شدهٔ منطقی ژنوتیپ فنوتیپ، در تریزومی ۲۱، میزان بروز بالای آلزایمر (دو ژن (APP) میباشد.

# خطر بازگشت (عود مجدد)

خطر عود مجدد برای تریزومی ۲۱ کامل، مرتبط به ست مادرمتغیربوده و با این حقیقت که تریزومی قبلاً رخ داده باشت (تقریباً ۱%) ارتباط دارد. خطر عود مجدد ترکیبی معمولاً ۱ در ۱۰۰ الی ۱ در ۲۰۰ میباشد. در متوارد وقوع جابهجایی، اگر

# CVS — Amniocentesis — Term 34 36 38 40 42 44 46 Maternal age (years)

شکل ۱-۱۷ بروز تقریبی تریزومی۲۱ در زمان نمونه برداری از پرزهای کوریونی (CVS)(۱۱تا ۱۲ هفتگی) آمنیوستنز (۱۶ هفتگی) و در زمان زایمان، از نرخهای خاص مربوط به سن مادر ۴۷ و ۲۱+ و سایر ناهنجاریهای سیتوژنتیک تشخیص داده شده در سه ماهه اول بارداری در نمونه بیوپسی پرز کوریون برآورد خطر یک زن برای حاملگی مرتبط با سندروم داون با استفاده از سن و سطح سرمی آلفافتوپروتئین.

# کادر ۱۷-۱ ایافتههای رایج در سندرم داون

دوره نوزادي

هیپوتونی، خواب الودگی، پوست اضافی وابسته به پشت گردن

#### جمجمه – صورت

براکی سفالی، چینهای اپیکانتیک، زبان بیرون زده، گوشهای کوچک، شکاف پلکی رو به بالا

#### اندام

چین تک کف دست، استخوان وسط کوچک انگشت پنجم، فاصله زیاد بین انگشتان اول و دوم پا

#### قلبي

نقصهای دیواره دهلیزی و بطنی، کانال مشترک دهلیزی بطنی، مجرای شریانی باز

#### ساير علائم

آترزی (انسداد) مقعد، آترزی (انسداد) دوازدهه، بیماری هیرشپرونگ، کوتاهی قد، لوچی (چپ چشم بودن)

هیچ یک از والدین حامل نباشــند، درصدهای مشــابهی اعمال میشــود. خطر عود یا بازگشــت در موارد جابهجایی خانوادگی از حدود ۳–۱% در مردان ناقل و ۱۵–۱۰۰% برای حاملان مؤنث (به استثنای حاملان بســیار نادر جابه جایی ۲۱۹ q۲۱ که خطر عود مجدد یا بازگشت آنها ۱۰۰% است.)

تشخیص پیش از تولد، را میتوان بر اساس آنالیز پرزهای کوریونی یا سلولهای آمنیوتیک کشت شدهٔ انجام داد. برنامههای غربال گری پیش از تولد بر اساس آزمایشات اصطلاحا سهگانه یا چهارگانه سرم مادری در هفته شانزدهم بارداری مطرح شده اند.

# سیندرم پاتـو Patau (تریزومی ۱۳) و سـندرم ادوارد Edward (تریزومی ۱۸)

این بیماریهای بسیار شدید نخستین بار در سال ۱۹۶۰ توصیف شدند، بسیاری از علائم این دو بیماری با هم مشترک میباشد (شکلهای ۵-۱۷ و ۶-۲۷). میزان بروز سندرم ادوارد تقریباً ۱ در ۶۰۰۰ بوده و فراوانی سیندرم پاتو دو یا سه برابر کمتر است، و پیش آگهی بسیار ضعیفی دارند و اکثر نوزادان طی نخستین روزها یا هفتههای زندگیشان میمیرند، اگرچه که اکثر موارد درحال حاضر پیش از تولد و باعقب ماندگی رشد درون رحمی و برخی از ویژگیهای غیرطبیعی اولتراسوند جنین رحمی داده می شوند که اغلب به خاتمه ی بارداری منتهی گردند. در موارد غیرمعمول که دارای حیات طولانی تری



شکل ۲-۱۷ یک کودک با سندرم داون



شکل ۲-۱۷ نمای نزدیک چشمها و پل بینی کودک با سندرم داون که شکاف پلکی با شیب رو به بالا، لکههای براشفیلد و چینهای دو طرفه ایبکانتیک را مشخص می کند.



شکل ۱۷-۴ دستهای فرد بالغ مبتلا به سندرم داون. به چین منفرد در کف دست چپ و انگشتان پنجم منحنی کوتاه دو طرفه (کلینو داکتیلی) clinodactyly توجه کنید.



The second secon
The state of the s
The second secon
the state of the s
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
THE THE STATE OF T
Car A Transfer
The same of the same
in the second of
TA TAKE THE REAL PROPERTY OF THE PARTY OF TH
The same of the sa

شکل ۵-۱۷ نمای صورت کودک مبتلا به تریزومی ۱۳ که شکاف و دستهای گره خورده یا مشت کرده کام ولب دوطرفه شدید و بینی پهن معمولی را نشان میدهد



شکل ۶-۱۷ نوزاد مبتلا به تریزومی ۱۸. استخوان پس سر برجسته

# ناهنجاریهای کروموزومی در سندرم داون

ت حرومورومی در سسارم داون	خدران حساسا
فراواني	ناهنجاری
٩۵	تريزومي
4	جاب <mark>ه ج</mark> ایی
١	موزائيسم

پس از تولد باشند مشکلات شدیدیادگیری (ID) ایجاد می شود. ناهنجاری های قلبی حداقل در ۹۰% موارد رخ می دهد. خصوصیات چهرهای در تریزومی ۱۳ مشخص بوده و غالباً با شکاف مشخص می شود و نوزادان مبتلا اغلب دارای نواقص جمجمهای، فتق ناف (اگزومفالوس) و پلی داکتیلی پس محوری (Post-axial) می باشند. تریزومی ۱۸ با رشد ضعیف، میکروسفالی، میکروگانتیا، دستهای گره خورده یا مشت شده و پاچنبری مشخص می شود. معمولاً آنالیز کروموزومی، تریزومیهای واضحی رانشان می دهد. شیوع هر دوی این اختللات با افزایش سن مادر بیشتر می شودو کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شودو کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی کروموزوم اضافی آنهامنشاء مادری دارند (جدول بیشتر می شود و کروموزوم اضافی کروموزوم کروموزوم اضافی کروموزوم اضافی کروموزوم اضافی کروموزوم اضافی کروموزوم اضافی کروموزوم اضافی کروموزوم کروموزوم اضافی کروموزوم کروموزوم

#### تريپلوئيدى

تریپلوئیدی Triploidy (۲۲۲۹۹ با XXXX,۶۹ با کود به یک یافته نسبتاً رایج در مواد کشت شده از سقطهای خود به خودی میباشد، اما بهندرت در یک نوزاد زنده مشاهده میگردد. چنین کودکی تقریباً همیشده دارای کاهش شدید رشد درون رحمی با حفظ رشد نسبی سر با هزینه یک تنه کوچک و باریک نشان میدهد. سین داکتیلی یک یافته شایع بین انگشتان سوم و خهارم دست و / یا انگشتان دوم و سوم پا میباشد. در مواردی که تریپلوئیدی به علت مضاعف بودن کروموزومهای به ارث رسیده پدری باشد،معمولا سقط در اوایل تا اواسط بارداری رخ میدهد که همراه با تغییرات نسبی هیداتیدی فرم در جفت است. مواردی که به علت مضاعف بودن کروموزومهای مادری باشد،برای مدت که به علت مضاعف بودن کروموزومهای مادری باشد،برای مدت که به علت مضاعف بودن کروموزومهای مادری باشد،برای مدت حیات خود ادامه میدهند.

#### هايپوملانوز ايتو

چندین کودک با حالت موزائیکی دیپلوئیدی-تریپلوئیدی شناسایی شدهاند. این افراد می توانند علائم بالینی مشاهده شده در تریپلوئیدی کامل، اما به صورت ملایم تر رانشان دهند. شکل





شکل ۷-۱۷ الگوی موزاییک رنگدانه پوست روی بازوی یک کودک با هیپوملانوز ایتو. هیپو ملانوز همراه با موزاییسم برای تریزومی ۷ و " موزائیسم كاذب " در أمنيوسنتز مشخص مي شود. با اجازه Med 784?78330;Genet 1993

دیگری از این بیماری به نام هیپوملانوز ایتو (Hypomelanosis of Ito) شناخته می شود. در این اختلال نادر، پوست دارای الگوی متناوبی از رگههای معمولا رنگدانه دار (پیگمانته) و رگههای فاقد رنگدانه (دبیگمانته) میباشد. رگههای فاقد رنگدانه با خطوط تكاملي جنيني پوست با نام خطوط بلاشكو (Blaschko's line) مطابقت دارد (شکل ۷-۱۷). اکثر کودکان مبتلا به هایپوملانوز ایتو دارای مشکلات یادگیری متوسط و تشنج هستند که درمان أنها بسيار مشكل است. شواهد افزايندهاي وجود دارد كه نشان مىدهد اين علائم باليني يك پاسخ جنيني غيراختصاصي، به موزائیسم سلول یا بافت است.الگوی مشابهی از رنگدانههای پوستی، گاهی در زنان مبتلا به یکی از اختلالات غالب وابسته به X (XL) نادر که پوست را درگیر می کندمانند اینکانتی ننتاپیگمنتی) (Incontinentia Pigmenti) مشاهده می شود. (شکل ۱۸-۶ را ملاحظـه کنید). چنین زنانی بهعنـوان افراد موزائیک، هستند زیرا برخی از سلولهای آنها ژنهای طبیعی و برخی دیگر، تنها ألل جهش يافته را بيان مي كنند.

# يافتههاي كروموزومي

معمولا کارپوتایپ، یک کروموزوم X اضافی را نشان مىدهد. مطالعات مولكولى نشان داده است كه احتمال توارث این بیماری از پدر یا مادر یکسان میباشد. موارد ناشی از مادر با افزایش سن مادر در ارتباط است. تعدادکمی از موارد، موزائیسم را نشان میدهند (به عنوان مثال 47,XXY/46,XY). بهندرت مردی با بيش از دو كرومــوزوم X يعني 48,XXXY و يا 49,XXXXY یافت می شود. این افرادمعمولا دارای عقب ماندگی بسیار شدید هستند و همچنین خصوصیات فیزیکی مردان کلاین فلتر را اغلب

در دوران کودکی ممکن است اختلالات حرکتی و وجود

مشکلات خفیف یادگیری، بهویژه در ارتباط بامهارتهای کلامی

مشاهده شود. میزان ضریب هوشی کلی(IQ) کلامی این افراد

حدود ۲۰–۲۰ درجه نســبت به خواهران یا برادران غیرمبتلا و یا

افراد گروه کنترل، کمتر میباشد و درکودکان میتوان رفتارهای

خودوسواسي (self-obsessed) را مشاهده كرد. افراد بالغ قدكمي

بلندتر ازحد متوسط با اندامهای تحتانی بلند دارند. تقریبا در ۳۰%،

ژینکوماستی شدید (بزرگ شدن پستانها) نشان داده میشود.

همهی آنها در نتیجه ی آزواسیرمی نابارورند و دارای بیضههای

نرم و کوچک هســتند. باروری برای تعداد کمی از مردان مبتلابا

استفاده از تکنیکهای آسپیراسیون اسپرم از بیضه و تزریق اسپرم

درون سيتوپلاسمى (ISCI)(intracytoplasmic sperm injection) حاصل شده است. در بزرگسالی افزایش میزان بروز زخم پا، پوکی

استخوان و سرطان پستان مشاهده می شود. درمان با تستوسترون

پس از بلوغ، برای توسعه صفات ثانویهٔ جنسی و پیشگیری

طولانی مدت از پوکی استخوان، مفید میباشد.

# اختلالات كروموزومهاي جنسي

# سندرم كلاينفلتر Klinfelter سندرم

این سـندرم بـرای اولین بار در سـال ۱۹۴۲ ازنطر بالینی توصیف شد، این بیماری نسبتا شایع، دارای بروز ۱ در ۱۰۰۰ تولد مرد زنده در سال ۱۹۵۹ نشان داده شد که علت آن وجود یک كروموزوم X اضافي است.

#### ويزكىهاي باليني





شکل ۸-۱۷ اسکن اولترا سونوگرافی در هفته ۱۸ بارداری که هیدروپس فتالیس را نشان می دهد. به هاله مایع اطراف جنین توجه کنید.

با درجهٔ شدیدتری بروز میدهند.

#### (45,X) (Turner Syndrome) שיבرم ترنر

این بیماری برای نخستین بار در سال ۱۹۳۸ ازلحاظ بالینی توصیف شد. فقدان جسسم بار Barrbody) (مطابق با وجود تنها یک عدد کروموزوم X، در سال ۱۹۵۴ مشخص شد و تأیید سیتوژنتیک آن در سال ۱۹۵۹ انجام شد، اگرچه در بارداری و سقطهای خودبهخودی شایع میباشد. (جدول ۱-۱۷ را ملاحظه کنید)، میزان بروز بیماری در نوزادان مؤنث زنده متولد شده، پایین و در حدود ۱:۵۰۰۰ تا ۱:۱۰۰۰۰ میباشد.

#### علائم باليني

در هـر زمان از لقاح تا بزرگسالی علائم می تواند نشان داده شـود. به طور افزاینده سندرم ترنر در طول سه ماههٔ دوم از طریق اولتراسونوگرافی معمول تشخیص داده می شود. که عدم عمومی (هیدروپس) و یا تورم موضعی در گردن (کیست نوکال یا ناحیهٔ ضخیم شـدهٔ لایه پشـت گردن) را نشان می دهد (شکل یا ناحیهٔ ضخیم شدهٔ لایه پشـت گردن) را نشان می دهد (شکل ۱۷-۸). بسـیاری از نوزادان مبتلا به سندرم ترنر در هنگام تولد کاملاً طبیعی به نظر می رسند؛ سایر موارد، بقایای ادم درون رحمی را به همـراه اندامهای باد کرده (شـکل ۹-۱۷) و گردن پردهٔ دار بشـان می دهند. یافته های دیگر ممکن است شامل خط رویش مو به سـمت پایین، افزایش زاویهٔ آرنج ها، کوتاه بودن استخوان مو به سرت، فاصلهٔ زیاد نوک پستان ها و تنگی آثورت که تقریبا در ۱۵ % موارد وجود دارد.

ضریب هوشیی در افراد مبتلا به سیندرم ترنر در محدوده



شـکل ۹-۱۷ پای یک نوزاد مبتلا به سـندرم ترنر نشان دهنده ادم و ناخنهای کوچک

طبیعی است. با این حال مطالعات، برخی تفاوتها را در شناختهای اجتماعی و مهارتهای عملکردی در مراتب بالاتر، بر این اساس که کروموزوم X آنها دارای منشاء پدری یا مادری باشد، نشان می دهد. کسانی که X پدری را داشتند نمره ی بهتری به دست آوردند که از این طریق می توان وجود لو کوسی برای شیناختهای اجتماعی بر روی کروموزم X را تعیین کرد. اگر در چنین لو کوسی X مادری بیان نشود، می تواند حداقل قسمتی از توصیفهای مربوط به مشکلات مازاد برای مهارتهای گفتاری و اجتماعی مشاهده شده در مردان X را فراهم نماید زیرا X آن همیشه دارای منشا مادری می باشد.

دو مشکل اصلی پزشکی، کوتاهی قد و نارسایی تخمدان است. کوتاهی قد در اواسط کودکی آشکار میشودو بدون درمان بسا هورمون رشد،میانگین قد بالغین ۱۴۵ سانتیمتراست. این امر حداقل تا حدی به علت عدم کفایت هاپلوئیدی برای ژن SHOX میباشد که در ناحیهی شبه اتوزومی (آتوزوم کاذب) که در ناحیهی شبه اتوزومی (آتوزوم کاذب) طی نیمهی دوم زندگی درون رحمی آغاز شده و تقریباً همیشه طی نیمهی دوم زندگی درون رحمی آغاز شده و تقریباً همیشه

منجر به آمنوره (amenorrhea) اولیه و ناباروری می شود. درمان جایگزینی استروژن باید در دوره نوجوانی برای ایجاد ویژگیهای ثانویه جنسی و پیشگیری طولانی مدت از پوکی استخوان آغاز گردد. لقاح خارج رحمی با استفاده از اهداکنندههای تخمک، احتمال حاملگی را برای زنان مبتلا به سندرم ترنر فراهم می کند.

#### يافتههاي كروموزومي

این موارد در جدول 9-10 خلاصه شدهاند. شایع ترین یافته X, 40 میباشد که در 0.00 موارد به علت از دست دادن (حذف) یک کروموزوم جنسی 0.00 یا 0.00 در میوز پدری میباشد. در بخش قابل توجهی از موارد، حالت موزائیسیم کروموزومی وجود دارد وکسانی که دارای رده سلولی طبیعی 0.00 هستند، شانس باروری دارند. برخی از موارد دارای رده ی سلولی 0.00 نظر فنوتیپی مرد هستند و تمامی افرادی که دارای برخی ازمواد کروموزومی 0.00 در رده دوم سلولی خودهستند، باید برای تحلیل کنادی، مورد بررسی قرار گیرند. زیرا گاهی گنادهای مذکر درون سلولی بدخیم شده و با جراحی برداشته میشوند.

#### زنان XXX

براساس بررسی تولدها، تقریباً ۰/۰% از همه ی زنان دارای کاریوتایپ XXX,۴۷ هستند. این زنان معمولاً فاقدناهنجاریهای فیزیکی آشکار میباشند (هرچند که دور سر معمولاً در صدکهای پایین است)، اما میتوانند کاهش متوسطی را بین ۲۰–۱۰ درجه،درمهارتهای فکری و گاهی رفتارهای کاملا مخالف را از خود بروز دهند. البته این مورد بهندرت شدید است که نیازمند به آموزش خاص باشند. براساس مطالعات صورت گرفته منشاء کروموزوم X اضافی، در ۹۵% موارد، مادری میباشد و معمولاً از بروز خطا در میوز I ناشی میشود. بالغین بهطور معمول بارور بوده و دارای فرزندانی با کاریوتایپ طبیعی میباشند.

هماننــد مردانی با بیش از دو کرومــوزوم X، زنانی نیز که حاوی بیش از سه کروموزوم میباشند، مشکلاتِ شدید یادگیری را بروز میدهند. شــدت این مشــکلات به طور مستقیم با تعداد کروموزوم X ارتباط دارد.

#### فنوتيپ (46, Xr(X

کاریوتاییپ (46, Xr(X) (یک کروموزوم x حلقوی) دربرخی از زنان با ویژگیهای بارز سیندرم ترنر یافت می شود. این مورد (رینگ x) فاقد توالی های کروموزوم X حلقوی می باشد که در حالت طبیعی، غیرفعال نشده و برای یک فنوتیپ طبیعی

یافتههای کروموزومی در سندرم ترنر		جدول ٦-١٧
فراواني	كاريوتايپ	) 1 2 2
۵۰	(	منوزومی (45,X
۲٠	(X /46 ,XX 45	موزائیسم (مثل <mark>5</mark>
۱۵	X,i(Xq) 4	ايزوكروموزوم 16
۵	46,	حلقوى (X,r(X,
۵	46,X	حذف (del(Xp,
۵		موارد دیگر

موردنیازهستند. جالب است که چند زن (46, Xr(X) ناهنجاریهای مادرزادی داشته و اختلالات یادگیری بروز میدهند. در این زنان نشان داده شده که XIST بر روی X حلقوی بیان نمی شود بنابراین فنوتیپ نسبتا شدید آنها احتمالاً ناشی از دیزومی عملکردی برای ژنهای موجود در کروموزوم X حلقوی ان هامی باشد.

#### مردان XYY

این حالت در بررسیهای نوزادان، دارای میزان بروز حدود ۱۰۰۰: در مردان میباشد، اما در ۳-۲% از مردانی که به علت مشکلات یادگیری و یا رفتارهای مجرمانه ی ضداجتماعی، به موسسات قضایی مراجعه می کنند، مشاهده می شود. با این حال، تأکید روی این نکته ضروری است که اکثر مردان XYY,۴۷ فاقد مشکلات یادگیری و یا سابقهٔ ی جنایی میباشند گرچه می توانند عدم بلوغ عاطفی و رفتارهای تکانشی را از خود نشان می دهند، باروری این مردان طبیعی است.

ظاهر فیزیکی آنها طبیعی بوده و قد معمولاً بلندتر از میانگین میباشد. به طور خفیفی هروش این افراد ضعیف بوده و IQ کلی (نمره ضریب هوشی)، ۲۰-۲۰ درجه کمتر از زیرگروه کنترل میباشد. کروموزوم Y اضافی باید یا درنتیجه ی عدم تفکیک صحیح کروموزومی (nondisjunction) در میوز II پدری و یا به عنوان یک رویداد پس از لقاح، (Post-zygotic) بوجود آمده باشد.

# (Fragile X syndrome) سندرم

سندرم x شکننده (FXS)که بیشتر می تواند به عنوان یک بیماری تک ژنی طبقه بندی شود تا یک اختلال کروموزومی، ویژگیهای منحصربهفردی دارد که یکی از شایع ترین علت توارثیِ ناتوانی یادگیری بوده و نخستین اختلالی است که در آن جهش دینامیک یا پویا (گسترش تکراری سه تایی) در سال





شکل 1-1-1 (الف) یک خانواده مبتلا به سندرم شکننده. دو خواهر، هر دو ناقل یک جهش کوچک FRAXA که از پدرشان به ارث رسیده، هستند که پسران مبتلا با درجات مختلف اختلالات یادگیری دارند. (ب) یک پسر جوان با ویژگیهای چهرهای سندرم X شکننده، که صورت کشیده، گوشهای بلند، و سر کمی بزرگ رانشان میدهد.

۱۹۹۱ شناسایی شد. این بیماری تقریباً ۱۹۹۰ مرد را مبتلا کرده و موجب مشکلات یادگیری در ۴% تا ۸% از کل مردان میباشد. بنابراین این بیماری به خوبی با محتوای بیماریهای ذکرشده در فصل ۱۶ مطابقت دارد. مارتین و بِل در دههٔ ۱۹۴۰ پیش از دوره کروموزوم، این بیماری را توصیف کردهاند و از این رو این بیماری به سندرم مارتین برل نیز معروف میباشد. برای اولین بار در سال ۱۹۶۷ ناهنجاری کروموزومی آن توصیف شد اما اهمیت آن تا سال ۱۹۹۷ به طور کامل مشخص نشد.

#### جنبههاي باليني

پسران بزرگتر و مردان بالغ معمولا دارای چهرهای قابل تشخیص با پیشانی بلند، گوشهای بزرگ، صورت بلند و فک برجسته هستند (شکل ۱۰–۱۷ الف و ب). اکثر مردان، پس از بلوغ دارای بیضههای بزرگ (Macroorchidism) ماکروارکیدیسم می باشند. همچنین ممکن است شواهدی در ضعف بافت پیوندی، مفاصل با انعطاف پذیری زیاد، علائم کشیدگی روی پوست (فرورفتگی)، افتادگی (پرولاپس) دریچهٔ میترال Mitral پوست (فرورفتگی)، افتادگی (پرولاپس) دریچهٔ میترال valve prolapse و بسیاری از آنها ویژگیهای اوتیسم و متوسط تا شدید است و بسیاری از آنها ویژگیهای اوتیسم و یارفتار بیش فعالی را از خود بسروز میدهد. نحوهٔ صحبت کردن بریده و تکراری است. حاملان مؤنث برخی از صفات بریده و تکراری است. حاملان مؤنث برخی از صفات

چهرهای را نشان میدهند و تقریباً ۵۰% از زنان با جهش کامل، دارای ناتوانیهای یادگیری خفیف تا متوسط هستند.

#### کروموزوم x شکننده

نام این سندرم از ظاهر کروموزوم X اخذ شده است که دارای جایگاه شکننده در نزدیکی تلومسر در انتهای بازوی بلند در این Xq۲۷,۳ (شکل ۱۱–۱۷) میباشسدیک جایگاه شکننده،یک شسکاف فاقد رنگ پذیری است که معمولاً هسر دو گروماتید را در نقطهای که کروموزوم مستعد به شکستگی میباشد، درگیر میسازد. شناسسایی جایگاه شسکننده بوسیله استفاده از تکنیک کشت اختصاصی مانند تخلیه تیمیدین یا فولات از محیط کشت انجام می پذیرد که می تواند منجر به تشخیص جایگاه شکننده تا انجام می پذیرد که می تواند منجر به تشخیص جایگاه شکننده تا ناقلین مؤنث توسسط سیتوژنتیک بسیار مشکل تر می باشد، اگر چه وضعیت حامل بودن با نتیجهٔ مثبت تایید می شسود اما عدم وجود و البته جایگاه شکننده، زن را از حامل بودن مستثنی نمی کند. و البته جایگاه شکننده، ایر حامل بودن با انالیز DNA بسیار آسان تر شده است.

# نقص مولكولي

لکوس X شکننده شناخته شده به عنوان FRAXA می باشد. جهش بیماری زا شامل افزایش اندازهٔ یک ناحیه در ۵۰ تــرجمه نشـدهی ژن FMR-1 اسـت این ناحیه حاوی توالی تکراری ۳



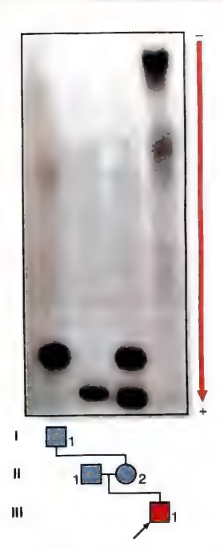
شکل ۱۱-۱۷ کروموزوم x چندین مرد با سندرم x شکننده

نوکلئوتیدی بلند CGG با محدوده طبیعی بین ۵ تا ۴۴ کپی است. که این توالی ها به صورت پایدار به ارث میرسند. بااین حال افزایش کمی بین ۲۰۰–۵۵ تکرار، موجب ناپایداری این توالی تکراری شده، حالتی که تحت عنوان پیشجهش (Permutation) شاخته می شود. اللهای بین ۴۵تا۵۴ تکرار به عنوان حدواسط (intermediate) نامیده می شود.

مردی که ناقل یک پیشجهش است با نام «مرد انتقال دهندهٔ طبیعی» خوانده می شود. اگرچه ناقلین پیش جهش در معرض خطر افراینده ای برای بیماری عصبی با بروز دیررس به نام سندرم لرزش /آتاکسی X شکننده (FXTAS) هستند. تقریبا نیمی از ناقلان پیش جهش در ۲۰ سالگی تحت تاثیر قرار می گیرند تمام دختران این مرد،پیش جهش را به ارث می برند و دارای ضریب هوشی طبیعی هستند. ولی آنها همچنین در سالهای بعد در معرض خطراندگی برای ابتلا به FXTAS می باشند. هنگامی که این دختران دارای فرزند پسر باشند، خطر زیادی وجود دارد که پیش جهش طی میوز، افزایش بیشتری در اندازه وجود دارد که پیش جهش طی میوز، افزایش بیشتری در اندازه بیدا کند و اگر این توالی اندازهٔ به بیش از ۲۰۰ تکرار CGG برسد، تبدیل به جهش کامل می شود.

سـومین اختلال IFMR بعد از FXS و FXTAS نارسایی تخمـدان اولیـه FMRI میباشـد، کـه نوعی هیپوگنادیسـم هایپرگنادوتروپیک است که قبل از ۴۰ سالگی رخ میدهد وتقریبا ۲۰% از زنانی که حامل پیش جهش هسـتنددر مقایسه با ۱% از زنان جمعیت عمومی مبتلا میشوند.

جهش کامل علاوه بر طول میوز زنان، در تقسیمات میتوزی سوماتیک نیز ناپایدار است، در نتیجه، در ژل الکتروفورز یک مرد مبتلا، یک اسمیر DNA با طیف وسیعی از آللها در اندازههای متفاوت در عوض یک نوار منفرد مشاهده می شود (شکل ۱۲–۱۷). توجه داشته باشید که آلل طبیعی و پیش جهش را می توان توسط واکنش زنجیرهای پلیمراز (PCR) شناسایی کرد در حالی



شکل ۱۲–۱۷ ساترن بلات از DNA یک خانواده که گسترش تکرار سسه گانه CGG را نشان میدهد که از یک مرد منتقل کننده طبیعی به دختر حامل اجباری او، و سپس از طریق دختر به فرزند پسر مبتلا به ناتواناییهای یادگیری X شکننده منتقل میشود.

که برای تعیین جهشهای کامل، ساترن بلات ضروری میباشد زیرا گسترش طولانی CGG رااغلب نمیتوان با PCR تکثیر نمود. در سطح مولکولی، یک جهش کامل، رونویسی ژن FMR-1 را توسط هایپرمتیلاسیون، سرکوب میکند و این اتفاق به نوبهٔ خود مسئول مشخصات بالینی مشاهده شده در مردان و برخی از زنان

سندرم X شکننده: همبستگی فنوتیپ ژنوتیپ

حدول ۷-۱۷

	1-11111	
میزان هوش (محدوده طبیعی ۵ تا ٤٤	جايگاه شكننده	تعداد تکرارهای سه تایی
طبیعی (مرد منتقل کننده طبیعی) ناتوانی ذهنی متوسط تا شدید (ID)	خیر بله (در ۵۰ درصد سلول ها)	م <mark>ردها</mark> ۴۵-۵۴_ (آللهای حدواسط) ۲۰۰-۲۰۰_ (پیش جهش) ۲۰۰-۲۰۰۰_ (جهش کامل)
طبیعی ۵۰% طبیعی، ۵۰ %تاتوانی یادگیری خفیف	خیر بله (معمولاً ۱۰ درصد سلول ها)	زن ها ۵۳–۹۵_ (آللهای حدواسط) ۲۰۰–۵۵_ (پیش جهش) ۲۰۰۰–۲۰۰۰ (جهش کامل)

با گسترش تکرارهای زیاد میباشد (جدول ۷-۱۷). ژن FMR-1 حاوی ۱۷ اگزون است و پروتئین سیتوپلاسمی را کد میکندو نقش حیاتی در توسعه و عملکرد نورونهای مغزی دارد. پروتئین FMR-1 را میتوان توسط آنتی بادیهای مونوکلونال اختصاصی در خون شناسایی کرد.

جایگاه شکنندهٔ دیگری در مجاورت FRAXA در مجاورت FRAXE با نام FRAXE شناسایی شده اسبت. جهشهای افزایشی در FRAXE شامل تکرارهای سهتایی CGG بوده اما با فراوانی کمتری از جهشهای FRAXA رخ میدهد. برخی از مردان مبتلا به این جهشها دارای مشکلات خفیف یادگیری هستند، در حالی که برخی دیگر با همان شدت ابتلای مردان دارای جهش حالی که برخی دیگر با همان شدت ابتلای مردان دارای جهش جنبه سیتوژنتیکی به عنوان یک جایگاه شکننده شناخته شود، جنبه سیتوژنتیکی به عنوان یک جایگاه شکننده شناخته شود، ولی آزمایش PCR، متفاوت است. سیومین جایگاه شکنندهٔ در مجاورت FRAXA شناسایی شده است. مجاورت FRAXA شناسایی شده است. به به نظر نمی رسد که این جایگاه باعث ناهنجاری بالینی گردد.

# مشاورهٔ ژنتیک و سندرم x شکننده

سندرم X شکننده علت رایج ناتوانی یادگیری، یک مشکل عمده در مشاوره بهوجود میآورد. نوع وراثت بیماری، بهصورت وابسته به جنس نامعمول یا تغییریافته درنظر گرفته میشود. همه دخترانِ یک مرد سالم انتقال دهنده، ناقل پیش جهش خواهند بود. فرزندان پسر آن دختران در معرض خطر به ارث بردن پیش جهش و یا جهش کامل هستند. میزان خطر بستگی به اندازه پیش جهش در مادر دارد، جهشهای بیشتر از ۱۰۰ تکرار CGG تقریبا افزایش ثابتی داشته و به جهش کامل تبدیل میشوند.

برای زنی که حامل جهش کامل است، ۵۰% احتمال دارد که هریک از پسران او به سندرم کامل مبتلا شوند و هریک از

دختـران او نیز، جهش کامل را به ارث میبرند. از آنجا که تقریباً ۵۰% زنان حاوی جهش کامل، مشکلات خفیف یادگیری را بروز میدهند، خطر اینکه یک زن حامل جهش کامل، دارای دختری با مشکلات یادگیری باشد برابر است با ۱/۲ x ۱/۲ یعنی ۱/۴۰ تشـخیص پیش از تولد براساس آنالیز DNAی پرزهای کریونی، قابل انجام است. اگرچه در مورد جنین دختری که دارای جهشی کامل میباشد، نمیتوان فنوتیپ او را به طور دقیق پیشیینی

#### سندرمهای حذف کروموزومی «کلاسیک»

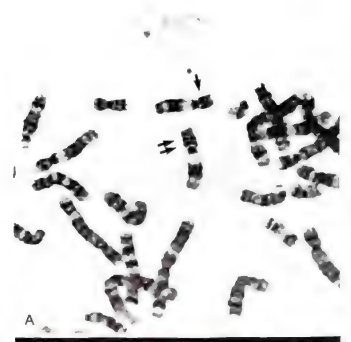
#### سندرمهای حذف ۴p و ۵p

حذفهای میکروسکوپی قابل مشاهده در قسمتهای انتهایی کروموزومهای ۴ و ۵ به ترتیب باعث سندرمهای ولفهیرشهورن (wolf Hirschhorn) (۳۶)-) (شکل ۱۳–۱۷) و فریاد گربه ((۵۳)- (۵۳)- (شکل ۱۳–۱۷) می شبود. در هر دو ناهنجاری، مشکلات شدید یادگیری معمول است واغلب با نقص در رشد، همراه می باشند با این حال شدت بیان متغیر به ویژه در سندرم ولف-هیرش هورن دیده می شود که هیچ ارتباط روشنی بین فنوتیپ و حذف دقیق ماده کروموزومی وجود ندارد.

نام سندرم فریاد گربه ازصدای مشخص گربه مانند گریه نوزادان مبتلا است گرفته شده که بهعلت تکامل ناقص حنجره در آنها میباشد. هر دو بیماری نادر بوده و دارای بروز تقریبی ۱۳۵۰۰۰۰ تولید میباشد. همه ی میوارد، دارای حذفهای کروموزومی قابل رؤیت از لحاظ سیتوژنتیکی نیستند و CMA همه ی آنها را شناسایی میکند.

### اصول ژنتیک پزشکی امری







شـــکل ۱۵–۱۷ (الف) گسترش متافاز که کروموزوم ۱۱ را نشان میدهد (فلشهای دوتایی). کروموزومهایی که توسط یک فلش نشان داده شده

میشود. آنالیز CMA در این کودکان اغلب نشان دهنده یک حذف بینابینی ۱۱۹۱۳ میباشد (شکل ۱۵-۱۷). ژنهای حذف شده شامل ۱۹۸۹ بوده که موجب فقدان عنبیه (شکل ۱۶–۱۷) میباشد.

فقدان عنبیه به تنهایی باعث آنالیز ژنی هدفمند ژن PAX6 می شود و جهشهای بیماری زاممکن است جهشهای بیمعنی، بدمعنی یا جایگاه پیرایش باشد. در موارد نادرممکن است در تلومر PAX6 بدون تاثیر بر چارچوب خواندن حذف جزئی یا کامل ژن رخ دهد.



شکل ۱۳-۱۳ کودک مبتلا به سندرم حذف p۴:سندرم ولف هیرشهورن



شکل ۱۳-۱۳ نمای صورت پسر بچه ۲ ساله مبتلا به سندرم فریاد گربه

# تومور ويلمز/ WAGR

برخی از کودکان مبتلا به نئوپلاسیم جنینی کلیوی نادر، معروف به تومیور ویلمیز (هایپرنفروما)، دارای فقدان عنبیه (aniridia)، ناهنجاریهای دسیتگاه تناسلی و عقبافتادگی رشد و نمو نیزهسیتند. این مجموعه از علائم سندرم WAGR نامیده



شکل ۱۶–۱۷ نوزادی با حذف ۱۱ p۱۳ که معاینه معمول نوزادان نشان دهنده ی فقدان عنبیه می باشد.

با از بین رفتن ژن WT1 خطر ایجاد تومور ویلمز بین ۵۰% تا ۷۵% است که در ۹۰ % موارد تا۴ سالگی ظاهر میشود.

یک حذف بینابینی در بازوی کوتاه دارند. شکلهای ۱۷٬۱۱ و ۱۹۰ را ببینید. FISH (هیبرید سازی فلورسنت درجا) عدم کارایی یک پروب خاص لکوس PAX6 (قرمز) برای هیبرید شدن با کروموزوم شیماره ۱۱ دارای حذف که درقسمت A در کودک مبتلا به سیندرم WAGR نشیان داده شده است پروب سبز به عنوان نشانگری برای سیانترومر هر کروموزوم شماره ۱۱ عمل میکند.

# سندرمهای آنجلمن و پرادر-ویلی

این دوبیماری در ژنتیک پزشکی به عنوان نمونههایی برای نقشگذاری ژنومی (genomic imprinting) دارای جایگاه خاصی هستند کودکان مبتلا به سندرم آنجلمن (شکل ۲۴–۶) دارای خندههای نامناسب، تشنج، اختلال در تعادل (آتاکسی) و مشکلات یادگیری شدید هستند. کودکان مبتلا به سندرم پرادرویلی (شکل ۲۲–۶) دچار سستی زیاد (هیپوتونی) و تغذیه نامناسب در دوران نوزادی میباشند و در سالهای بعد دچار پرخوری و چاقی و مشکلات خفیف تا متوسط در یادگیری میشوند. تعداد زیادی از این کودکان دارای یک ریز حذف در ۱۵۹۱–۱۳ هستند که اگر حذف در کروموزوم ۱۵ ناشی از پدر باشد، سندرم پرادر

ویلی و در مقابل اگرحذف در همان ناحیه ولی در کروموزوم ۱۵ به ارث رسیده مادری رخ دهد، سندرم آنجلمن به وجود می آید. مواردبدون حذف نیز وجود دارد و در اغلب موارد، علت آن دیزومی تکوالدی است. هنگامی که هر دو کروموزوم ۱۵، دارای منشاء پدری باشند، سندرم آنجلمن، و اگر منشاء هر دو کروموزوم ۱۵، مادری باشد، سندرم پرادر ویلی آیجاد می شود. این اثرات با «منشأ والدی» در نشان گذاری توضیح داده می شوند (شکل ۲۳ – ۱۶ را ملاحظه کنید).

#### سندرمهای ژنی مجاور

CMA درحال حاضر پرکاربرد ترین تکنیک برای تشخیص حذفهای تحت میکروسکوپی یابه عبارتی ریز حذفها مواد ژنومی میباشد.

برخی از ریزحذفها، شامل چندین ژن موجود در لوکوس های مجاور نزدیک بهم بوده، که به آن، سندرمهای ژنے مجاور (Contiguous gene syndrome) گویند. به عنوان مثال چندین پسر مبتلا به دیستروفی عضلانی دوشن (Duchenne muscular dystrophy) (DMD) توصيف شدهاند که دارای اختلالات وابسته به X دیگری نیز مانند رتینیت پیگمنتوزا (retinitis pigmentosa) و نقص در آنزیم گلیسرول کیناز، بودهاند. لوکوسهای ژنی این اختلالات بسیار نزدیک به لوکوس DMD در جایگاه Xp۲۱ می باشد. بسیاری از ریز حذف های کروموزومی و شاید بتوان گفت اکثر آنها موجب ایجاد ستدرمهای ژنی به هم پیوسته می شوند زیرا عموماً هرچه حذف بزرگ تر باشد به احتمال بیشتری افراد مبتلا، مشکلات تکوینی و پزشکی متعددی را خواهند داشت. بسیاری از ریز حذفها موجب سندرمهای ژنی مجاور می شوند. زیرا به طور کلی هرچه حذف بیشتر باشد، احتمال آسیبهای متعددپزشکی و رشدی در افرادمبتلا بیشتر میباشد نمونههایی از سندرمهای ریزحذفی در جدول ۸–۱۷ ذکر شده اند که اکثرانها نسبتا نادر میباشند.

#### حذف ۲۲٫۳

همانطور کـه درمورد نمونه نادر مرتبـط با ۲۹۲۱ توضیح داده شـده اسـت ریزحذف در ۲۹۲۲٬۳ یک سندرم ژنی مجاور کلاسـیک است. این لو کوس شـامل کوندرودیسپلازی پونکتاتا (ژن Chondrodysplasia punctata) وابسـته بـه x مغلـوب (ژن آریلسـولفاتE (ژن ARSE))-، عقبماندگی ذهنی (ژن (CK-A))، ایکتیـوز (ژن (STS)) ((ژن (STS)) برای اسـتروئید سـولفاتاز و

سندرمهای ریز حذف شناخته شده

9955	- J-,	,5.17
ژنهای کلیدی	كروموزومها	ستدرم
	\p\%	حذف ۲۶۱
	YqYY	حذف ۲۹۳۷
MBNL1	qTD-TqTf	Wisconsin
	۴p	ولف هیرشهون
	Δp	ستدرم فریاد گربه
ELN (تنگی آئورت	77,11pY	(ويليامز) Williams-Beuren
فوق دریچهای)		
خصوصيات عصبى		
(LMK1)		
(Exostoses)	AqY4. 11	Langer_Giedion
EXT1	•	<b>V</b> =
EHMT1	9q74,7	Kleefstra
RB1,WT1	11P1"	تومور ويلمز (WAGER)
	11q11	Jacobsen
UBE3A	16q11,7	أنجلمن
SNRPN	12911,5	پرادرویلی
(اسكليوز TBX6)	15p11,1	حذف ۱۶۵۱۱٫۲
CREBBP	18p14,4	روبن اشتاین طیبی
LISI	۱۲٫۳ م۱۲٫۳	میلر– دیکر
RAL1	14p11,4	اسمیت مگنیس
KANSL1	14q71,77	Koolen-de vries
TBX1	YYq11,Y	دی جـورج- سـدلاکوا-
		ولو كارديوفشيال
SHANK3	77917	Phelan-McDermid
تريكورينوفالانژيال	)	
(TRPS)		

WAGER، تومورویلمز، فقدان عنبیه، ناهنجاری دستگاه تناسلی و عقب ماندگی رشد و نمو

سندرم کالمن (Kallmann) (ژن KAL1) میباشد. کوتاهی قد نیــز معمولاً به علت از دســت دادن ژن هومئوباکس کوتاهی قد (SHOX)، رخ میدهد که هنگامــی که به صورت خودبه خودی جهش مییابد، منجر به بیماری دیس کندرواســتئوزیز لری ویل -Weilldyschondrosteosis Leri میشــود. بنابراین افراد ممکن اســت وابســته به اندازه و مقدار حذف، علائــم متغیری از جمله کوتاهی قد، صورت صاف و بینی کوچک با نوک صاف، انگشــت کوتاه، خشــکی مو و پوست، هیپوگنادیســم هیپوگنادوتروپیک، کوتاه، خشــکی مو و پوست، هیپوگنادیســم هیپوگنادوتروپیک،

#### رتينوبلاستوما

در ابتدا مشاهده شده که تقریباً ۵% از کودکان مبتلا به رتینوبلاستوما، ناهنجاریهای دیگری از جمله ناتوانیهای یادگیری دارند. در برخی از این موارد، حذف بینابینی اساسی در ناحیهای از کروموزوم ۱۳۹ شناسایی شد. کوچک ترین ناحیه ی همپوشانی، ۱۳۹ ۱۴ بود که بعدا نشان داده شد، موقعیت لوکوس فرم غالب اتوزومی رتینوبلاستوما، به دلیل جهش در ژن RB۱ است.

# ریزآرایه کروموزومی – ریز آرایه هیبریداســـیون مقایسه ای (CGH)

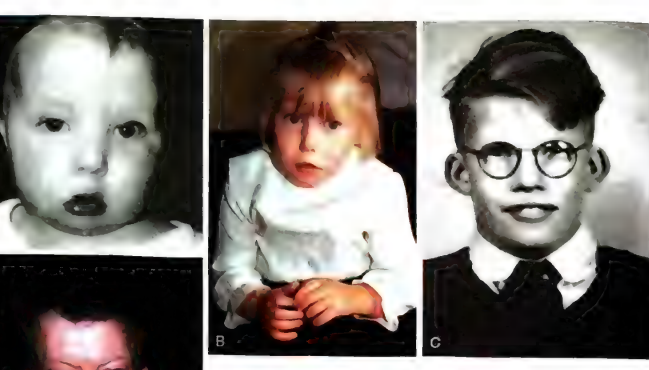
در دهــهی ۱۹۹۰ شـاهد توسـعهی آنالیــز مبتنــی بر FISH بــر اســاس تلومرهای تمــام کروموزومها با اســتفاده از پروبهای زیرتلومری بودیم. این توسعه موجب تشخیص برخیی موارد از بیماران مبتلا به ناتوانی یادگیری / بدریختی شد که توسط تکثیر پروب چندگانه وابسته به لیگاسیون ((MLPA)) multiplex-ligation-dependent probe amplification شناسایی نشده بودند. از حدود سال ۲۰۰۵، این تکنیک با آزمایش CMA جایگزین شدو تعداد قابل ملاحظهای از سندرمهای زیرحذفی جدید (و تا حد کمتری سندرمهای ریزمضاعف شدگی) شناسایی شدند. این تکنیک در وضوح بالا، نتایج قابل ملاحظهای را در حدود ۲۰% موارد از بیمارانی که به خوبی انتخاب شده بودند شناسایی کرد و قبلا در بیماران با ناتوانی یادگیری یا تاخیر در رشد ناشــناخته بودند. این روش نشــان دهندهی افزایش قدرت تفکیک ۲% تا ۵% در مقایسـه با کاریوتایپ اسـتاندارد بیماران دارای یک ناهنجــاری کرموزومی میباشــد. نمونههایی از این سندرمهای جدید در قسمتهای زیر توضیح داده میشود.

# سندرمهای ریزحذف: «قدیمی» و «جدید»

# سندرم دىجرج/ سدلاكوا /ولوكارديوفاشيال

میزان ابتلای سندرم دی جرج ۱:۴۰۰۰ تولد می باشد، این بیماری معمولا بسه صورت تک گیر رخ می دهد و همراه با بدریختی های قلبی (به خصوص مواردی که شامل مجرای خروجی قلب می شود)، تیموس و هیپوپلازی پاراتیروئید، شکاف کام و علائم چهرهای بارز می باشد. نقص مولکولی، شامل یک ریزحذف ۳ مگابازی بر روی کرمووزم ۲۲ (۲۲۹۱۱۲) است. دکتر ایوا سدلاکووا (Eva sedlackova) از پراگ، در سال ۱۹۵۵، یعنی





خردسال. ب) یک کودک خردسال. ج) یک کودک بزرگتر،D همان فردی در قسمت C) به عنوان

شکل ۱۷-۱۷ حذف ۲۲۹۱۱٫۲ سندرم دی جورج - ولوکاردیوفیشیال- سدکوالا الف) نوزاد یک فرد بزرگسال ۴۹ ساله نشان داده شده است

بنابرایـن این بیمـاری در برخی از خانوادههـا از الگوی وراثتی اتوزومی غالب پیسروی می کند. علت وقوع حذف ۳mb در این ناحیه مجاورت با دو توالی یکسان DNA، معروف به تکرارهای کم کپی (LCR) می باشد، که اغلب سراسر ژنوم یافت می شوند. در تقسیم میوز، زمانی که کروموزومها با یکدیگر جفت می شوند احتمال وقوع اشتباه وجود دارد. بهطوری که توالی DNAی پایین دســت با توالی بالادست جفت شود. در صورتی که نوتر کیبی بین این دوتوالی مجاور رخ دهد، منجر به حذف ۳Mb برروی یکی از کروموزومهای ۲۲ میشمود. احتمالاً علائم فنوتیبی تا حد زیادی به على عدم كفايت هاپلوئيدي ژن TBXI كه در درون اين ناحيه قرار دارد، میباشد.

افراد تشخیص داده شده، باید از نظر بدشکلیهای قلبی، وضعیت پاراتیروئید و کلسیم، عملکرد سیستم ایمنی و

۱۰ سـال زودتراز دیجرج، تعداد زیادی از کودکان با شکاف کام کاملا کوتاه مادرزادی را گزارش کرد که همه ی بیماران بهوضوح دارای بیماری یکسانی بودند. Shprintzen نیز فنوتیپ مشابهی را تحت عنوان ولوكارديوفاشيال (Velocardiofacial syndrome) توصیف نمود. به علت تنوع زیاد نـــامها و اصطلاحاتی که بـــه این سندرم در طی سالها داده شده است، امروزه نام «سندرم حذف ۲۲۹۱۱» برای این بیماری پذیرش بیشتری دارد. (در سطح مولکولی بخش DNA حذف شده هنروز اغلب به عنوان منطقه بحرانسي ديجورج (Di George critical region)(DGCR) ناميده می شود). شکل ۱۷–۱۷ افراد حاوی حذف ۲۲۹۱۱٫۲ در سنین متفاوت نشان مى دهد. اين سندرم به علت أن كه شايع ترين نوع ریزحذفی است، به طور وسیعی بررسی شده است. این بیماری متغیر بوده و بسیاری از مبتلایان قادر به تولیدمثل میباشند،

ناهنجاریهای کلیوی، مورد بررسی قرار گیرند. حدود نیمی از این افراد دارای قد کوتاه بوده و کمبود نسیبی هورمون رشد در بخش کمی از آنها مشاهده میشود. حدود ۲۵% نیسز در دورهٔ بزرگسالی، دچار اسکیزوفرنی میشوند.

#### مض*اعف شدن ۲۲۹۱۱٫۲*

جفت شدن ناجور LCRها در میوز که در مجاورناحیه ۳ مگابازی در ۲۲۹۱۱٫۲ قرار دارند و موجب بروز سندرم دی جورج می شد پیش بینی می شود که به همان میزان باعث ایجاد گامتهای مضاعف شده برای همان قطعه DNA شود. با این حال، سندرم مضاعف شدگی ۲۲۹۱۱٫۲ در موارد بالینی بسیار کمتر از حذف آن مشاهده می شود که این موضوع پیشنهاد می کند که اثرات بالینی آن کم است.

بیماران مبتلا، شدت بیان متغیری در بیماری نشان میدهند که برخی شباهت زیادی با فنوتیپ حذف ۲۲q۱۱٫۲ دارند. گستره علائم از مشکلات خفیف یادگیری ایزوله تا ناهنجاریهای متعدد همراه با ویژگیهای بدشکلی غیراختصاصی، گاهی بیماریهای قلبی مادرزادی، شکاف کام، از دست دادن شنوایی و نقص رشد پس از تولد متغیر میباشد. شکل ۱۸-۱۷ یک بیمار مبتلا را نشان میدهد.

#### سندرم ويليامز

سندرم ویلیامز به علت یک ریز حذف در کروموزوم ۷۹۱۱٬۲۳ ایجاد و تشخیص آن توسط روش CMA تأیید می شود. فنوتیب بالینی آن ابتدا توسط ویلیامز در سال ۱۹۶۱ گزارش شد و سپس توسط بیورن Beuren گسترش یافت. (بنابراین گاهی این سندرم با نام ویلیامز- بیورن شناخته میشود). یکی از مشخصات متغیردر دوران کودکی هایبوکلسمی (Hypocalcemia) است که گاهی باقی میماند. درحالیک ناهنجاریهای مادرزادی عروق بزرگ شامل تنگی آئورت فوق دریچهٔ (SVAS) و تنگی شریان ریوی محیطی میباشند. عدم کفایت هاپلوئیدی در ۲۹۱۱٬۲۳ موجب از دست دادن یک کپی از ژن کدکنندهٔ الاستین میشود که جزئی از بافت پیوندی است، این فرایند احتمالاً علت کلیدی ایجاد SVAS و مشکلات عروقی است که در سالهای بعدی زندگی شایع ترمی باشد. بیماران دارای جهشهای بیماری زا در الاستین،انواع نقایص قلبی مادرزادی که گاهی پیچیده و شدید هستندرانشان میدهند. افراد مبتلا دارای ظاهری مشخص هستند که شامل کوتاهی ملایم قد، لب پایین بزرگ و شانههای



شکل ۱۸-۱۷ بیمار با مضاعف شدگی ۹۱۱٫۲ ۲۲ علائم متغیر هستند و مشابه حذف ۲۲q۱۱٫۲ قابل تشخیص نیست و کمتر تشخیص داده میشود

افتاده میباشد (شکل ۱۹–۱۷). این افراد همچنین دارای رفتار ویژهای میباشد. این بیماران بهطور معمول در دوران کودکی بسیار اجتماعی هستند، رفتار کوکتل پارتی (Cocktail party) دارند اما در بزرگسالی، منزوی و حساس میشوند. همهی آنها تا حدی دچار اختلالات ذهنی هستند، بهنحوی که نمی توانند دارای زندگی مستقل باشند و اکثر آنها تولیدمثل نمی کنند، اگرچه، انتقال والد به فرزند نیز گزارش شده است.

### سندرم اسمیت - مگنیس (smith-magenis)

این سندرم ریزحذفی به علت حذف ماده کروموزومی ۱۷p۱۱،۲ می سندرم ریزحذفی به علت حذف ماده کروموزومی قابل مشاهده می باشد. مانند سندرم دی جرج، در اکثر موارد، مکانیسم حذف، به علت نوترکیبی همولوگ بین LCRهای مجاور، رخ می دهد. خصوصیات فیزیکی چندان متمایز نیستند (شکل ۲۰–۱۷). اصا بیماری های قلبی مادرزادی ۱/۳ بیماران را درگیر می کند. اسکولیوز (scoliosis) در اواخر دوران کودکی در بیش ازنیمی از موارد و نقص شنوایی در حدود ۲/۳ آن ها رخ می دهد. این سندرم به احتماد زیادتوسط خصوصیات رفتاری تشخیص داده می شود؛ این بیماران در دوران کودکیی دچار خودآزاری (self-harming) این بیماران در دوران کودکی دچار خودآزاری (self-harming) رکوبیدن سر،بیرون کشیدن ناخن و فرو کردن اشیاء در حفرات (کوبیدن سر،بیرون کشیدن ناخن و فرو کردن اشیاء در حفرات بدن خود)، الگوهای خواب مختل شده ی پایدار و بغل کردن خود (Self-hugging) می باشند. همچنین درجاتی از اختلال در



شکل ۱۹–۱۷ فرد مبتلا به سندرم ویلیامز در کودکی (A) و خردسال (B) دوران کودکی بزرگتر (C) در اوایل چهل سالگی (D) چشمان بیمار دیگری که عنبیه ستارهای را نشان میدهد(E)

یادگیری معمولاً متوسط-شدید وجود دارد. الگوی خواب اغلب با استفاده دقیق از ملاتونین قابل تنظیم میباشد. فنوتیپ مشابه ممکن است به علت جهشی در ژن RAII شکل گیرد که در درون قطعهی حذفشده قرار دارد.

مطالعات کروموزومی اغلب صـورت میگیرد زیرا احتمال سندرم داون مطرح میشود.

### سندرم حذف ۱۶۳۶

در دهه ۱۹۹۰ از طریق تکنیکهای پیشرفته سیتوژنتیکی و با استفاده از تکنیک FISH سندرم ریزحذفی ۱۹۳۶ پدیدار شد.

براساس روش نام گذاری مدرن سندرم حذف ۱۹۳۶ نام دیگری ندارد، علائم این بیماری عبارتند از: هیپوتونی، میکروسفالی، تأخیر در رشد، مشکلات شدید یادگیری، صرع (از جمله اسپاسمهای نوزادی)، ابروهای مستقیم مشخص با چشمهای کمی عمیق و هیپوپلازی وسط صورت (شکل ۲۱–۱۷۷) و در برخی از موارد نیز کاردیومیوپاتی اتساعیافته را نشان میدهند.

یکی دیگر از سندرمهای ریز حذفی نسبتا جدید میباشد، که ابتدا تحت عنوان یک بیماری با علائم قابل ملاحظه، ناتوانی یادگیری، هیپوتونی، چاقی، براکی سفالی، ابروهای کمانی، ابروی

بهم پیوسته (synophrys)، انحراف سوراخ بینی به جلو، برآمدگی آرواره، اختلالات خواب و مشکلات رفتاری گزارش شد. بسیاری از بیماران دارای تأخیر شدید در تکلم هستندو در همهی آنها چاقی مشاهده نمی شود. موردی که در شکل ۲۲-۱۷ نشان داده شده، به سندرم آنجلمن شباهت زیادی دارد. همانند برخی از سندرمهای ریزحذفی دیگر، (به عنوان مثال اسمیت مگنیس) بعضی از بیمارانِ دارای علائم فنوتیپی ولی فاقد ریزحذف، شناسایی شده اند که جهشهایی در ژن یوکروماتین هیستون متیل ترانسفراز (EHMT1) دارند که در درون این ناحیه قرار دارد. بنابراین این سندرم ممکن است عمدتا ناشی از عدم کفایت هاپلوئیدی برای این ژن باشد.

# سندرم حذف ۱۷۹۲۱.۳۱ (سندرم کولن دی وریس)

این بیماری یکی از از اولین سندرمهای حذفی جدید بوده که از طریق CMA مشخص می شود. میزان شیوع ۲۶۰۰۰۱ می باشد و احتمالاً تا حد زیادی قابل شناسایی نمی باشد. ویژگیهای اصلی شامل تأخیر شدید در تکوین، هیپوتونی و مشخصه بدشکلیهای چهرهای شامل صورت بلند با پیشانی بلند و بینی لولهای یا گلابی شکل، نوک بینی پیازی، گوشهای بزرگ، لب پایینی برگشته می باشند (شکل ۲۳–۱۷).

این افراد معمولا دوستانه رفتار میکنند. سایر ویژگیهای بالینی مهم بالینی شامل صرع، نقایص قلبی، ناهنجاریهای کلیوی و انگشتان باریک و بلند میباشد. ژن کلیدی آن KANSL1 بوده و بیمارانی با جهشهای بیماریزا وجود دارند که فاقد حذف قابل شناسایی با CMA میباشند.

#### سندرم حذف Phelan-McDermid) ۲۲۹۱۳

این بیماری که از سندرم ۲۲q۱۱٫۲ (دی جورج) متمایز بوده، قبل از دوران تکنیک CMA شناسایی شد و این حذف با تکنیکهای سیتوژنتیکی قابل مشاهده، مشخص می شود.

قبل از تشخیص این بیماری، برخیی از بیماران به دلیل ضعف بسیار زیاد در گفتار و چهرهی خوشحال احتمالا به عنوان سیندرم آنجلمن در نظر گرفته می شوند. حذفهای کوچک با مشکلات خفیف همراه است، اما در کل ویژگیها بسیار خاص نیستند. علائم شامل هیپوتونی، تاخیر قابل توجه در گفتار یا عدم توانایی صحبت، عقب ماندگی ذهنی عمومی، اختلالات رفتاری که با معیارهای اختلال طیف اوتیسیم و ویژگیهای بدشکلی مطابقت ندارند، می باشد. یک نقطه شکست تکراری در بخش مطابقت ندارند، می باشد. یک نقطه شکست تکراری در بخش دیستال ۲۲۹ وجود دارد که ژن SHANK3 را مختل می کند و



شکل ۲۰-۲۰ یک فرد جوان با سندرم اسمیت مگنیس. ویژگیهای چهرهای خیلی متمایز نیستند، اما فیلتروم معمولاً کوتاه است. در زمان کودکی



شکل ۲۱-۲۱ کودک مبتلا به سندرم حذف ۱۲۳۶؛ ابرو بسیار مستقیم، صرع و مشکلات یادگیری سندرم حذف ۹۹۳۴ سندرم کلیفسترا (Kleefstra)

در واقع بیماران با جهشهای بیماریزا در این ژن فاقد حذف مشخص شده اند (شکل ۲۴–۱۷).



شکل ۲۴-۱۷ یک جوان بالغ با جهدش بیماری زا در SHANK3 که باعث ایجاد ویژگیهای سازگار با شکل شدید Phelan Mc Dermid ناتوانی ذهنی متوسط تا شدید و فقدان سخن، بینی نسبتاً پیازی است و بسیاری از افراد دارای این سندرم فقط ویژگیهای نرم و بدشکلی دارد.

### سندرم حذف ۱۹۲۱٫۱

ایسن بیماری ابتدا در مطالعه ی کوهورت در سه نفر از یک گروه ۵۰۵ نفره مبتلا به بیماری قلبی مادرزادی تعیین شد. این بیماری فنوتیپ گسترده دارد که شامل عقبماندگی ذهنی خفیف متوسط، اندازه سرکوچک، تأخیر در رشد، نقایص قلبی، آب مروارید، بدشکلی دست و مشکلات اسکلتی، صرع و اوتیسم میباشد. با این حال برخی از افراد دارای حذف، فقط تا حد کمی تحت تأثیر قرار می گیرند و گاهی ظاهرا تحت تاثیر قرار نمی گیرند و گاهی ظاهرا تحت تاثیر قرار نمی گیرند در (شکل ۲۵-۱۷) نشان داده شده اند. نفوذ متغیر و فقدان ویژگیهای بسیار متمایز برای این عدم تعادل ژنومی ربیماری) برای مشاوره ی ژنتیکی مشکل ایجاد می کند.

در حال حاضر ایان لوکوس به دلیل نقش آن در TAR) تعیین سندرم ترومبوسیتوپنی عدم وجود زندزبرین ((thrombocytopenia absent radius Syndrome) شناخته شده است (شکل ۲۶–۱۷)، علاوه بر ترومبوسیتوپنی، فقدان زندزبرین



شکل ۱۷-۲۲ یک کودک مبتلا به سندرم حذف ۹ ۹۳۴ دارای ابروهای کمانی، شکاف پلکی رو به بالا براکی سفالی، بیرون زدگی فک prognathism و مشکلات شدید یادگیری. در ابتدا برای احتمال سندرم انجلمن بررسی شد.



شکل ۲۳-۲۳ این کودک ویژگیهای چهرهای خاص حذف را به علت سندرم ۲۳ این کودک ویژگیهای چهرهای خاص حذف را به علت سندرم ۲۳ و۲۱ نشان میدهد. صورت بلند و بینی تا حدی لولهای یاگلابی شکل بوده و نوک بینی آن پیازی است. دارای تاخیر تکوینی میباشد.

اما حفظ انگشت شست قابل مشاهده می باشد. در مطالعات کوهورت یک ریزحذف شایع ۲۰۰ کیلوبازی در ۱۹۲۱٬۱ (مجاور ولی متمایز از سندرم ریزحذف ۱۹۲۱٬۱ که قبلا توضیح داده شد) در تمام افراد مبتلا و یک سوم اعضای خانواده غیرمبتلا مشاهده شد که نشان دهنده عدم کفایت وجود ریزحذف به تنهایی برای ایجاد فنوتیپ می باشد. هنگامی که آشکارشد تعداد کمی از بیماران مبتلا به TAR، دارای ریزحذف ۱۹۲۱٬۱ نیستند اما یک جهش کوتاه کننده در ژن RBM8۸ درهمان لوکوس دارند، مطالعات بعدی نشان دادند که آلل حذف نشده و دارای یکی از دو پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی (SNP) با فراوانی کم در عنصر تنظیم کننده ژن RBM8۸ می باشد، بنابراین، سندرم TAR ناشی از جهش هتروزیگوت مرکب در این لوکوس است که معمولاً با یک ریزحذف معمولاً با یک ریزحذف معمولاً با یک

### سندرم حذف 18p11.۲

در عصر CMA از سال۲۰۰۶، تعداد زیادی از سندرمهای ریزحذفی و ریزمضاعف شدگی تعیین شدند و موارد بیشتری از این ناهنجاریها همچنان در حال شناسایی هستند. یکی از شایع ترین عدم تعادلهای قابل مشاهده در علم بالینی، در ۱۶۲۱۱٫۲ رخ میدهد. این سندرم ریزحذفی از لحاظ بالینی بسيار متغير مىباشد (شكل ٢٧-١٧) و مقدار و موقعيت دقيق از دست دادن مادهی ژنومی با شدت بیماری ارتباط دارد. موارد حذف شده اصطلاحاً «نوع I» به احتمال زیاد ویژگیهای قابل شناسایی دارد که با خاصیت ارتجاعی ماهیچهای کم، تأخیر در گفتار و تکوین گفتاری، ناتوانی یادگیری خفیف/ مستعدابتلا به اوتیسم/ ناهنجاریهای طیف اوتیسمی و تشنج / بدشکلیهای جزئی چهرهای و تمایل به وزن بالا و افزایش دور سـر مشخص می شوند. برخی از افراد فاقدویژگیهای غیرمعمول یا مشکلات تکوینی عصبی بوده و در صورتیکه خانوادگی باشد،امکان تفاوت قابل توجهی در بین افـراد دارای حذف وجود دارد. به طور کلی، ۱۶۶۱۱,۲ del در تقریباً ۱% کودکان مبتلا به اوتیسم و حدود ۳:۱۰۰۰ نفر از جمعیت عمومی یافت میشود.

#### مضاعف شدن ۱۶۵۱۱.۲

عدم تعادل متقابل در ۱۶۳۱۱٫۲ (ریزمضاعف شدگی) احتمالاً در فراوانی مشابه با ریزحذف در جمعیت کلی و در ناهنجاری طیف اوتیسمی رخ میدهد. علائم در تأخیر کلامی و تکوینی خفیف، استعداد ابتلا به تشنج و مشکلات روحی و روانی، و وجود بد شکلیهای جزئی در چهره بسیار همپوشانی دارند.





شکل ۲۵–۱۷ (A) این مادر و فرزند دارای سندرم حذف ۹۲۱٫۱ اهستند. آنها شــباهت زیادی به یکدیگر دارند و شــواهدی از تاخیر در تکوین و اندازه ســر کوچک وجود دارد. (ب) همان کودک نزدیک به ۱ سال بعد از گرفتن اولین عکس

علائم بسیار متغیر بوده، در هرصورت بروز مشخصات فیزیکی متضاد در مقایسه با موادحذفی وجود دارد یعنی در افراد به احتمال زیاد، کوتاهی خفیف قد، کمبود وزن دور سر کوچک مشاهده می شود (شکل ۲۸–۱۷).

تمایل به قد کوتاه و سر نسبتاً کوچک وجود دارد.





شــکل ۲۸-۱۷ کودک حاوی مضاعف شــدگی ۱۸-۲۸ بوده علاوه برمشکلات خفیف تکوین عصبی و ویژگیهای خفیف دیسمورفیک،



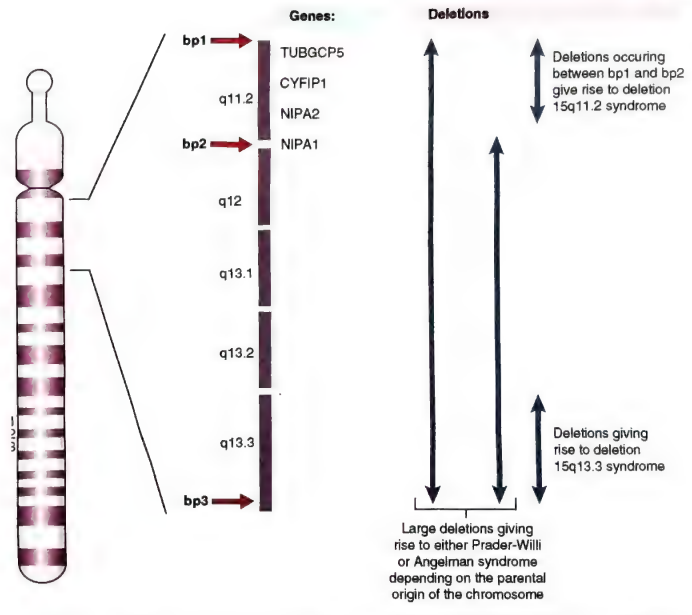
شکل ۲۶-۱۷ کودک مبتلا به سندرم فقدان زند زبرین-ترومبوسیتوپنی. در این ناهنجاری اندامی، انگشت شست حفظ می شود. عملکرد و ظاهر انگشت شست در سندرم فقدان زند زبرین -ترومبوسیتوپنی

# ریزحذفها و حذفهای کروموزوم ۱۵۹

پیچیدگی حذفها و ریزحذفهایی که روی کروموزوم ۱۵۹ رخ میدهد، با طیف گســتردهای از ناهنجاریهای سیتوژنتیکی مولکولی نشان داده شده اند که به واسطهی تکنولوژی CMA تعیین شده اند و در نتیجه، بسیاری از تحقیقات ژنتیک پزشکی با کاربرد مهم از لحاظ بالینی را به راه انداخته است. حذفها مى توانند در هرنقطه از ۱۵۹ رخ دهند و به طور كلى هرچه حذف بزرگتر، فنوتیپ و مشکلات بالینی شدیدتر میباشد. بااین حال، ناحیهی پرکسیمال ۱۵۹ (شکل ۲۹–۱۷) به علت ارتباط با سندرمهای پرادرویلی و انجلمن مورد علاقهی ویژه قرار دارد. همانطور که درقسمتهای دیگر به طور کامل ترمورد بحث قرار گرفت، یک حذف تقریباً بزرگ شامل ۱۵۹۱- ۹۱۳ هنگامیکه که بر روی کروموزوم۱۵ به ارث رسیده از پدر رخ دهد باعیث ایجاد پرادر- ویلی وزمانی که حذف بر روی کروموزوم۱۵ حاصل از مادر اتفاق بیوفتد موجب سندرم انجملن میشود. با توجه به ساختار DNA، این ناحیه حاوی تعدادی LCR است و این نواحی از توالی تکراری با نقاط شکست متعدد (۲bp ,bp ۳, ۱bp) به نوآرایی مستعد میباشند(شکل ۲۹–۱۷ را ملاحظه کنید). حـــذف تقریباً ۵۰۰ کیلوبازی(۸Mb,۰) بین توالیهای bp۱ و pb۲ باعث ایجاد سندرم حذف ۱۵p۱۱٫۲ میشود. این سندرم گاهی حاوى يک فنوتيپ متغير و گاهي نيز فاقد هيچ فنوتيپي ميباشد با این حال عمدتا، این الگو یکی از مشکلات یادگیری خفیف،



شکل ۲۷-۲۷ یک کودک با حذف ۲۱۶ هو ۲۱۶ فنوتیپ خیلی مشخص نیست و حاوی ویژگیهای بدشکلی خفیف هستند، علاوه بر مشکلات خفیف عصبی و رشدی، تمایل به اضافه وزن و سر نسبتاً بزرگ دارند.



شسکل ۲۹–۱۷ پیچیدگی حذفهای رخ داده در ناحیه پروگزیمال کروموزوم ۹۱۵. حذفهای بزرگ پروگسسیمال ۹۱۳۱۵–۹۱۳۱۵ بر اساس منشأ والدی کروموزوم حذف شسده موجب ایجاد سسندرم پرادر ویلی یا آنجلمن میشسود؛ حذف بین توالی bp۱ و bp۲ موجب سندرم حذف ۹۱۱٫۲ میشود و حذف ۹۱۳٬۳۱۵ نیز اتفاق میافتد.

مسائل احساسی و رفتاری با محدوده توجه کم، ناهنجاری طیف اوتیسمی، تأخیر خفیف در تکلم و افزایش خطر ناهنجاری صرعی را نشان میدهد. نقایص زمان تولد غیر معمول میباشد. نقش ژنهای خاص دارای حذف (شکل ۲۹–۱۷ را ملاحظه کنید) به طور کامل روشن نشده است.

در واقع الگوی مشکلات عصبی تکوینی غیراختصاصی ودقیق، کودکان و افراد بزرگسال مبتلا به حذف ۱۵q۱۳,۳ را تحت تأثیر قرار می دهد و امکان انتقال به فرزنداز والدی که الزاماً مبتلا نمی باشد، وجود دارد.

# اختلالات كروموزومي و فنوتيپهاي رفتاري

رفتار خاص کودکان مبتلا به سندرم ویلیامز (بسیار اجتماعی – کوکتل پارتی) مدت زیادی است که به عنوان بخشی از بیماری شناسایی شده است. با بوجود آمدن بیماری های ریز حذفی، به طور افزاینده ای روشن شده است که الگوی رفتاری را به طور قابل اعتمادی می توان به اختلالات خاصی نسبت داد.

ایسن حالت در سندرم اسمیت-مگنیس (Smith Magenis) نیز بسیار چشمگیر میباشد، اما در سندرمهای حذف ۲۲۹۱۱، فریساد گریسه، آنجلمسن و پرادر-ویلی با شدت کمتری رویت

می شود. همچنین در آنیوپلوئیدی ها (سندرم داون، کلاین فلتر) و نیز 47,XXX، 47,XYY و سندرم X شکننده آشکار می باشد. بنابرایت فنوتیپ های رفتاری به عنوان موضوعی مورد توجه دانشمندان بالینی قرار گرفته است، مشاهدات این نظریه را تایید می کنند که رفتار به میزان بیشتر یا کمتر به صورت ژنتیکی می خرص می شود. ما در مطالعهٔ اختلالات کروموزومی، به بررسی وضعیت های غیرطبیعی ژنتیکی می پردازیم و از این رو الزاما نمی توانیم به صورت مستقیم به حالت های طبیعی نیز تعمیم قابل توجه و ارزشمندی را ارائه می دهند. مطالعه در این زمینه قابل توجه و ارزشمندی را ارائه می دهند. مطالعه در این زمینه حال، امروزه اکثر مردم پذیرفته اند که رفتار تعامل پیچیده ای از زمینه دان دفین می تأثیرات فیزیکی طی مراحل اولیه تکوین (به عنوان مثال رفاه جنین)، تجربه های تربیتی، تعداد افراد خانواده و سیستم های فرهنگی و اعتقادی، می باشد.

### سندرمهاي شكستكي كروموزوم

تعداد اندکی از اختلالات ارثی وجود دارند که با افزایش شکافها و شکستگیهای کروموزومی و همچنین افزایش استعداد ابتلایه نئوپلازی شاخته میشوند. شکستهای کروموزومی اکتسابی که به عبارتی به صورت سوماتیکی روی میدهند و مستعدکننده برای بدخیمیها هستند در فصل ۱۴ مورد توجه قرار گرفته اند.

# (Ataxia Telangiectasia) آتاکسی تلانژکتاری

ایسن اختلال مغلبوب اتوزومی در اوایسل دوران کودکی با ناهماهنگی حرکتی، تلانژکتازی چشمی – پوستی (شکل ۳۰–۱۷)، حساسیت به پرتوها و مستعد ابتلا به عفونتهای ریوی و سینوسی ظاهر می شود. خطر ایجاد نئوپلازی در حدود ۳۵% تا ۴۰% است که تقریباً ۸۵% آن لوسمیها یا لنفومهای سلول B میباشند خطر ابتلا به سایر سرطانها چندین برابر افزایش می یابد؛ به عنوان مثال خطر ابتلا به سرطان پستان ۲ تا ۳ برابر افزایش می یابد؛ به می یابد. ژن آتاکسمی تلانژکتازی، ۸۲۸ نامیده می شود که در ناحیه ۱۱۹۲۳ واقع شده است.با این حال خطر بروز سرطان پستان ممکن اسمت نوع خاصی داشته باشد زیرا ارتباط قابل توجهی با ناهنجاری های خودبه خودی کروموزوم مانند شکافها و یا ناهنجاری های کروماتیدی، را نشان می دهند که توسط پرتوها، شکستگیهای کروماتیدی، را نشان می دهند که توسط پرتوها،



شکل ۳۰-۱۷ تلانژکتازی چشمی در کودک مبتلا به آتاکسی تلانژکتازی

افزایش مییابند به نظر میرسد که محصول پروتئینی این ژن به معنوان یک پروتئین کیناز نقطهٔ بازرسی checkpoint عمل می کند، که با فرآوردههای ژنسی TP53 و BRCA1 تعامل دارد و تقسیم سلولی را متوقف می کند، در نتیجه موجب ترمیم شکستگیهای کروموزومی ناشی از پرتوها، قبل از مرحلهٔ S (سنتز) در چرخهٔ سلولی می شود.

#### سندرم بلوم: Bloom syndrome

کودکان مبتلا به این اختلال مغلوب اتوزومی دارای جثهای کوچک و لکههای حساس به نور و کاهش سطح ایمونوگلوبولین (IgM و IgA) هستند. خطر ابتلا به بدخیمی لنفورتیکولر تقریباً به ۱۳۸ است. افزایسش فراوانی شکستهای کروموزومی در سلولهای کشت، بهویژه هنگامی که در شرایط آزمایشگاهی، تحت تابش پرتو فرابنفش قرار میگیرند، نشان میدهد. ژن سندرم بلیوم RECQL3 در ناحیه کروموزومی 15q26 قرار دارد و یکی از اعضای آنزیمهای DNA هلیکازها اعضای آنزیمهای DNA هلیکازها مسئول باز کردن DNA و رشتهای، قبل از همانندسازی، ترمیم و نوترکیبی هستند.

به طور معمول RECQL3 نقش عمدهای در حفظ پایداری ژنوم دارد. در صورت نقصص در حالت هموزیگوت، ترمیم DNA مختل می شود و افزایش چشمگیری درمیزان نوترکیبی بین کروماتیدهای خواهری رخ می دهد که ایسن امر را می توان با بررسی تبادلات کروماتیدهای خواهری نشان داد.

#### كم خوني فانكوني Fanconi Anemia

این یک اختلال مغلوب اتوزومی دارای ناهنجاری های



شکل ۳۱-۲۱ اَپلازی رادیال(زند زبرین) دوطرفه با فقدان انگشتان شست در نوزادان مبتلا به کم خونی فانکونی

اندامهای فوقانی شامل زند زبرین radius و انگشت شست (شکل ۱۷–۳۱) افزایش رنگدانه، نارسایی مغز استخوان که منجر به نقص در تمامی انواع سلولهای خونی (یعنی پانسیتوپنی pancytopenia) می گردد، میباشد، همچنین خطر ابتلا به نئوپلازی بهویژه لوسمی (سرطان خون)، لنفوم و کارسینوم کبدی افزایش می یابد. شکستهای کروموزومی متعددی در سلولهای کشت شده مشاهده می شود (شکل ۳۲–۱۷). و نقص اصلی در ترمیم اتصالات متقاطع رشته (DNA (strand cross-links DNA) میباشد. حداقل متقاطع رشته (بای آنمی فانکونی شناخته شده است که هریک به علت جهشهای در لوکوسهای ژنی اتوزومی متفاوت، ایجاد به علت جهشهای در لوکوسهای ژنی اتوزومی متفاوت، ایجاد می شوند (جدول ۹–۱۷) و شایع ترین آنها، نوع ۸ میباشد.

# گزرودرما پیگمتوزا Xeroderma Pigmentosa.

حداقل هفت شـکل مختلف از این بیماری وجود دارد و همگـی آنها نیز دارای الگوی توارث مغلوب اتوزومی میباشـند. بیماران با لکهٔ رنگدانهای حساس به نور، شناسـایی میشوند و معمولاً قبل از بیسـت سالگی در اثر بدخیمی پوستی در نواحی در معرض آفتاب فوت میکنند (شـکل ۳۳–۱۷). سلولهای کشت شده از این بیماران تنهابعد از فرار گرفتن در معرض اشعه ماورای بنفش، ناهنجاریهای کروموزومی را نشـان میدهند. علت بروز این ناهنجاریها،نقص در مسیر ترمیم برش نوکلئوتیدی (NER) این ناهنجاریها،نقص در مسیر ترمیم برش نوکلئوتیدی (مست ۵ و ۳ است،که این مسیر شامل، برش اندونوکلئازی در دو سمت ۵ و ۳ هر نوکلئوتید آسیب دیده، جداکردن نوکلئوتید(های) آسیب دیده و در نهایت ترمیم رشــته آسـیب دیده را با استفاده از رشتهٔ سالم مقابل به عنوان الگومی باشد.



شکل ۳۲-۲۷ شکستن و شکاف کروموزومهای متعدد در گسترش متافاز تهیه شده از کودکی مبتلا به کم خونی فانکونی

#### شکست کروموزوم و تبادل کروماتید خواهری

شواهد بسیاری مبنی بر افزایش یافتن ناپایداری کروموزومی، بامشاهده تعداد افزایش یافته تبادلات کروماتید خواهری (SCEs) در سلولهای کشت شده،بدست میآید. SCE خواهری (کراسینگاور) مواد ژنتیکی طی میتوز بین دو کروماتید یک کروموزوم است، در مقابل نوترکیبی در میوز ۱، بین کروماتیدهای هومولوگ رخ میدهد. SCE هارا میتوان به کمک تفاوت در میزان جذب رنگهای خاص توسط دو کروماتید هر کروموزوم متافازی، پس از دو دور تقسیم سلولی در حضور آنالوگ تیمیدین، یعنی کم برومودئوکسی یوریدین (BUdR) مشخص نمود که BUDR در DNA تازه سینتز شده وارد میشود (شکل ۳۴–۱۷). هر سلول در حدود ۱۰ عدد SCE دارد، اما این تعداد در سیلولهای افراد مبتلا به سیندرم بلوم و اگزرودرما پیگمنتوزا، بسیار افزایش مییابد. در بیماری گزودرما پیگمنتازوم تنها پس از قرار گرفتن سیلولها در معرض تابشهای فرابنفش آشکار میشود.

چگونگی ارتباط SCE با افزایش شکست کروموزومی مشاهده شده در این دو اختلال، مشخص نیست اما تصور می شود که توضیح آن می تواند شامل یکی از مراحل همانندسازی DNA باشد. همچنین جالب است که تعداد SCEها در سلونهای طبیعی با قرار گرفتن در معرض برخی مواد سرطان زا و جهش زاهای شیمیایی، افزایش می یابد. به همین دلیل فراوانی SCEها در سلولهای در محیط کشت می تواند به عنوان تست آزمایشگاهی ملولهای در محیط کشت می تواند به عنوان تست آزمایشگاهی مفیدی جهت بررسی میزان سرطان زائی و یا جهش زا بودن ترکیبات شیمیایی، مورد استفاده قرار گیرد.



# كادر ۲۰۱۲ نشانههای آنالیز گروموژومی

ناهنجاریهای مادرزادی متعدد وجود ویژگیهای بدشکلی ناتوانی ذهنی غیر قابل توضیح و اختلالات عصبی تکاملی ابهام جنسی یا اختلال در رشد جنسی ناباروری سقط مکرر مرده زایی بدون دلیل بدخیمی و سندرمهای شکستگی کروموزوم

اگرچه مشخص شدن ناهنجاری کروموزومی در فرزندان میتواند برای والدین بسیار ناراحت کننده میباشد، اما اغلب از اینکه توضیحاتی برای مشکلات کودکشان یافت شد، راحت خواهند شد.

# ناتوانی ذهنی غیبر قابل توضیح و اختطالات عصبی تکاملی:

ناهنجاریهای کروموزومی از جمله ریاز حذفها و ریز مضاعف شدگیها حداقل موجب بروزحداقل یکسوم از ۵۰% مشکلات یادگیری میباشد که بهعوامل ژنتیکی نسبت داده می شوند. اگرچه اکثر کودکان مبتلا به ناهنجاری کروموزومی دارای سایر علائم مانند عقبافتادگی رشد و ناهنجاریهای فیزیکی نیز میباشند، اما همیشه اینطور نیست. علاوه بر مطالعات فیزیکی نیز میباشند، اما همیشه اینطور نیست. علاوه بر مطالعات سندرم نیاز به آنالیز مولکولی خاصی دارد.

#### ابهام جنسي

تولد نوزادی که دارای ابهام تناسلی است (نوعی اختلال در رشدجنسی) به عنوان یک فوریت پزشکی در نظر گرفته می شود. نه تنها به علت نگرانی اجتناب ناپذیر والدین، بلکه به دلیل اهمیت رد تشخیص احتمالی هایپرپلازی مادرزادی آدرنال که منجر به از دست رفتن نمک بدن می شود و تهدید کنندهٔ حیات می باشد) دارای ضرورت است.

DSDهایی که در سالهای بعد ظاهر می شوند همراه با مشکلاتی مثل تأخیر در بلوغ، آمنوره اولیه یاژنیکوماستی در مردان (بزرگی بیش از حد پستان)، شاخصهای قوی برای آنالیز CMA به عنوان اولین مرحله تحقیق میباشند. این روش می تواند تشخیص برای سندرم ترنر (۲٫۴۵) و یا سندرم کلاین فلتر

جدول ۹-۱۷ انسواع ژنها ولکوسهای زیسر گروههای آنمی فانکونی

زيرگروه	ژن فانکونی	لكوس كروموزوم
آئمی فانکونی		
FANCE	FANCB	Хр22
FANCC	FANCC	9q22
FANCD1	BRCA2	13q12
FANCO2	FANCD2	Зр25
FANCE	FANCE	6p22
FANCE	FANCE	11p15
FANCG	XRCC9	9p13
FANCI	FANCI	15q25
FANCJ	BRIP1	17q22
FANCL	PHF9	2p16
FANCN	PALB2	16p12
FANCO	PAD51C	17q22
FANCP	SLX4	16p13
FANCQ	ERCC4	16p13
FANCT	UBE2T	1q31

# علائم و نشانههای آنالیز ریزآرایه کروموزومی:

از مطالب این فصل، مشخص است که ناهنجاریهای کروموزومی میتوانند بهطریق متفاوت ظاهر شوند. بنابراین استفاده از شاخصهایی برای آنالیز کروموزومی مناسب است که امروزه CMA در بیشتر موقعیتها تحت عناوین مختلف است درنظر گرفته شود (کادر ۲–۱۷).

# ناهنجاریهای چندگانه مادرزادی

بر روی هر کودکی که دارای ناهنجاریهای متعدد (یا یک) مادرزادی است باید مطالعات CMA انجام شود. این مطالعات برای هر بیمارِ دارای ویژگیهای بدشکلی صدق میکند. این مسئله به چند دلیل حائز اهمیت است:

۱. فراهم کردن تشخیص کروموزومی، از انجام تحقیقات نامطلوب دیگر، جلوگیری میکند.

۲. اطلاعات مربوط به پیش آگهی را میتوان به همراه جزئیاتی در مورد گروه پشتیبانی و پیشنهاد تماس با سایر خانوادهها (با فرض مشخص شدن موارد دیگر) ارائه کرد.

۳. تشخیص کروموزومی باید مشاوره ی دقیق خطر ژنتیکیرا تسهیل سازد.



شکل ۳۳–۱۷ علائم پوستی Xeroderma pigmentosum با چندین سرطان پوستی ملانوما و غیر ملانومایی



شکل ۳۴–۱۷ آماده سازی کروموزومی، نشان دهنده تبادلات کروماتیدهای خواهری

(47,XXY) فراهم سازد. متناوباً یک نتیجه CMA طبیعی عامل محرک جستجو برای سایرتوضیحات احتمالی نظیر ناهنجاری اندوکرین میباشد اگرچه حالت موزائیسم قابل تشخیص در بافت دیگر نیزباید مورد توجه قرار گیرد.

#### ناباروری و سقط مکرر

ناباروریهای غیرارادی و غیر قابل توضیح بایستی مطالعات کروموزومی و CMA را به دنبال داشته باشد، به خصوص اگر تحقیقات نشان دهنده شواهدی از آزواسپرمی Azoospermia در مرد باشد. حداقل ۵% از چنین مردانی مبتلا به کلاین فلتر هستند. بهندرت یک بازآرایی پیچیدهٔ کروموزومی مانند جابهجایی می تواند باعث بروز اختلال مکانیکی شدید در میوز شود که شکست کامل گامتوژنز را در یی دارد.

برخی از زوجین سقطهای مکرر (که معمولا بیش از ۳ سقط خودبخودی تعریف میشود) را تجربه میکنند. اغلب هیچ توضیحی برای این مورد وجود ندارد و بسیاری از این گونه زوجها بارداریهای موفقیت آمیزی را در آینده دارند. با این حال در ۶-۳ موارد، یکی از همسران، یک بازآرایی کروموزومی را دارند که فرد مستعد عدم تعادل شدید به علت تفکیک نادرست در میوز،می باشد. در نتیجه اکنون یک روش استاندارد برای چنین زوجهایی ارائه آنالیز کروموزومی میباشد.

# مردهزایی / مرگ در دورهی نوزادی بدون دلیل

وجـود عقبافتادگی در رشـد و حداقل یـک ناهنجاری مادرزادی در مرده زایی یا مرگ نوزادی، شاخصی برای مطالعات CMA براسـاس آنالیز خون یا پوسـت جمع آوری شده از نوزاد، که پیش از مرگ یا بلافاصله پس از آن گرفته میشـود، صورت می پذیرد. فیبروبلاستهای پوسـتی همچنان تا چند روز پس از مـرگ زنده میمانند. در مواردی از مردهزایی و مرگ نوزاد که در مـرگ زنده میمانند. در مواردی یا ویژگیهای بدشکلی وجود ندارد، آن هیچ ناهنجاری مادرزادی یا ویژگیهای بدشکلی وجود ندارد، شـانس یک یافتهی مثبت در CMA، اندک اسـت و توالییابی اگزوم در این موارد مورد توجه قرار میگیرد.

#### بدخیمی و سندرمهای شکست کروموزومی

انواع خاصی از لوسمی و بسیاری از تومورهای جامد، مانند رتینوبلاستوما و تومور ویلمز، با عدم تعادل و بازارایی کروموزومها مرتبط هستندکه دارای ارزش تشخیصی و پیش آگهی میباشند. علائم بالینی نشان دهنده سندرم شکست کروموزومی مانند ترکیبی از حساسیت به نور و کوتاهی اندازه، با مطالعات نقاط شکست کروموزومی مانند آنالیز تبادلات کروماتیدهای خواهری مشخص میشود.



#### اهيم بنيادي

۱- ناهنجاریهای کروموزومی ۵۰% از تمام سقطهای خودبه خودی را تشکیل میدهند و در ۱/۰ % تا ۱/۰ % از همه ی نوزادان تازه متولدشده وجود دارد.

۲- سندرم داون شایعترین سندرم کرومووزمی اتوزومال است و ارتباطی قوی را بین افزایش بروز و افزایش سن مادر نشان می دهد. علت حدود %می سندرمهای داون، تریزومی ۲۱ است. مطالعات کروموزومی در تمام موارد، ضروری است، موارد نادر اما مهم ناشی از جابه جایی های نامتعادل خانواده روبرت سونین قابل شناسایی می باشد.

۳- تعداد افزایندهای از سندرمهای زیرحذفی و ریز مضاعف شدگی کروموزوم شناسایی شدهاند. اینها در تعیین نقشه ژنی وافزایش میزان درک مکانیسمهای ژنتیکی زمینهای مانند نقش گذاری کمک کردهاند. زیرحذفهای کروموزوم ۱۵۹ در هر دوی سندرم آنجلمن و پرادر-ویلی یافت شده که به ترتیب دارای منشأ مادری و پدری هستند.

۴- تریپلوئیدی، یافتهای شایع درمواد باقی مانده سقطهای خودبه خودی است اما در یک نوزاد زنده متولدشده، به ندرت اتفاق میافتند برخی از کودکان مبتلا به موزائیسم دی پلوئیدی/ تریپلوئیدی دارای مشکلات یادگیری و دارای نواحی بدون رنگیزه هستند وضعیتی که به هایپوملانوز اتیو (Ito) نامیده میشود.

۵- ناهنجاریهای کروموزوم جنسی شامل سندرم کلاین فلتر (XXY)، سندرم (XXX)، سندرم ترنس (X,۴۵)، سندرم (XXX)، سندرم این سندرمها، سطح و سندرم X سه گانه XXX میباشد. در تمام این سندرمها، سطح هوشی طبیعی است و یا کاهش خفیفی را نشان میدهد ناباروری پیامد همیشگی سندرمهای کلاین فلتر و ترنر است. اما در سندرمهای XYY و X سهتایی، باروری طبیعی است.

۶- سندرم X شکننده، شایع ترین علت ارثی مشکلات یادگیری است که با یک جایگاه شکننده روی بازوی بلند کروموزوم X همراه است و وراثت وابسته به X تغییر یافته را نشان می دهد مردان مبتلا دارای مشکلات یادگیری متوسط تا شدید می باشند زنان حامل می توانندمشکلات یادگیری خفیف نشان دهند در سطح مولکولی، افزایش تکرار سه تایی CGG دارد که می تواند به صورت پیش جهش یا جهش کامل وجود داشته باشد.

۷- سندرمهای شکست کروموزومی، ناهنجاری مغلوب اتوزومال نادری هستند که با افزایش شکست کروموزومی در سلولهای کشت داده شده و افزایش تمایل به نئوپلازی، مانند لوسمی و لنفوم، شناخته می شوند. اینها به علت نقایص بنیادی در ترمیم DNA به وجود می آیند

A کاریوتایپ استاندارد هنوز در تحقیقات ژنتیکی جایگاهی دارد اما این تکنیک تا حد زیادی با ریزآرایه کروموزومی (CMA)، یعنی سیتوژنتیک مولکولی جایگزین شده است. تحولات کنونی در زیاد فناوری توالییابی نسل بعدی به احتمال جایگزین CMA در زمان مناسب می شود

#### سناريو باليني ١٠٠

شـما پسر ۶ سالهای را بررسی می کنید که دارای ناتوانی ذهنی عمیق همراه با تاخیر نقاط عطف حرکتی میباشــد اما اکنون مستقل راه میرود. او سـابقه تشنجهای طولانیمدت از دوران نوزادی دارد که اکنون به خوبی با داروی ضدصرع کنترل میشــود، گفتار او تقریبا شامل ۱۰ کلمه واحد است، دارای ویژگیهای بدشکلی ملایم با دور سر با اندازه ۵ صدک اسـت و احتمال هیپوژنیتالیسم (آلت تناسلی بسیار کوچک، اما حضور بیضهها شناسایی شدهاند) وجود دارد. رفتار او در خانه به شدت خشن است. نتیجه ریزآرایه کروموزوم (CMA) یک ریزحذف در ۱۵۹۱۸ را نشـان میدهــد. آزمایش از والدین نشان می دهد که این بیماری از پدر به ارث رسیده است و پدر پسر در محیط مدرسه، مشکلات آموزشــی داشته است. او هرگز تشنج در محیط مدرسه، مشکلات آموزشــی داشته است. او هرگز تشنج نداشته و می تواند شغل خود را به عنوان باغبان حفظ کند. این یافته نداشته و می تواند شغل خود را به عنوان باغبان حفظ کند. این یافته

#### ساريو بالشي ٢

با دختری ۱۰ سالهای به همراه والدینش در کلینیک مواجه می شوید او یکی از کوتاه قدترین بچههای کلاس مدرسه اش است، اما پیشرفت تحصیلی معقولی بدون نگرانی دارد او به طور آشکار بد شکلی را نشان نمی دهد والدین توضیح می دهند که کروموزومهای او در سن ۲۱/۲ سالگی به دلیل نگرانی در مورد رشد او مورد آزمایس قرار گرفتند این کاریوتایپ ۴۷ XXX را نشان داد. به والدین گفته شد که او ممکن است مشکلات رفتاری داشته باشد اما انتظار می رود که در مدرسه پیشرفت رضایت بخشی داشته باشد او به احتمال زیاد در نهایت نسبت به سن خود قد بلندی خواهد داشت و می تواند به طور معمول بچه دار شود علاوه بر این، هیچ خطر و می تواند به او آزمایش اسمیر باکال یا بیوپسی پوست را پیشنهاد می کنید شما به او آزمایش اسمیر باکال یا بیوپسی پوست را پیشنهاد می کنید شما به او آزمایش اسمیر باکال یا بیوپسی پوست را پیشنهاد می کنید تا آنالیز کروموزومی را در بافتی غیر از خون بررسی کند. دلیل این امر چیست و چه چیزی را می توان یافت؟





زندگی ... ارتباط بین مولکولها ست.

"لينوس پائولينگ"

وجود هویت شیمیایی از ضرورت اختصاصیت شیمیایی پیروی میکند، اما باید انتظار داشته باشیم که تفاوت بین افراد هنوز بسیار ظریف و تشخیص آن دشوار باشد.

أرچيبالد گارود (١٩٠٨)

در این فصل ما به بیماریهای متابولیکی یا بیوشیمیایی تک ژنــی همچون بیماریهای میتوکندریایی، که اغلب بهعنوان نقص های مادرزادی متابولیسم (IEM) شناخته می شوند، می پردازیہ. فقط یک مرور کلی امکان پذیر است، زیرا طیف بیماریهای شیناخته شده گسترده است. در آغاز قرن بیستم، مفهوم «فردیت شیمیایی» را گارود (Garrod) مطرح نمود، که بسه نوبه خود منجر بسه درک مفهوم IEMs شد. بیدل و تاتوم (Beadle and Tatum)، حدود ۳۰ سال بعد، ایس ایده را رواج دادند که چه در انسان و چه در هر ارگانیسم دیگری، فرآیندهای متابولیسمی طی مراحلی پیش میرود. آنها پیشنهاد کردند که هر مرحله توسيط يک أنزيم خاص، که بيه نوبه خود محصول یک ژن خاص است، کنترل می شود. این حالت به عنوان مفهوم یک ژن-یےک آنزیم (یا پروتئین) یاد میشود. بیش از ۶۰۰ IEM که می تــوان آنها را بر اسـاس کلاس اصلی متابولیت، مسير متابوليسمي، عملكرد أنزيم يا اندامك سلولي دخيل طبقه بندی کرد، شـناخته شده است. جدول ۱۸-۱ اقتباسی از طبقه بندی انجمن مطالعه IEMs را نشان میدهد. در یک مطالعه طولانی مدت اساسی روی کودکان مبتلا به IEM در بریتیش کلمبیا که در سال ۲۰۰۰ منتشر شد، میزان بروز کلی IEM در جمعیت، تقریباً ۴۰ مورد در هر ۱۰۰۰۰۰ تولد زنده بود و تخمین زده شــد که این تقریباً ۱۵% از کل موارد اختلالات تک ژنی در جمعیت آنها را تشــکیل میدهد. اکثر IEMها از الگوی توارث

اتوزومال مغلوب (AR) یا وابسته به X (XL) مغلوب پیروی میکنند، در حالی که تعداد کمی از الگوی توارث اتوزومال غالب (AD) و موارد ناشی از جهشهای میتوکندریایی از توارث مادری پیروی میکنند. در IEMهای اتوزومی، پروتئین معیوب در بیشتر موارد یک آنزیم قابل انتشار میباشد و معمولاً فعالیت باقیمانده کافی در حالت هتروزیگوت (با جهش فقدان عملکرد) وجود دارد، تا آنزیم در اکثر شرایطها به طور طبیعی عمل کند. با این حال، اگر واکنش توسط یک آنزیم محدود کننده سرعت کاتالیز شده باشد (جهش عدم کفایت هاپلوئیدی) یا محصول ژن بخشی از باشد یک کمپلکس چندزیرواحدی باشد (جهش منفی غالب)، تظاهرات بیماری میتواند در حالت هتروزیگوت نمایان شود که از توارث بیماری میکند.

از آنجایسی که در تظاهرات بائینی بسیاری از IEM شباهت زیادی وجود دارد، بررسسی شروع سستی زودهنگام، استفراغ، هیپوتونی، تأخیر در رشد عصبی و تشنج، معمولاً بر روی غربالگری متابولیسمی متمرکز است؛ این شامل اندازه گیری بنیادی ماهیت شیمیایی خون و الکترولیتها از جمله گلوکز و بنیادی ماهیت شیمیایی خون و الکترولیتها از جمله گلوکز و لاکتات، تستهای عملکرد کبد، کلیه و تیروئید، اسیدهای آمینه، گلیکوزآمینوگلیکانها (GAGs) و آنزیمهای لیزوزومی (گلبولهای سفید) است، که به طور فزایندهای توسط آنالیز توالی یابی مستقیم رثن یا کل اگزوم/ ژنوم (WES/WGS) پشتیبانی می شود. به طور اجتناب ناپذیری علاقه زیادی به غربالگری نوزادان توسط طور اجتناب ناپذیری علاقه زیادی به غربالگری نوزادان توسط که تشخیص زودهنگام در طیفی از بیماریهای متابولیسم نادر که ممکن است توسط غربالگری لکههای خونی نوزادان پوشش داده نشود) می تواند به مداخله غذایی زودهنگام، پیشگیری یا حداقل بهبود عواقب طولانسی مدت منجر شود. این رویکرد

# حدول ۱۸-۱ طبقه بندی نقصهای مادرزادی متابولیسم

۵ ناهنجاریهای متابولیسم پورین ها، پیریمیدینها و نوکلئوتیدها

۵٫۱ متابولیسم پورینها

۵,۲ متابولیسم پیریمیدینها

۵,۳ متابولیسم نوکلئوتیدها

۶ تاهنجاریهای در متابولیسم استرول ها

۶,۱ بیوسنتز استرول

۶,۲ بیوسنتز اسیدهای صفراوی

۶,۲ متابولیسم و انتقال اسیدهای صفراوی

۶,۴ متابولیسم سایر استرولها

۷ اختلالات متابولیسم پورفیرین و هم

۸ اختلالات متابولیسم لیبید و لیپوپروتئین

۸٫۱ هایپر کلسترولمی ارثی

۸,۲ هایپرتری گلیسیریدمی ارثی

۸,۲ هايپرليپيدمي ترکيبي ارثي

۸٫۴ متابولیسم لیپوپروتئین با چگالی بالا

۸٫۵ هیپولیپیدمی ارثی

۸٫۶ متابولیسم سایر لیپیدها و لیپوپروتئینها

۸,۷ ناهنجاریهای نامشخص متابولیسم لیپید و لیبوپروتئین

۹ ناهنجاریهای مادرزادی گلیکوزیلاسیون و سایر ناهنجاریهای تغییرات پروتئین

N ٩,۱- گلیکوزیلاسیون پروتئین

O-٩,٢ گليکوزيلاسيون پروتئين

۹,۳ گلیکوزیلاسیون لنگر گلیکواسفنگولیپید و گلیکوزیل

فسفاتيديل لينوزيتول

۹٫۴ سایر مسیرهای گلیکوزیلاسیون و گلیکوزیلاسیون چندگانه

۹,۵ یوبی کوئیتینیلاسیون پروتئین

٩,۶ سایر اختلالات اصلاح پروتئین

۱۰ ناهنجاریهای لیزوزومی

۱۰٫۱ موکوپلی ساکاریدوزها

۱۰,۲ الیگوساکاریدوزها

۱۰٫۳ اسفنگولیپیدوزها

۱۰٫۴ سروئید لیپوفوسینوزهای عصبی

۱۰٫۵ ناهنجاریهای انتقال لیزوزومی

۱۰۶ سایر ناهنجاریهای لیزوزومی

# جدول ۱-۱۸ طبقه بندی نقصهای مادرزادی متابولیسم

۱ ناهنجاریهای متابولیسم اسید آمینه و بیتیدها

۱٫۱ ناهنجاریهای چرخه اوره و هیپرآمونمیهای ارثی

۱٫۲ اسیدوریهای اورگانیک (آلی)

۱٫۳ متابولیسم أمینواسیدهای شاخه دار (غیر از اسیدوریهای آلی)

۱٫۴ متابوليسم فنيل آلانين يا تيروزين

۱٫۵ متابولیسم اسیدهای آمینه سولفوردار

۱٫۶ متابولیسم هیستیدین، تربیتوفان یا لیزین

۱٫۷ متابولیسم سرین، گلایسین یا گلیسرات

۱٫۸ متابولیسم اورنیتین یا پرولین

١,٩ انتقال اسيد آمينه

۱٫۱۰ متابولیسم اسیدهای آمینه

۱,۱۱ چرخه گاما گلوتامیل

۱٫۱۲ متابولیسم سایر پیتیدها

۲ ناهنجاریهای متابولیسم کربوهیدرات

٢,١ متابوليسم گالاكتوز

۲,۲ متابوليسم فروكتوز

۲٫۳ متابولیسم پنتوز

۲٫۴ متابولیسم گلیسرول

۸۲ متابولیسم گلیوزیلات

۲٫۶ انتقال گلوکز

۲,۷ گلو کونئوژنز

۲٫۸ ناهنجاریهای ذخیره گلیکوژن

۲٫۹ سایر ناهنجاریهای کربوهیدراتی

۳ ناهنجاریهای متابولیسم اسید چرب و اجسام کتونی

۲٫۱ لیبولیز

۳,۲ انتقال کارنیتین و چرخه کارنیتین

۳,۳ اکسیداسیون اسیدهای چرب میتوکندریایی

۲٫۴ متابولیسم اجسام کتونی

۳٫۵ متابولیسم سایر اسیدهای چرب و اجسام ک<mark>تونی</mark>

۴ ناهنجاریهای متابولیسم انرژی

۴,۱ متابولیسم پیرووات

۴,۲ چرخه اسید سیتریک

۴,۳ زنجیره تنفسی میتوکندریایی

۴,۴ انتقال غشای میتوکندریایی

۴,۵ ناهنجاری های میتوکندریایی نامشخص

۴۶ متابولیسم کراتین

۴,۷ سایر متابولیسم انرژی

# طبقه بندى نقصهاي مادرزادي متابوليسم

۱۱ ناهنجاریهای پراکسیزومی

14 1 Jasa

۱۱٫۱ بیوژنز پراکسی زوم

۱۱٫۲ کندرودیسپلازی پانکتاتا ریزوملیک

۱۱٫۳ اکسیداسیون آلفا، بتا و امگا پراکسیزومی

۱۱٫۴ سایر ناهنجاریهای پراکسیزومال

۱۲ ناهنجاری های متابولیسم انتقال دهنده های عصبی (Neurotransmitter)

۱۲٫۱ متابولیسم بیوژنیک آمینها

۱۲٫۲ متابولیسم گاما آمینوبوتیرات

۱۳ ناهنجاریهای متابولیسم ویتامینها و کوفاکتورها (غیر پروتئینی)

۱۳٫۱ متابولیسم و انتقال فولات

۱۳,۲ متابولیسم، انتقال و جذب کوبالامین

۱۳,۳ متابولیسم پترین

NT,۴ متابولیسم و انتقال ویتامین D

۱۳٫۵ متابولیسم بیوتین

۱۳۶ متابولیسم پیریدوکسین

۱۳٫۷ متابولیسم تیامین

۱۳۸ متابولیسم کوفاکتور مولیبدنوم

۱۳,۹ سایر ویتامینها و کوفاکتورها

۱۴ ناهنجاری ها در متابولیسم عناصر کمیاب و فلزات

۱۴٫۱ متابولیسم مس

۱۴٫۲ متابولیسم آهن

۱۴٫۳ متابولیسم روی

D متابولیسم فسفات، کلسیم و ویتامین ۱۴,۴

۱۴٫۵ متابولیسم منیزیم

۱۴۶ سایر فلزات و عناصر کمیاب

۱۵ ناهنجاریها و واریانتها در متابولیسم زنوبیوتیکها

۱۵,۱ اکسیداسیون با واسطه سیتوکروم P450

۱۵,۲ سایر آنزیمهای اکسیدکننده زنوبیوتیکها

۱۵,۳ کانژوگاسیون زنوبیوتیکها

۱۵,۴ انتقال زنوبیوتیکها

به دلیل دشواری تفسیر جهشهای با اهمیت نامشخص، باید با احتیاط انجام شود، و در حوزه IEM، آزمایشات بیوشیمیایی تاییدی همچنان نقش حیاتی خواهند داشت.

# ناهنجاریهای متابولیسم اسید آمینه و پپتید

این گروه بزرگ از IEMها دارای زیرمجموعههای بسیاری است (جدول ۱-۱۸ را ببینید)، و ما در ایسن فصل مواردی که شناخته شده تر هستند را بررسی می کنیم.

# ناهنجاريهاي متابوليسم فنيل آلانين و تيروزين

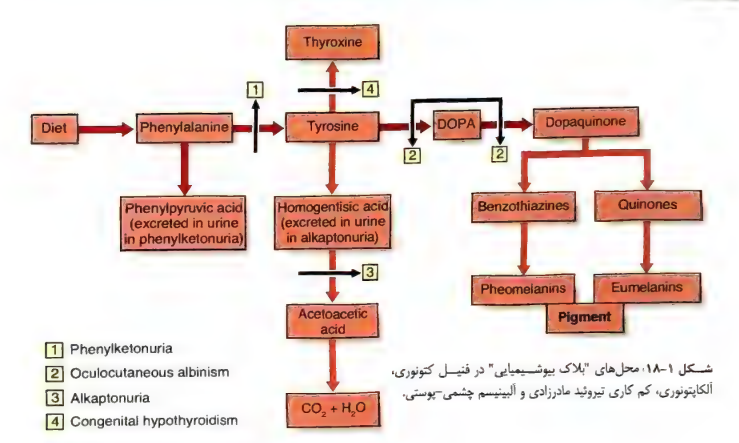
### فنيل كتونوري (Phenylketonuria)

کودکان مبت از نظر ذهنی دچار اختلال شده و اغلب دچار نشبوند، به شدت از نظر ذهنی دچار اختلال شده و اغلب دچار تشنج می شوند. نقص آنزیم مورد نیاز برای تبدیل فنیل آلانین به تیروزین، فنیل آلانین هیدرو کسیلاز (PAH)، وجود دارد که باعث ایجاد یک سد ژنتیکی در مسیر متابولیسمی می شود باعث ایجاد یک سد ژنتیکی در انسان بود که (شکل ۱-۱۸). PKU اولین ناهنجاری ژنتیکی در انسان بود که در سال ۱۹۵۳ توسط جرویس نشان داده شد که ناشی از نقص آنزیمی خاص است. در نتیجه این نقص آنزیمی، فنیل آلانین تجمع می یابد و به فنیل پیروویک اسید و سایر متابولیتهایی که از طریق ادرار دفع می شوند، تبدیل می شود. سد آنزیمی منجر به کمبود تیروزین و در نتیجه کاهش تولید ملانین می شود و بنابراین کودکان مبتلا اغلب موهای بور و چشمان آبی دارند (شکل ۱۸-۲). علاوه بر این، مناطقی از مغز که معمولاً رنگذانه دارند، مانند ماده سیاه آنیز ممکن است فاقد رنگذانه باشند.

درمان فنیل کتونوری یک روش واضح و معمول برای درمان کودکان مبتلا به PKU جایگزینی آنزیم از دست رفته میباشد، اما این اقدام به راحتی امکانپذیر نیست. Bickel تنها ۱ سال پس از شناسایی نقص آنزیم، پیشنهاد کرد که با حذف فنیل آلانین از رژیم غذایی، PKU را میتوان درمان کرد و این اثبات شده است که موثر میباشد. درصورتی که PKU در دوران نوزادی در زمان مناسبی تشخیص داده شود، میتوان از عقب ماندگی ذهنی، با ارائه یک رژیم غذایی با فنیمل آلانین محدود جلوگیری کرد. نمیتوان فنیل آلانین را به طور کامل از رژیم غذایی حذف کرد، زیرا یک اسید آمینه ضروری است. با نظارت بر سطح فنیل آلانین زیرا یک اسید آمینه ضروری است. با نظارت بر سطح فنیل آلانین در خصون، میتوان مقادیر کافی برای تامیمن نیازهای طبیعی را

<sup>1-</sup> Genetic block

<sup>2-</sup> Substantia nigra



تامین کرد و در عین حال از سطوح سمّی منجر به آسیب مغزی، جلوگیری کرد، پس از تکمیل رشد مغنی، محدودیتهای رژیم غذایی را می توان از نوجوانی به بعد کاهش داد. اختلالات ذهنی که در کودکان مبتلا به PKU مشاهده می شود، احتمالاً ناشی از سطوح بالا و سمی فنیل آلانین و یا متابولیتهای آن است، نه کمبود تیروزین، که مقادیر کافی از آن در یک رژیم غذایی طبیعی وجود دارد. ممکن است هر دو عوامل پیش و پس از تولد در افراد مبتلا به PKU درمان نشده، مسئول تاخیر رشد باشند.

تشخیص فنیل کتونوری PKU تقریبا ۱ نفر از هر ۱۰۰۰۰ نفر را در اروپای غربی تحت تأثیر قرار میدهد و اولین IEM بود که به طور معمول در نوزادان غربالگری شد. این آزمایش وجود متابولیتهای حاصل شده از فنیل آلانین – اسید فنیل پیروویک را در ادرار از طریق واکنش آن با کلرید آهن ، یا از طریق افزایش سطح فنیل آلانین در خون شناسایی میکند. آزمایش اخیر، که در ابتدا به عنوان آزمایش گوتری شناخته می شد و اکنون به عنوان غربالگری لکههای خونی نوزادان شناخته می شود، شامل عنوان غربالگری لکههای خونی نوزادان شناخته می شود، شامل آنالیز خون نوزادان تازه متولد شده و مقایسه میزان رشد القا شده توسط نمونه، بر خلاف استانداردها، در سویهای از باکتری شده توسط نمونه، بر خلاف استانداردها، در سویهای از باکتری شده برای رشد به



شکل ۲-۱۸ صورت یک مرد مبتلا به فنیل کتونوری؛ چهرهای بور دارد.

فنیل آلانین نیاز دارد. این تست با استفاده از انواع سنجشهای بیوشیمیایی سطح فنیل آلانین جایگزین شده است.

<sup>1-</sup> Ferric chloride

<sup>2-</sup> Guthrie test

هتروژنیتی هایپر فنیسل آلانینمی افزایش سطح فنیل آلانیس در دوره نوزادی ممکن است نتیجه علل دیگری غیر از PKU باشند. به ندرت، نوزادان به بیماری ای به نام هایپر فنیل آلانینمی خوشخیم مبتلا می شوند که ناشی از عدم بلوغ موقتی سلول های کبدی در متابولیزه کردن فنیل آلانین است. درمان ضروری نیست، زیرا این کودکان در معرض خطر ابتلا به عقب ماندگی ذهنی نیستند. دو علت نادر اما جدی در ایجاد هایپرفنیل آلانینمی، که در آنها سطح آنزیم PAH طبیعی است، کمبود (۱) دی هیدروبیوپترین سنتاز است. دی هیدروبیوپترین سنتاز است. این دو آنزیم به سینتز تتراهیدروبیوپترین، یک کوفاکتور ضروری بسرای فعالیت طبیعی HAP، کمک می کنند. آنها به دلیل خطر بالای عقب ماندگی ذهنی علیرغم مدیریت رضایت بخش سطح فنیل آلانین، جدی تر از PKU کلاسیک هستند.

اساس جهش در فنیل کتونوری صدها جهش در ژن PAH شناسایی شده است. در گروههای جمعیتی خاص برخی از جهشها شایع تر میباشد؛ و در مبتلایان PKU در اروپای غربی، جهشها در پس زمینه تعداد محدودی از هاپلوتیپهای DNA یافت شدهاند. با این حال، انواعی از جهشهای مختلف منفرد در ارتباط با برخی از این هاپلوتیپها یافت شدهاند.

فنیل کتونوری مادری کودکانی که از مادران مبتلا به PKU متولد میشوند، ممکن است حتی زمانی که مادرانشان در محدودیتهای غذایی کاملاً کنترل شده قرار دارند، در معرض خطر افزایش ابتلا به عقب ماندگی ذهنی قرار بگیرند، پیشنهاد میکنند که کاهش توانایی مادر مبتلا به PKU در تامین مقادیر مناسب تیروزین به جنین در رحم، ممکن است باعث کاهش رشد مغز جنین شود. شروع محدودیتهای غذایی قبل از بارداری مهم است.

### آلكايتونوري (Alkaptonuria)

آلکاپتونوری یک IEM مغلوب اتوزومی اولیه بود که توسط گارود (Garrod) توصیف شد. در این بیماری یک نقص در مسیر تجزیه هموجنتیسیک اسید، که متابولیت تیروزین میباشد، به دلیل کمبود آنزیم هموجنتیسات ۱۰۲ دی اکسیژناز، کد شده توسط ژن HGD وجود دارد (شکل ۱–۱۸ را ببینید). در نتیجه، هموجنتیسیک اسید تجمع مییابد و به ادرار ترشح میشود که پس از قرار گرفتن در معرض هوا تیره میشود. در بافتهای ویژهای همچون موم گوش، غضروف و مفاصل رنگدانه تیره





شکل ۱۸-۳ زالی چشمی پوستی نوع ۱. (A) یک زن جوان قفقازی، که موهایش کاملاً سفید نیست زیرا میزان اندکی رنگدانه در موهای او تولید می شود (B) چشمان یک بیمار دیگر، به سفیدی ابروها و مژهها، لوچی چشمها و عبور نور از عنبیهاش توجه نمایید.

تجمع پیدا می کند، که به عنوان اکرونوز شناخته می شود، که در مفاصل می تواند منجر به آرتریت در سنین بالاتر شود.

#### آلبینیسم چشمی (Oculocutaneous albinism)

زالی چشمی-پوستی (OCA) از توارث AR تبعیت می کند و ناشی از کمبود آنزیم تیروزیناز، که ساخت ملانین از تیروزین را کاتالیز می کند، می باشد (شکل ۱-۱۸ را ببینید). در OCA پوست، مو، عنبیه و قاعده چشیم فاقد رنگدانه است (شکل ۳-۱۸) و فقدان رنگدانه چشیم منجر به ضعف بینایی (معمولاً در محدوده فقدان رنگدانه چشیم منجر به نیستاگموس می شیود. کاهش رنگدانه های قاعده چشیم منجر به تکامل نیافتن بخشی از شیبکیه، لکه زرد آ، برای بینایی دقیق و تعییر مسیریابی نادرست فیبرهای عصب بینایی در کیاسیم شده که منجر به استرابیسیموس هٔ کاهش دید استریوسیکوپی و تغییر منجر به استرابیسیموس هٔ کاهش دید استریوسیکوپی و تغییر

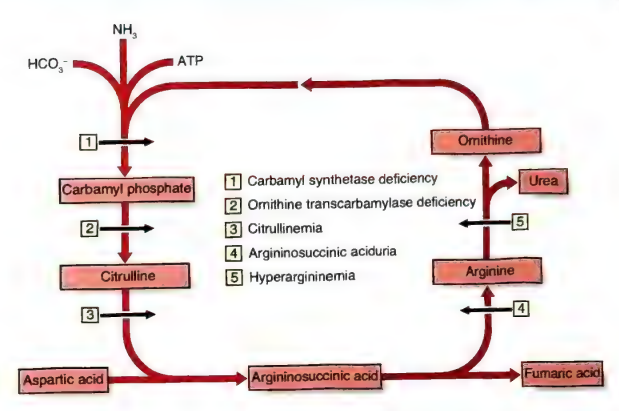
I- Ochronosis

<sup>2-</sup> Ocular fundus

<sup>3-</sup> Nystagmus

<sup>4-</sup> Fovea

<sup>5-</sup> Strabismus



شکل ۱۸-۴ دیاگرامی که موقعیت خطاهای مادرزادی مختلف چرخه اوره را نشان میدهد

(تقاطع) پتانسیلهای تحریک بینایی میشود.

هتروژنیتی درزالی چشمی-پوسستی OCA از نظر ژنتیکی و بیوشیمیایی هتروژن میباشد. سلولهای افراد مبتلا به زالی كلاسيك، فعاليت تيروزيناز قابل اندازه گيري ندارند بههمين دليل شکل تیروزیناز-منفی ٔ نامیده میشوند. با این حال، در سلولهای برخی از افراد مبتلا به این بیماری، فعالیت به جا مانده اما همراه با کاهش تیروزیناز دیده شده که تیروزیناز - مثبت نامیده میشوند. از نظـر بالینی، این موضوع معمولاً با تکوین متغیر رنگدانه در مو و پوست براساس سن، مشخص می گردد. هر دو نوع به عنوان OCA نوع ۱، مرتبط با ژن تیروزیناز شناخته می شوند. OCA نوع ۱ ناشی از جهشهایی در ژن تیروزیناز (TYR) موجود در کروموزوم ۱۱۹ هستند، اما مطالعات پیوستگی در برخی از خانوادههای مبتلا به زالی چشمی-پوستی تیروزیناز-مثبت، (نقص در) ژن تیروزیناز را به عنوان مسئول بیماری رد کردهاند. برخی دارای جهش در ژن P هستند، که همولوگ انسانی ژنی در موش به نام Pink-eyed dilution یا به اختصار pink-eye می باشد که بر روی کروموزوم ۱۵q قــرار دارد. ایــن ژن OCA نوع ۲ نامیده میشــود. OCA3 منتسب به جهش در ژن کد کننده پروتئین مربوط به تیروزیناز ۱ (TYRPI)، در کروموزوم ۹p۲۳، و همچنین چهار مکان دیگر که

در آنها ژنهای اثرگذار شناسایی شدهاند، میباشد. اینها اغلب اشکال خفیف زالی هستند.

# ناهنجاریهای چرخه اوره

چرخه اوره تیک مسیر متابولیسمی پنج مرحلهای میباشد، که اساساً در ساولهای کبدی به منظور برداشت نیتروژن زائد مربوط به گروههای آمین اسیدهای آمینه حاصل از تجزیه طبیعی پروتئینها، صورت میپذیرد. این مسیر دو مولکول آمونیاک و یک بی کربنات را به اوره تبدیل می کند (شکل ۴–۱۸). نقایص آنزیمهای موجود در چرخه اوره منجر به عدم تحمل پروتئین میشود که ناشی از تجمع آمونیاک در بدن میباشد؛ به این حالت هایپرآمونمی (افزایش آمونیاک) می گویند. افزایش مقادیر آمونیاک برای سیستم عصبی مرکزی سمی است و میتواند منجر به کما شود، به علاوه در صورت عدم درمان، برخی ناهنجاریهای چرخه اوره در دوران نوزادی در موارد شدید سبب مرگ میشوند. چرخه اوره در دوران نوزادی در موارد شدید سبب مرگ میشوند. مجزا نادر میباشد، تمامی این ناهنجاریها به صورت اتوزومال مختلف چرخه اوره در مجموع کمیاب و بهصورت مجزا نادر میباشد، تمامی این ناهنجاریها به ارث میرسند، به استثناء نقص اورنیتین ترانس کربامیلاز مغلوب به ارث میرسند، به استثناء نقص اورنیتین ترانس کربامیلاز مغلوب به ارث میرسند، سایر بیماریهای این گروه عبارتند از

<sup>3-</sup> Causative genes

<sup>4-</sup> Urea cycle

<sup>5-</sup> Hyperammonemia

<sup>6-</sup> Coma

<sup>1-</sup> Tyrosinase-negative

<sup>2-</sup> Tyrosinase positive





شکل ۱۸-۵، یک خانم مبتلا به هموسیستینوری، با علائم در رفتگی عدسی چشم از سنین جوانی و برای سالها تصور میشد که وی مبتلا به سندرم مارفان است. (A) فیزیکِ به ظاهر مارفانوئید وی (دستها و پاهای بلند). (B) خصوصیات چهره وی، که ممکن است همچون سندرم مارفان نیز باشد.

سیترولینمی، آرژینوسوکسینیک اسیدوری و سندرم هایپرآمونمی-هایپراورنیتینمی-هموسیترولینوری<sup>۱</sup>.

# ناهنجاریهای متابولیسم اسیدهای آمینه سولفوردار هموسیستینوری (Homocystinuria)

هموسیستینوری یک نقص مادرزادی متابولیسمِ اسیدهای آمینه سـولفوردار میباشد که در اثر نقص سیستاتیونین بتا سنتاز آلیجاد میشود و از توارث AR تبعیت میکند. این بیماری با ناتوانی در یادگیری، تشـنج، ترومبوفیلی، پوکی اسـتخوان، اسـکولیوز، فرورفتگی جناغ سـینه آ، انگشتان بلند دست و پا (آراکنوداکتیلی) (شـکل ۵-۱۸) و همچنین دررفتگی عدسیهای چشم مشخص میشـود. بنابراین ویژگیهای بدنی شبیه به سـندرم مارفان با توارث AD است. غربالگری هموسیستینوری با استفاده از آزمایش سطح سیانید نیتروپروساید امکان پذیر اسـت که وجود افزایش سطح هموسیستین ادراری را تشـخیص میدهد. تشخیص با افزایش سطح هموسیستین پلاسما و آنالیز جهش ژن CBS تایید میشود.

درمان شامل رژیم غذایی کم متیونین همراه با مکمل سیستین است. نسبتی از افراد مبتلا به هموسیستینوری به کوفاکتور آنزیمی پیریدوکسین (یعنی شکل پاسخگو به پیریدوکسین) پاسخ میدهند. برخی از افراد مبتلا دارای جهشهایی در ژنهایی هستند که منجر به نقص آنزیمهای دخیل در سنتز کوفاکتورهای سیستاتیونین بتا سنتاز میشود.

# اسیدوریهای آلی گلوتاریک اسیدوری I

گلوتاریک اسیدوری نوع I (نقص دهیدروژناز گلوتاریل (CoA) و نوع II (نقص دهیدروژناز چندگانه آسیل کوآ) به عنوان مثالهایی از اسیدوری آلی مطرح میباشند که حد واسط اکسیداسیون اسید چرب میباشد (به اختلالات میتوکندریایی مراجعه کنید). ماکروسفالی در بدو تولد به چشم میخورد و نوزادان دچار عود آنسفالوپاتی همراه با اسپاسم، دیستونی، تشنج و تاخیر تکوینی میشوند. درمان با محدودیت غذایی اسیدهای آمینه گلوتاریژنیک (لیزین، تریپتوفان و هیدروکسی لیزین) انجام میشود. از آنجایی که این بیماری در جمعیت Old Order Amish

<sup>1-</sup>Hyperammonemia-hyperomithinemia-homocitrullinuria syndrome

Cystathionine β synthase

<sup>3-</sup> Pectus excavatum

در پنسـیلوانیا رایج است، غربالگری نوزادان در این منطقه عرضه شده است.

### متیل مالونیک و پروپیونیک اسیدوری

این دو ناهنجاری به ترتیب ناشی از نقص آنزیمهای متیل مالونیل – CoA موتاز و پروپیونیل – CoA کربوکسیلاز می باشند. نقص آنزیمی منجر به انباشت متابولیتهای اسید آلی سمی ناشی از دامیناسیون اسیدهای آمینه ویژه، اسیدهای چرب بلند زنجیره خاص و زنجیرههای جانبی کلسترول میگردد. کودکان مبتلا، حالتهای دورهای از تغذیه ضعیف، استفراغ و بیحالی همراه با اسمیدوز متابولیک شمدید، تعداد کم گلبولهای سفید (نوتروپنی)، تعداد کم پلاکتها (ترومبوسیتوپنی)، قند خون پایین (هایپوگلیسمی) و سطوح بالای آمونیاک خون (هاییرآمونمی) را نشان میدهند. این عارضهها اغلب به دلیل دیگر بیماریهای همزمان یا افزایش دریافت پروتئین تشدید می شوند و پس از چنین حالتهای عود بیماری، کودکان مبتلا مهارتهای تکوینی خود را از دست می دهند. در زمان عود بیماری، سطوح پلاسمایی گلیسین (هایپرگلیسینمی) در خون بالا است. درمان حملات حاد بیماری شامل درمان هر گونه عفونت، جایگزینی مایعات بدن، اصلاح اسمیدوز متابولیک و منع مصرف پروتئین است. درمان پیشگیرانه طولانی مدت شامل محدود کردن دریافت پروتئین و تشخیص سریع و مدیریت هر گونه بیماری عودکننده است. نسبتی از افراد مبتلا به اسپدمی پروپیونیک به بیوتین پاسخ می دهند، در حالی که اقراد مبتلا به استیدمی متیل مالونیک به ويتامين B12 حساس ميباشند.

# اسیدوری متیل گلوتاکونیک (سندرم بارت)

سندرم بارت ایا به بیان دقیق "اسیدوری ۳ متیل گلوتاکونیک نوع "II که به عنوان میوپاتی قلبی-اسکلتی وابسته به این (X XL) نیز شناخته می شود، با کاردیومیوپاتی اتساعی مادرزادی، از جمله فیبروالاستوز آندوکاردیال مشخص می گردد. همچنین یک میوپاتی عمومی است که همراه با افزایش سطح لیپید عضلات اسکلتی، و تاخیر در رشد و نوتروپنی رخ می دهد. افزایش ۵ تا ۲۰ برابری اسید ۳ متیل گلوتاکونیک در ادرار (MGC3) و همچنین افزایش متوسط ۳ متیل گلوتاریک اسید و ۲ اتیال هیدراکریلیک اسید در ادرار معمولاً وجود دارد. با این و ۲ اتیال هیدراکریلیک اسید در ادرار معمولاً وجود دارد. با این حال، سطوح MGC و همچنین نوتروپنی، می توانند نوسان حال، سطوح MGC و همچنین نوتروپنی، می توانند نوسان داشته باشند، اگرچه برای دستیابی به یک تشخیص مفید هستند.

جهشهایسی در ژن G۴,۵ (TAZ) در Xq۲۸ رخ میدهد، و تصور میشود که بازسازی کاردیولیپین در غشای داخلی میتوکندری پیامد پاتولوژیک است.

### اختلالات متابوليسم آمينو اسيدهاى شاخهدار

آمینو اسیدهای شاخه دار ضروری لوسین، ایزولوسین و والین، در بخشی از مسیرهای متابولیسی خود اشتراک دارند. نقص در آنزیم دخیل منجر به بیماری ادرار شربت افرا<sup>۲</sup> میگردد.

### بیماری ادرار شربت افرا

نوزادان تازه متولدشده مبتلا به ایسن ناهنجاری اتوزومال مغلوب در هفته اول زندگی دچار استفراغ به همراه تغییر تون صدا آمیشوند و در صورت عدم درمان، مسرگ طی چند هفته اول زندگی رخ می دهد. این نام از بوی ادرار، که شبیه به بوی شسربت افرا می باشد، گرفته شده است. این ناهنجاری به دلیل نقص کتواسید دکربوکسیلاز شاخه دار ایجاد می شود، که منجر به افزایش دفع اسیدهای آمینه شاخه دار والین، لوسین و ایزولوسین به درون ادرار می گردد؛ وجود این سه اسید آمینه شاخه دار ضروری در ادرار، پیشنهاد دهنده تشخیص است و با نشان دادن افزایش محدودیت غذایی این سه آمینو اسید تا مقدار ضروری برای رشد است. افراد مبتلا به ویژه در ارتباط با بیماری هایی که منجر به تخریب کاتابولیتی پروتئین شده و همزمان رخ می دهند، مستعد وخیم تر شدن هستند.

### اختلالات متابوليسم كربوهيدرات

نقایص مادرزادی متابولیسیم کربوهیدرات نیز به دستههای زیادی تقسیم میشوند (جدول ۱-۱۸) و شامل اختلالات شناخته شده عدم تحمل لاکتوز و یک ناهنجاری نادر برای دیساکاریدها میباشد. قبل از در نظر گرفتن گروه بزرگی از اختلالات ذخیره گلیکوژن، بیماریهای شاخته شده در اختلالات متابولیسیم گالاکتوز و فروکتوز را بررسی میکنیم.

### كالاكتوزمي كلاسيك

گالاکتوزمی یک ناهنجاری اتوزومال مغلوب، ناشی از نقص آنزیم گالاکتوز - ۱ - فسفات یوریدیل ترانسفراز است که برای

<sup>2-</sup> Maple syrup urine disease

<sup>3-</sup> Alternating tone

<sup>4-</sup> Galactosemia

<sup>1-</sup> Barth Syndrome

متابولیسیم قند گالاکتوز رژیم غذایی ضروری میباشد. نوزادان مبتلا به گالاکتوزمی استفراغ، بی حالی و ضعف، نارسایی در رشد و یرقان در هفته دوم زندگی خود نشان میدهند. در صورت عدم درمان، عوارض دیگری ماننید عقب ماندگی ذهنی، آب مروارید و سیروز کبدی ایجاد میشود. با تشخیص زودهنگام و تغذیه نوزادان با شیر جایگزین که حاوی گالاکتوز یا لاکتوز نیستند، میتوان مانع ایجاد عوارض شد. تشخیص زودهنگام ضروری است و گالاکتوزمی را میتوان در حضور مواد احیاءکننده در ادرار همراه با آزمایش اختصاصی برای گالاکتوز غربال نمود.

### عدم تحمل ارثى فروكتوز

عدم تحمل ارثی فروکتوز یک ناهنجاری اتوزومال مغلوب، ناشی از نقص آنزیم فروکتوز ا میسفات آلدولاز میباشد. فروکتوز رژیم غذایی در عسل، میوه و سیزیجات خاص و در ترکیب با گلوکز در ساکارز دی ساکارید موجود در قند نیشکر وجود دارد. افراد مبتلا به عدم تحمل ارثی فروکتوز در سین مختلف، بسته به زمان وارد شدن فروکتوز به رژیم غذایی، به بیماری دچار میشوند. علائم ممکن است حداقل وخفیف باشد، اما ممکن است به همان شدتی باشد که در گالاکتوزمی مشاهده میشود، که شامل نارسایی رشد، استفراغ، یرقان و تشنج است. میشود، که شامل نارسایی رشد، استفراغ، یرقان و تشنج است. مخسط روده یا بیوپسی کبد تایید میشود. محدودیت غذایی مخساط روده یا بیوپسی کبد تایید میشود. محدودیت غذایی

# ناهنجارىهاى ذخيره گليكوژن

گلیکوژن شکل ذخیرهای گلوکز در عضله و کبد به صورت یک پلی مر میباشد و به عنوان منبع ذخیره انرژی عمل می کند. در بیماری های ذخیره گلیک وژن (GSDs)، گلیکوژن به دلیل انواعی از نقایص مادرزادی آنزیمهای دخیل در سنتز و تجزیه گلیک وژن، در مقادیر فراوان در ماهیچه های اسکلتی، ماهیچه قلبی و یا کبد تجمع می یابد. علاوه بر این، به دلیل انسداد متابولیک، گلیکوژن به عنوان یک منبع طبیعی گلوکز در دسترس نیست، که این موضوع می تواند منجر به هیپوگلیسمی، اختلال در عملکرد کبد و ناهنجاری های عصبی شود. امروزه در کل حدود عمورد مختلف GSD شناسایی شده است، اما در این فصل به طور مختصر ۶ نوع اصلی را بررسی می نماییم که تقریباً همه از تواراث AR پیروی می کنند (به GSD VI مراجعه کنید). برای

# 1- Hereditary Fructose Intolerance

هـ رکدام، نقص یک آنزیم اختصاصـی دخیل در یکی از مراحل سـنتز یا تجزیه ی گلیکوژن وجود دارد. اگرچه که براساس مکان عددیشان در طبقهبندی فهرست شدهاند، نوع (Pompe) ا و نوع عددیشان در درجه اول بر ماهیچه تأثیر میگذارند، در حالیکه سـایرین بر کبد اثر میگذارند. موارد نـادری که مورد بحث قرار نگرفته اند، عبارتند از: سـندرم فانکونی-بیکل (GSD type XI) و نقص آلدولاز. A

### بيماري وُن ژيرکه (GSD I)

بیماری وُن ژیرکه اولین اختلال توصیف شده در متابولیسم گلیکوژن بود و ناشی از کمبود آنزیم گلوکز ۶ فسفاتاز است که مسئول تجزیه گلیکوژن کبد برای آزادسازی گلوکز میباشد. نوزادان دارای کبد بزرگ (هپاتومگالی) و یا تعریق و ضربان قلب تند به دلیل هیپوگلیسمی مراجعه میکنند که میتواند پس از ۳ تا ۴ ساعت ناشتایی رخ دهد. درمان ساده است؛ شامل تغذیه با دفعات بیشتر و اجتناب از ناشتاماندن برای حفظ غلظت قند خون میباشد.

### بیماری پُمپه (GSD II)

نسوزادان مبتلا بسه بیماری پُمپه معمولاً در چند ماه اول زندگی خود، به شلی عضلات (هیپوتونی) و تاخیر در حرکت به دلیل ضعف ماهیچهای، مبتلا میباشد. سپس قلب آنها بزرگ شده و در سال اول یا دوم بر اثر نارسایی قلبی فوت میکنند به دلیل نقص آنزیم لیزوزومی آلفا– ۴،۱ گلوکوزیداز، که برای تجزیه گلیکوژن ضروری است، گلیکوژن در عضلات ارادی و قلب تجمع مییابد. تشخیص را میتوان با سنجش آنزیمی گلبولهای سقید خون یا فیبروبلاستها تأیید کرد. گزارشهای اولیه از درمان جایگزینی آنزیم امیدوارکننده به نظر میرسد.

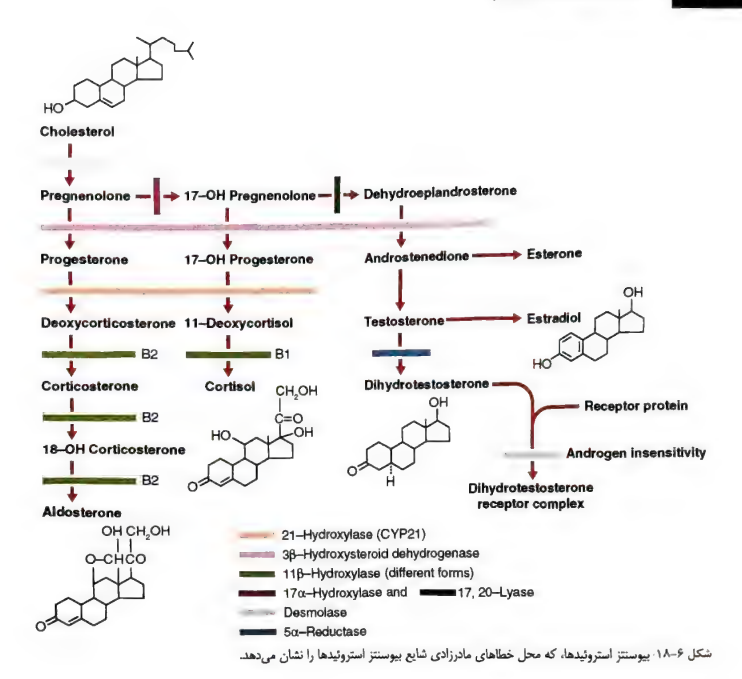
# بیماری کری (GSD-III)

بیماری کُری ٔ ناشی از نقص آنزیم آمیلو ۱۰۶ گلوکوزیداز است که به آنزیم شاخهشکن نیز شناخته شده است. نقص این آنزیم منجر به تجمع گلیکوژن در کبد و سایر بافتها می شود که دلیل آن عدم توانایی در شکستن پیوندهای "شاخهای" پلی مر گلیکوژن است. نوزادان مبتلا ممکن است بهدلیل تجمع گلیکوژن دچار هپاتومگالی شوند و یا ضعف عضلانی در آنها دیده شود. درمان شامل اجتناب از افت قند خون با تغذیه مکرر و اجتناب از افت قند خون با تغذیه مکرر و اجتناب از اشتایی طولانی مدت است.

<sup>2-</sup> Glycogen storage disorder

<sup>3-</sup> Pompe disease

<sup>4-</sup> Cori Disease



### بیماری اندرسن (GSD IV)

بیماری اندرسن ناشی از نقص آنزیم شاخهساز گلیکوژن است که منجر به تشکیل گلیکوژن غیرطبیعی متشکل از زنجیرههای بلند با تعداد شاخههای اندک، میشود؛ که نمی تواند توسط آنزیمهایی تجزیه شود که معمولاً مسئول تجزیه گلیکوژن هستند. نوزادان در سال اول زندگی خود دچار هیپوتونی و عملکرد غیرطبیعی کبد میشوند که سریعاً به سمت نارسایی کبدی پیش می رود. هیچ درمان موثری به جز پیوند کبد در دسترس نیست.

# بيماري مک آردل (GSD V)

افراد مبتلا به بیماری مـک آردل کرفتگی عضلانی را در طول ورزش در سـالهای نوجوانی نشـان میدهند. این عارضه ناشـی از کمبود فسفوریلاز ماهیچهای میباشد که برای تخریب گلیکوژن ماهیچه ضروری است. هیچ درمان موثری وجود ندارد، اگرچـه در برخی از مبتلایان گرفتگی عضـلات با تداوم فعالیت کاهش مییابد، این موضوع ممکن اسـت بـه دلیل منابع دیگر انرژی باشد که از مسیرهای متابولیکی جایگزین در دسترس قرار میگیرند.

### نقص گلیکوژن فسفوریلاز کبدی (GSD VI)

فسفوريلاز كبدى يك كميلكس أنزيمي چند زيرواحدي می باشد که توسط ژنهای اتوزومال و وابسته به X کد شدهاند. نقص فسفوریلاز کبدی مانع تجزیه گلیکوژن شده، که منجر به ایجاد هیاتومگالی، هیپوگلایسمی و نارسایی رشد در دو سال ابتدایی زندگی می گردد. درمان با استفاده از مکملهای کربوهیدراتی صورت میپذیرد.

### ناهنجاریهای مربوط به متابولیسم استروئیدها

ناهنجاریهای مربوط به متابولیسیم استروئیدها شامل تعدادی از ناهنجاریهای مادرزادی با توارث اتوزومال مغلوب در مسیرهای بیوسنتزی کورتیزول است. ویریلیزاسیون (مردانه شدن) جنین دختر ممکن است همراه با از دست دادن املاح در نوزادان با هر دو جنسيت دختر و پسر به دليل نقص هورمون الدوسترون رخ دهد. علاوه بر این، نقایص گیرنده اندروژن منجر به فقدان مردانگی در افراد دارای کروموزوم مردانه میشود (شکل ۶-۱۱).

# هایپرپلازی مادرزادی آدرنال (CAH)

در هر نوزاد دختر تازه متولدشده مبتلا به ویریلیزاسیون دستگاه تناسلی خارجی، باید تشخیص هایپرپلازی مادرزادی آدرنال<sup>۲</sup> در نظر گرفته شـود، زیرا این شـایع ترین علت دستگاه تناسلی مبهم در نوزادان دختر میباشد (شکل ۹-۳۵، را ببینید) (شکل ۷–۱۸) (برای جزئیات بیشتر در مورد تعیین جنسیت و ناهنجاریهای تکوینی جنسیت به فصل ۹ مراجعه کنید). نقص ۲۱ هیدروکسیپلاز بیش از ۹۰% موارد را تشکیل میدهد. تقریباً ۲۵% از افراد بیماریشان شکل از دست دادن املاح میباشد که در هفته دوم یا سوم زندگی با کلایس دستگاه گردش خون، کاهش سدیم خون و افزایش پتاسیم خون مشخص می گردد. موارد با شیوع کمتر، CAH در نتیجه نقص آنزیمهای ۱۱β هیدروکسیلاز یا ۳۶ دهیدروژناز و موارد بسیار نادر در نتیجه نقص آنزیمهای ۱۷α هیدروکسیلاز و ۲۰–۱۷ لیاز رخ میدهند. نقص دسمولاز بسميار نادر است كه با مسدود شدن تمام مسيرها، باعث معكوس شدن فنوتیپ دستگاه تناسلی مبهم مردانه و بحرانهای شدید أديسون<sup>ه</sup> ايجاد ميشود. مردان مبتلا به نقص نادر ۵α ردوكتاز



- 2- Congenital adrenal hyperplasia
- 3- Hyponatremia
- 4- Hyperkalemia
- 5- Addisonian crises





شکل ۱۸-۷ (A) اندام تناسلی خارجی مردانه در یک دختربچه مبتلا به CAH. (B) یک پسرېچه مېټلا به هیپوسپادیاس که به وضوح بیضههای وی در کیسههای بیضه قرار دارند.

به طور قابل توجهی از مردانگی شهان کاسته می شود اما از سایر مشکلات متابولیسمی رنج نمی برند و در دوران کودکی به عنوان مونث بزرگ می شـوند. با این حال، در دوران بلوغ، افزایش تولید أندروژن برای تحریک رشد فالوس (آلت تناسلی مردانه) کافی است و در نتیجه این افراد به طور مشهودی همانند مردان به نظر



شکل ۸-۱۸، پاهای یک بیمار که برای هایپر کلسترولمی خانوادگی هموزیگوت است، گزانتومهای متعدد را نشان میدهد.

میرستند. در جوامع همخون که این مسئله تکرار می شود و به خوبی پذیرفته شده است، «تغییر جنسیت» به مذکر در هر صورت امکان پذیر بوده و بهطور معمول نیز انجام می شود. زنان مبتلا به CAH کلاسیک دارای دستگاه تناسلی داخلی مشتق از مجاری مولرین طبیعی میباشند و ویریلیزاسیون دستگاه تناسلی خارجی آنها در نتیجه تجمع اسـتروئیدهای آدرنوکورتیکال در نزدیکی محل انسداد آنزیمی در مسیر بیوسنتز استروئیدها میباشد که بسیاری از آنها فعالیتی شبیه تستوسترون دارند (شکل ۶–۱۸). البته نباید در نوزادان پسری که طی چند هفته اول زندگی دچار نارسایی گردش خون می شوند، احتمال CAH را فراموش کرد. نوزادان مبتلا، علاوه بر این که نیاز به تعیین فوری جنسیت دارند، با کورتیزول جایگزین درمان می شوند و در صورت داشتن شکل از دست دادن املاح، با فلادرو کور تیزون ٔ درمان میشوند. دختران دارای اندامهای تناسلی مردانه ممکن است طی سالهای بعدی به جراحی پلاستیک نیاز داشته باشند. جایگزینی استروئید مادام العمر است و باید مصرف آن در هنگام بیماری هایی که همزمان رخ میدهند یا در زمانهای استرس نظیر جراحی افزایش داده شود. قاعدگی در دختران مبتلا به CAH از دست دهنده املاح با تاخیر است، قاعدگی نامنظم و باروری پایین میباشند.

### ناهنجاریهای متابولیسم لیپید و لیپوپروتئینها

این گروه از ناهنجاریها شامل انواعی از ناهنجاریهای تاثیرگذار میباشد که کلسترول، تری گلیسیرید و لیپوپروتئینها در بر میگیرد و به دلیل پیامدهای بیماری قلبی عروقی حائز

اهمیت میباشــند. توضیحات بیشتر در فصل ۱۰ آمده است. این گــروه از ناهنجاریها با نرخ بــالای بیماریزایی و مرگ و میر

هایپرکلسترولمی خانوادگی ٔ در جامعه غربی شایع ترین

بیماری تک ژنی با توارث اتوزومال غالب میباشد. در افراد مبتلا سطح کلسترول بدون علامت افزایش یافته، و دارای خطر قابل توجههی برای ابتلا به بیماری عروق کرونر زودرس هستند که منجر به عوارض قابل توجه و افزایش نرخ مرگ و میر میشود.

این بیماری ممکن است با تجمع زیرپوستی لیپید، تحت عنوان

گزانتوم، در دوران کودکی یا نوجوانی نمایان گردد (شکل ۸–۱۸).

براون و گلدشتاین مطالعهی خود را بر روی خانوادههایی که

مبتلا به بیماری شریان کرونی زودهنگام بودند شروع کردند، و

بیولوژی گیرنده لیپوپروتئین با چگالی کم (LDL) (شکل ۹-۱۸)

و اساس پاتولوژیک FH را کشف کردند. سلول ها معمولاً

کلسترول را از سنتز درون سلولی یا جذب از طریق مواد غذایی

از طریق گیرندههای LDL روی سـطح سلول به دست می آورند.

سطح كلســترول درون سلولي توسط يك سيستم بازخورد ً حفظ

می شود، که در آن کلسترول آزاد مانع سنتز گیرنده LDL شده

و همچنین سطح سنتز از نو<sup>۷</sup> کلسترول درون سلولی کاهش

می یابد. سطوح بالای کلسترول در FH ناشی از عملکرد ضعیف

یا نقص گیرنده های LDL است که منجر به افزایش سطح سنتز

کلسترول درون سلولی میشود. چهار کلاس اصلی جهشها در

گیرنده LDL مورد شناسایی قرار گرفته است: (۱) بیوسنتز کاهش

یافتیه یا نقص در گیرنده. (۲) کاهش یا نقص در انتقال گیرنده

از شبکه آندوپلاسمی به دستگاه گلژی. (۳) اتصال غیر طبیعی

LDL به گیرنده خود و (۴) ورود غیر طبیعی LDL توسط گیرنده.

جهشهای خاصی در برخی از گروههای نــژادی ویژه، به دلیل

تأثیرات بنیان گذار<sup>۸</sup> شایع تر می باشند. اساس مدیریت بیماری،

محدودیت دریافت کلسترول از طریق رژیم غذایی و درمان دارویی با "استاتین ها" است که با مهار آنزیم ۳-هد روکسی ۳- متیل گلوتاریل کوآنزیم A ردوکتاز ۱۰، سنتز درون سلولی کلسترول

را کاهش میدهد. سطح کلسترول در خانوادههای مبتلا متغیر

بواسطه بیماری عروق کرونری زودهنگام، همراه است.

ها پیر کلستر ولمی خانوادگی (FH)

<sup>4-</sup> Familial hypercholesterolemia

<sup>5-</sup> Brown and Goldstein

<sup>6-</sup> Feedback system

<sup>7-</sup> De novo

<sup>8-</sup> Founder effects

<sup>9-</sup> Statins

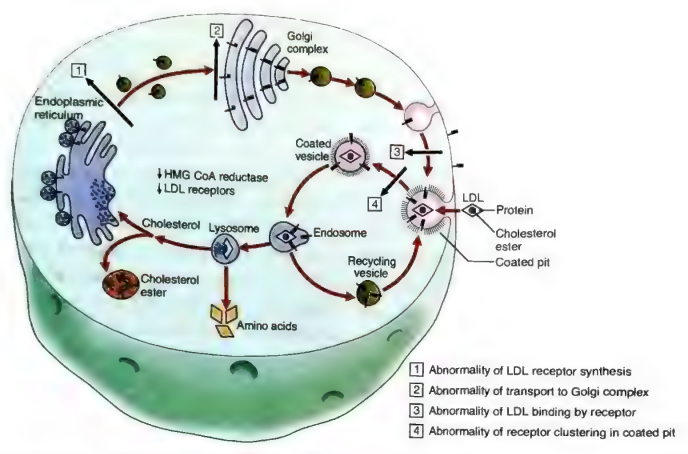
<sup>10-</sup> HMG-CoA

<sup>1-</sup> Inbred communities

<sup>2-</sup> Fludrocortisone

<sup>3-</sup> Subfertile

# فصل ۱۸: نقصهای مادرزادی متابولیسمی



شکل ۱۸-۹: مراحل بیوسنتز کلسترول و متابولیسم گیرندههای لیپوپروتئین با چگالی پایین، که انواع جهشها را در هایپرکلسترولمی خانوادگی نشان میدهند. LDL: لیپوپروتئین با چگالی پایین.

است و سنجشهای لیپیدی لزوماً افراد دارای جهش را شناسایی نمی کنند. بنابراین، تمایل بسیاری به معرفی گسترده آزمایشهای ژنتیکی وجـود دارد، اگرچه اکثر جهشها بدمعنی هسـتند، که ممکن است مشکلاتی در تفسیر نتایج ایجاد کنند.

#### بيمارىهاى ذخيرهاى ليزوزومي

علاوه بر نقایص مادرزادی متابولیسیم که در آنها نقص آنزیمی منجر به کمبود یک متابولیت ضروری و تجمع پیش سازهای متابولیک حدواسیط میگردد، تعدادی ناهنجاری وجود دارد که در آنها کمبود یک آنزیم لیزوزومی که در تخریب کمپلکسهای ماکرومولکولی نقش دارد، منجر به تجمع این ماکرومولکولها میشود. علت ایجاد این تجمع آن است که ماکرومولکولها معمولاً در یک وضعیت ثابت در جریان هستند و تعادل ظریفی بین سرعت سنتز و تجزیه آنها وجود دارد. کودکانی تعادل ظریفی بین سرعت سنتز و تجزیه آنها وجود دارد. کودکانی زمان تولد طبیعی میباشند، اما با گذشت زمان به دلیل تجمع یک یا چند نوع ماکرومولکول، یک سیر سراشیبی با مدت زمان



شکل ۱۰-۱۸۰ چهره یک پسربچه مبتلا به موکوپلی ساکاریدوز و سندرم هانت.

متغیر را آغاز میکنند.

<sup>1-</sup> Missense

### موكوپلى ساكاريدوزها (Mucopolysaccharidoses)

کـودکان مبتلا به یکی از موکوپلی سـاکاریدوزها (MPS) با نقایص اسـکلتی، عروقی و سیسـتم عصبی مرکزی همراه با ویژگیهای چهرهای خشـن دیده میشـوند. ایـن خصوصیات ناشـی از تجمع تدریجی پلیسـاکاریدهای سـولفاته (GAGs) اسـت که بهوسـیله تجزیه معیوب زنجیره جانبـی کربوهیدرات موکوپلیساکاریدهای اسـیدی رخ میدهد. بر اساس تفاوتهای بالینی و ژنتیکی، MPS متفاوت شناسایی شده است. هر نوع MPS بالینی و ژنتیکی، MPS متفاوت شناسایی شده است. هر نوع کلیکوزامینوگلیکانها، خاصی دارای الگوی مشخصی از ترشـح گلیکوزامینوگلیکانها، درماتان، هپـاران، کراتان و کندرویتین سـولفات به درون ادرار است. تحقیقات بیوشیمیایی بعدی نشان دادهاند که انواع مختلف در اثر نقص آنزیمهای متفاوتی ایجاد میشوند. تمامی این موارد ازتوارث اتوزومال مغلوب تبعیت میکنند، به استثناء سندرم هانتر که الگوی وابسته به X را نشان میدهد.

#### سندرم هورار (MPS I)

سندرم هورلرا شدیدترین MPS است. نوزادان مبتلا در سال اول با کدورت قرنیه ، انحنای مشخص قسمت پایین ستون فقرات و متعاقب آن رشد ضعیف نمایان می گردند. آنها در سال دوم زندگی دچار ناشنوایی، ویژگیهای خشن چهره، بزرگ شدن کبد و طحال، سـختی مفاصل و تغییرات مهرهای میشوند. این ویژگیها همراه با زوال عقل و در نهایت در اواسط نوجوانی به دلیل ترکیبی از نارسایی قلبی و عفونتهای تنفسی فوت می کنند. در ابتدا تشخیص سندرم هورلر براساس مشاهده وجود گرانولهای متاکروماتیک در سلولها (یعنی لیزوزومها توسط ذخیره موادی که عمدتاً درماتان سولفات است متورم شده) انجام شد. افزایش ترشے ادراری درماتان و هپاران سولفات (GAGs) بهطور رایج به عنوان یک آزمایش غربالگری استفاده میشود، اما تأييد تشخيص شامل نشان دادن كاهش فعاليت هيدرولاز ليزوزومي  $-\alpha$ گيدورونيداز و أناليز مستقيم ژن (IDUA) است. انواع آللی خفیف تر سندرم هورلر ناشی از سطوح مختلف فعالیت باقیمانــده Δ یدورونیداز، قبلا به طور جداگانه به عنوان بیماری Scheie (MPS I H/S) / و بيماري هورلر Scheie (MPS I H/S) طبقه بندی میشدند.

#### سندرم هانتر (MPS-II)

پسران مبتلا به سندرم هانتر معمولا بین سنین ۲ تا ۵ سالگی با ناشنوایی، عفونتهای مکرر، اسهال و رشد ضعیف نمایان می شوند. ویژگیهای چهره خشن و مشخص است، (شکل ۱۰–۱۸)، کبد و طحال بزرگ شده و سختی مفاصل ایجاد می شود. رادیوگرافهای ستون فقرات شکل غیر طبیعی مهرهها را نشان می دهد. تحلیل جسمی و ذهنی پیشرونده وجود دارد که معمولاً در نوجوانی با مرگ همراه است. تشخیص با وجود مقادیر بیش از حد درماتان و هپاران سولفات در ادرار، نقص یا کاهش فعالیت آنزیم ایدورونات سولفات سولفاتاز در سرم یا گلبولهای سفید خون و با آنالیز مستقیم ژن (IDS) تأیید می شود.

### سندرم سنفیلیپو (MPS III)

سندرم سنفیلیپو شایع ترین MPS است. افراد مبتلا ممکن است در دوران کودکی خود با ویژگیهای چهرهای خشن خفیف و تغییرات اسکلتی نمایان شوند، اما این ویژگیهای جسمی ظریف هســتند. با گذشت زمان زوال عقلی پیشرونده همراه با مشکلات رفتاری و تشنج وجود دارد و مرگ در اوایل بزرگسالی رخ میدهد. تشــخیص با وجود افزایش ترشــح ادراری هپاران و کندرویتین سولفات و نقص یکــی از چهار آنزیم دخیــل در تجزیه هپاران سولفات تایید میشــود: ۸ســولفوگلوکوزامین سولفوهیدرولاز سولفات تایید میشـود: ۸ســولفوگلوکوزامین سولفوهیدرولاز MPS IIIA، ژن SGSH)، آلفــا ۸اســتیل گلوکزامینیداز (MPS IIIA) و ۸اســتیل گلوکوزامین ۶ سولفاتاز (MPS، MPS IIIC).

تیپهای A و B با هم ۹۰ درصد موارد را تشکیل میدهند، اما این چهار زیرگروه از نظر بالینی قابل تشخیص نیستند. انتخاب تشخیصی از طریق آزمایش ژن هدفمند یا WES/WGS به طور قابل توجهی پیشرفت کرده است.

#### سندرم مورکیو (MPS IV)

کودکان مبتلا به سندرم مورکیو<sup>۷</sup> در سنین ۲ تا ۳ سال با کوتاهی قد، بدریختی قفسه سینه و انحنای تتون فقرات (کیفوسکولیوز) مشخص می شوند. هوش طبیعی است و بقاء طولانی مدت است، با این وجود بهدلیل پیشرفت نقایص اسکلتی، خطر فشردگی نخاع وجود دارد و همچنین هیپوپلازی ادنتوئید

<sup>4-</sup> Hunter Syndrome

<sup>5-</sup> Iduronate sulfate sulfatase

<sup>6-</sup> Sanfilippo Syndrome

<sup>7-</sup> Morquio Syndrome

<sup>8-</sup> Odontoid hypoplasia

<sup>1-</sup> Hurler Syndrome

<sup>2-</sup> Corneal clouding

<sup>3-</sup> a L iduronidase

و نارسایی دهانه رحم وجود دارد. تشخیص با وجود کراتان سبولفات در ادرار و نقص گالاکتوزامین ۶ سولفاتاز (GLBI–MPS) تأیید ژن GLB۱) تأیید می شود.

### سندرم ماروتئوكس-لامي (MPS-VI)

این MPS در اوایل دوران کودکی با ویژگیهای مشابه هورلر، از جمله ویژگیهای خشن چهرهای، کوتاهی قد همراه با بدریختی قفسه سینه، کیفوز و محدودیت حرکات مفاصل را نشان میدهد. علاوه بر این، کدورت قرنیه و ناهنجاریهای دریچههای قلبی ایجاد می شهود. با این وجود هوش طبیعی است. شکل خفیفتر بیماری دیرتر ظاهر می شهود و با بقا تا اواخر بزرگسالی همراه می باشد، برخلاف شکل شدید که در آن بقا معمولاً تا دهه سوم زندگی است. تشخیص با وجود افزایش درماتان سولفات در ادرار و نقص آریل سولفاتاز B در گلبولهای سفید یا فیبروبلاستها و همچنین آنالیز مستقیم ژن (ARSB) تایید می شود.

#### سندرم اسلای ٔ (MPS VII)

سندرم اسلای یک MPS بسیار متغیر است. علائم از ویژگیهای اسکلتی که شامل کیفواسکولیوز فیف و دیسپلازی مفصل ران تا ویژگیهای خشن چهرهای، هپاتواسپلنومگالی، کدورت قرنیه، ناهنجاریهای قلبی و عقب ماندگی ذهنی همراه با مرگ در دوران کودکی یا نوجوانی است. افزایش ترشح گلیکوزآمینوگلیکانهای ادراری و نقص β گلوکورونیداز در سرم، گلبولهای سفید خون یا فیبروبلاستها، همراه با آنالیز مستقیم ژن (GUSD) تشخیص را تایید میکنند.

درمان ناهنجاری های MPS درمان این بیماری ها با جایگزینی آنزیم تا حدی موفق بوده و ناگزیر بسیار گران میباشند. به طور مشابه، پیوند مغز استخوان از نظر بیوشیمیایی و بالینی موفقیتهای متفاوتی در رابطه با جنبه های اسکلتی و مغزی بیماری داشته است.

# اسفنگوليپيدوزها

در اسفنگولیپیدوزها، ناتوانی در تجزیه اسفنگولیپیدها، در نتیجه تجمع پیشرونده لیپیدها یا گلیکولیپیدها، عمدتاً در مغز، کبد و طحال وجود دارد. درگیری سیستم عصبی مرکزی منجر

به تحلیل پیشرونده ذهنی شده و اغلب با تشنج همراه می شود کسه در دوران کودکی به مرگ منتهدی می گردد. حداقل ۱۶ نوع مختلف نقیص آنزیمی اختصاصی وجود دارد، که بیماریهای تای-ساکس محمی گوشه ۱۸ نکودیستروفی متاکروماتیک مفابری و نیمن بیک شایع ترین آنها هستند.

### بيماري تاي-ساكس (Tay-Sachs disease)

با حضور لکـه «قرمز آلبالویی» در مرکــز ماکولای قاعده چشم تشــخیص از نظر بالینی تایید میشــود. تایید بیوشیمیایی بیماری تای ســاکس براساس کاهش سطح هگزوزامینیداز A در سرم، گلبولهای سفید و فیبروبلاســتهای کشت شده صورت میگیرد و آنالیز مسـتقیم ژن (HEXA) نیز در دسترس میباشد. علـت کاهش فعالیت هگزوزامینیداز A، نقــص یک زیر واحد از آنزیم β هگزوزامینیداز میباشــد که منجــر به تجمع گانگلیوزید اسـفنگولیپیدی (GM2) میشود واین نقص سبب کاهش فعالیت ایزوآنزیـم هگزوزامینیـداز B نیز میشـود، و گانگلیوزید GM2 دیگری، به نام بیماری ســندهوف، با ویژگیهای بالینی مشـابه دیگری، به نام بیماری ســندهوف، با ویژگیهای بالینی مشـابه خود را بوجود میآورد.

#### بيماري گوشه (Gaucher disease)

این بیماری شایع ترین اسفنگولیپیدوز میباشد و مانند تای سـاکس، در میان یهودیان اشکنازی نسبتاً شایع است. بر اساس سن شروع دو نوع اصلی از بیماری وجود دارد.

نوع آه با سن شروع بزرگسالی، شایعتر است. و با دورههای تب، درد در اندامها، مفاصل یا تنه بدن همراه با شکستگیهای پاتولوژیک ظاهر میشود. معاینه بالینی معمولاً هپاتواسپلنومگالی (بزرگی کبد-طحال) را نشان میدهد و بررسیها آنمی (کم خونی)

<sup>6-</sup> Tay Sachs

<sup>7-</sup> Gaucher

<sup>8-</sup> Metachromatic leukodystrophy

<sup>9-</sup> Fabry

<sup>10-</sup> Niemann Pick

<sup>1-</sup> Cervical instability

<sup>2-</sup> Maroteaux Lamy Syndrome

<sup>3-</sup> Arylsulfatase B

<sup>4-</sup> Sly Syndrome

<sup>5-</sup> kyphoscoliosis

# اصول ژنتیک پزشکی امری



خفیف و تغییرات رادیولوژیکی را در مهرهها و استخوان فمور پروگزیمال مشخص می کننداین بیماری تاثیری بر سیستم عصبی مرکزی ندارد.

نوع II، بیماری گاشر نوزادی، درگیری سیستم عصبی مرکزی ویژگی اصلی است و در سنین ۳ تا ۶ ماهگی با نارسایی در رشد و هپاتواسپلنومگالی (بزرگی کبد و طحال) نمایان میشود. در عماهگی این کودکان تاخیر تکوینی و زوال عصبی همراه با اسپاسم عضلانی و حملات صرع صورت میگیرد. و عفونتهای مکرر ریوی منجر به مرگ در سال دوم زندگی میشود. تشخیص بیماری با کاهش فعالیت آنزیم گلوکوزیل سرامید

بتا گلوکوزیداز در گلبولهای سفید خون یا فیبروبلاستهای کشتشده و آنالیز مستقیم ژن (GBA) مورد تأیید قرار می گیرد. درمان افراد مبتلا به نوع آه شامل تسکین علائم درد وگاهی اسپلنکتومی (برداشت طحال) برای جلوگیری زودهنگام از تجمع گلبولهای قرمز خون (هیپر اسپلنسیم)، میباشد. تلاشهای ابتدایی به منظور درمان بزرگسالان مبتلا از طریق درمان جایگزینی آنزیمی به علت مشکل دستیابی به مقادیر کافی از آنزیم و هدف گیری مکانهای مناسب با موفقیت کمی مواجه شد. با این حال، اصلاح گلوکوزیداز با افزودن مانوز ۶-فسفات، که موجب می شود آنزیم لیزوزومهای ماکروفاژی را هدف قرار دهد، منجر به کاهش قابل توجه علائم و برگشت بزرگی اعضاء دهد، منجر به کاهش قابل توجه علائم و برگشت بزرگی اعضاء (اورگانومگالی) شده است. این درمان دارای هزینه ی بالایی میباشد. میباشد. میباشد. میباشد. میباشد.

# لوكوديستروفي متاكروماتيك (MLD)

لکودیستروفی متاکرومتاتیک (MLD)به عنوان آریل سولفاتاز A نیز نامیده می شود این بیماری دارای وراثت مغلوب می باشد و بسیار متغیر است. هرچند در خانوادههای با ازدواج خویشاوندی بیشتر رخ می دهد. سه شکل اساسی شامل اواخر نوزادی (۲۰–۸۵%)، جوانی (۳۰–۲۰%) و بزرگسالی (۲۰–۱۵۸%) می باشد. هرچه سن شروع بیماری زودتر باشد، پیشرونده تر است. شکل «اواخر نوزادی» در سال دوم زندگی با ضعف، شیوتونی، بی ثباتی و افتادن، راه رفتن بر روی نوک انگشتان پا و گفتار نامفهوم خود را نشان می دهد. برگشت تکوین عصبی منجر کفتار نامفهوم خود را نشان می دهد. برگشت تکوین عصبی منجر بسه افزایش خاصیت ارتجاعی، صرع و نهایتاً وضعیت ویژه بدن بسه افزایش خاصیت ارتجاعی، صرع و نهایتاً وضعیت ویژه بدن غیر طبیعی بدن است که شامل بازوها و پاها مستقیم به سمت

بیرونکشده می شود، انگشتان پا به سمت پایین و سر و گردن به سمت عقب منحرف می شود. ماهیچه ها سفت شده و محکم نگه داشته می شوند. این نوع وضعیت معمولاً به معنای آسیب شدید به مغز است م) ونبود هوشیاری می شود. معمولا مرگ ۱۰–۳ سال پس از شروع بیماری رخ می دهد.

شکل «نوجوانی» بین ۴ سالگی و اوایل بلوغ آغاز میشود. تظاهرات بیماری مزمن میباشد اما زوال شناختی و عصبی نهایی به روشی مشابه ولی آهسته تر انجام میشود. شکل «بزرگسالی» از زمان بلوغ و پس از آن شروع میشود و گاهی تا هنگام بزرگسالی ممکن است علائم بیماری با کاهش در عملکرد، تغییر شخصیت و مشکلات عصبی پیشرونده شامل صرع تظاهر کند. دوره ی بیماری ممکن است حدود ۳۰ سال ادامه یابد.

تشخیص MLD با نشان دادن نقص آنزیم ARSA صورت می گیرد که اغلب در کودکی بر اساس شواهدی از تصویربرداری رزونانیس مغناطیسی لوکودیسیتروفی، افزایش دفیع ادراری سولفاتیدها، و آنالیز مستقیم ژن (ARSA) مشخص می شود

#### بیماری فابری

بیماری فابری یک بیماری وابسته به X میباشد و ناشی از نقص آلفا گالاکتوزیداز است. و توسط ژن GLA کد میشود. این بیماری منجر به رسوب پیشرونده لیزوزومی گلوبو تری آسیل سرامید globotriaosylceramide در اجسام سلولی و بافتهای بدن میشود. اشکال شدید بیماری در کودکی یا نوجوانی با حملات دردناک ناخوشایند در دستها و پاها شروع میشود. در زمان مناسب در این بیماری، آنژیوکراتومهای عروق پوستی در زمان مناسب در این بیماری، آنژیوکراتومهای عروق پوستی ایجاد میشوند، ناهنجاریهای تعریق شایع هستند، وکدورتهای واضح قرنیه و عدسی اتفاق میافتد.هماچوری و مختل شدن واضح قرنیه و عدسی اتفاق میافتد.هماچوری و مختل شدن عملکرد کلیه در مردان بین ۲۰ تا ۴۰ سالگی منجر به بیماری کلیوی حادمی گردد. بیماری فابری یکی از علل کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک (hypertrophic cardio— myopathy:HCM) و بیماری عروق مغزی زودهنگام میباشد.

یک آزمایسش غربالگری معمول در مردان مبتلا به HCM آزمایسش میزان فعالیت ۵ گالاکتوزیداز اسبت که در آن هیچ شواهدی مبنی بر انتقال مرد به مرد وجود ندارد و در صورت مثبت بودن با آنالیز ژن GLA پیگیری میشود. برخی زنان هتروزیگوت علائم خفیفتری را نشان میدهند و سن شروع بیماری در آنها نسبت به مردان همسن دیرتر است.

### بیماری نیمن-پیک(Niemann-Pick disease)

نــوزادان مبتلا به بیماری نیمن پیک نوع A کمبود رشــدو هپاتومگالی (بزرگی کبد) را نشــان میدهند و ممکن اسـت لکه قرمز آلبالویی روی قاعده چشــم یافت شــود. تاخیر تکوینی به ســرعت در پایان ســال اول ایجاد میگردد و ومرگ تا ســن ۴ سالگی رخ میدهد. وجود ســلولهای اسفنجی در مغز استخوان ناشی از تجمع اســفنگومیلین یک یافته مشخص میباشد. تایید تشخیص با نشان دادن کمبود آنزیم اسفنگومیلیناز ویاتعیین توالی ژن SMPD1 میباشــد. در فرم خفیف تر نوع (B) درگیری عصبی (نرولوژیکی) مشــاهده نمیشــود. مانند بیماری تای ســاکس و گوشه، این بیماری در یهودیان اشکنازی از اروپای شرقی شایع تر میباشد.

نیمن پیک نوع C، که به عنوان نوعنوا اسکوشیا (Scotian نیزشناخته می شبود، مانند نوع A در نوزادی شبروع می شبود و از نظر ژنتیکی متمایز است، زیرا به دلیل جهش در ژن NPC1 می باشد.

# ناهنجاریهای متابولیسم پورینها/پیریمیدینها و نوکلوتیدها

#### ناهنجاريهاي متابوليسم پورين

# نقرس ناشـــناختهی اولیــه یا نقــرس ایدیوپاتیک اولیه (primary Idiopathic Gout)

یک اختلال کلاسیک متابولیسیم غیر طبیعی پورینها، نقرس است. درد مفاصل، تورم و حساسیت درنتیجه پاسخ التهابی بدن به رسوب بلورهای نمک اسید اوریک میباشد. در واقع، تنها تعداد کمی از افراد مبتلا به نقرس ناهنجاری مادرزادی متابولیسمی (IEM) را نشان میدهند. این بیماری در بیشتر موارد بسه علت ترکیبی از عوامل ژنتیکی و محیطی ایجاد میشود. با این حال، همیشه در نظر گرفتن اختلالاتی که میتواند منجر به افزایش نیمه عمر پورینها (به عنوان مثال، یک بدخیمی مانند لوسمی)و یا کاهش ترشح متابولیتها (مانند نارسایی کلیه) شوند به عنوان یک علت اساسی مهم میباشند.

### سندرم لِش-نيهان

این یک اختلال ناتوان کننده مخصوص متابولیسیم پورین است که از الگوی توارث وابسته به « پیسروی می کند و این بیماری به علت نقص آنزیم هیپوگزانتین گوانین فسفریبوزیل ترانسفراز (HGPRTI) ایجاد می شود که منجر به افزایش سطح

فسفوریبوزیل پیروفسفات می شود. مقادیر اضافی پورین ها موجب افزایش سرعت سنتز پورین و تجمع اسید اوریک و برخی از پیش سازهای متابولیکی آن می شود. اثر اصلی آن عصبی بوده، که همراه با حرکات کنترل نشده، اسپاسمهای عضلانی، عقب ماندگی ذهنی و خودزنی وسواسی می باشد. اگرچه داروهایی مانند آلوپورینول که تشکیل اسید اوریک را مهار می کنند، می توانند موجب کاهش سطح اسید اوریک شوند، اما هیچ کدام خیلی قابل قبول نیستند.

### كمبود آدنوزين دآميناز

حدود نیمی از کودکان مبتلا به نقص سیستم ایمنی مرکب شدید با توارث مغلوب آتوزومی همراه با اختلال عملکرد سلولهای B و T، کمبود آنزیم آدنوزین دآمیناز (ADA) دارند تظاهر بیماری در دوران نوزادی با عفونتهای ویروسی و باکتریایی عود کننده همراه میباشد که در صورت عدم درمان، به علت عفونتهای شدید باعث مرگ شود.

تشخیص با کمبود فعالیت ADA آدنوزین دامیناز گلبولهای قرمز و نیز انواع دیگر سلولها همراه با جهشهای دو آللی در ژن ADA تایید می شود. پیوند مغز استخوان – حتی برای جنین در رحم – موفقیت آمیز بوده است و ژن درمانی آزمایشی حدود کا سال است که با استفاده از ناقلان مختلف ویروسی در حال انجام می باشد.

# نقص پورین نوکلئوزید فسفریلاز

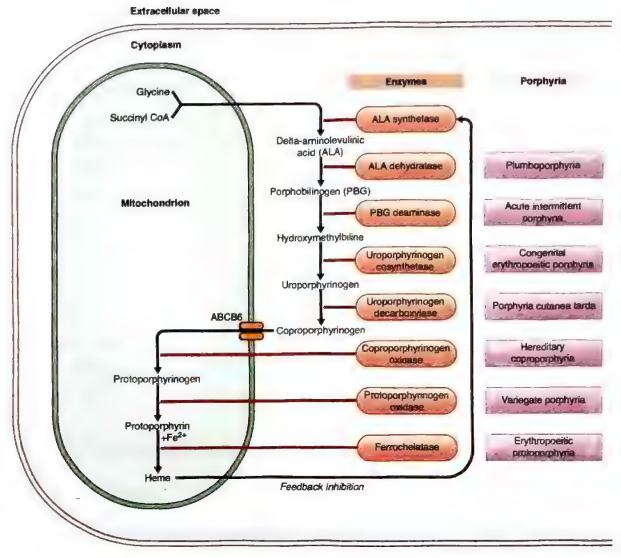
گروهی از کودکان مستعد ابتلا به عفونتهای کشنده، تکرار شنونده و حاد ویروسی که اختلال عملکرد سلولهای T دارند، نقص آنزیم پورین نوکلئوزید فسفوریلاز را نشان میدهند. درسان با گلبولهای قرمز تحت تابیش میتواند منجر به بهبود موقت عملکرد سیستم ایمنی شود.

# ناهنجاریهای متابولیسم پیریمیدینها و نوکلئوتیدها

در این گروه از اختلالات، مواردی که متابولیسم پیریمیدین و متابولیسے نوکلئوتید را تحت تأثیر قرار میدهند، نادر هستند گروه پیریمیدین شامل اسیدوری اوروتیک و گروه نوکلئوتیدی شامل سندرم آیکاردی – گوتریس Aicardi Goutières است.

# اوروتیک اسیدوری

اسیدوری اوروتیک، دارای الگوی توارث AR میباشد و دارای جهسش در ژن UMPS میباشد. درجاتی از ناتوانی



شکل ۱۱-۱۸ مسیر بیوسنتزی هم- پورفیرین، نشان دهنده آنزیمهای دخیل در اشکال مختلف پورفیری میباشد.

یادگیری به همراه کم خونی مگالوبلاستیک، و گلبولهای قرمز هیپوکرومیک و میکروسیتیک که به درمان با ویتامین B۱۲ و اسید فولیک پاسخ نمیدهند، رخ میدهد. مقادیر فراوانی اسید اوروتیک در ادرار وجود دارد. مشکلات بیمارمعمولاً با درمان با جایگزینی پیریمیدین رفع میشود و بنابرایا اکثر موارد پیش آگهی خوبی دارند. برخی موارد دارای ویژگیهای اضافی از جمله نقص ایمنی و ناهنجاریهای مادرزادی هستند.

# ناهنجاریهای متابولیسم پورفیرین و هم

چندین بیماری مختلف در متابولیسم پورفیرین وجود دارند که ناشی از کمبود آنزیمها در مسیر بیوسنتزی گروه حاوی آهن در هموگلوبین هم میباشد (شکل ۱۱–۱۸۸). همه ی این بیماریها از توارث AD پیروی می کنند، به استثنای پورفیری اریتروپوئیتیک میادرزادی با الگوی توارث مغلوب آتوزومی و یک شیکل XL از پروتوپورفیری اریتروپوئیتیک. در این بیماریها، آنزیمها سرعت را

محدود میکنند، بنابراین عدم کفایت هاپلوئیدی منجر به بیماری بالینی میشود. انواع مختلف پورفیری به طور متغیر با درگیری عصبی یا احشایی و حساسیت پوستی به نور ناشی از تجمع پیش سازهای مختلف پورفیرین در آن اندامها مرتبط است. پورفیریها باتوجه به اینکه مقادیر اضافی پورفیرینها عمدتاً در کبد یا در سیستم اریتروپوئیتیک بوجود آید، به دو نوع تقسیم میشوند.

# پورفیریهای کبدی

### پورفیری متناوب حاد (Acute intermittent porphyria)

در بیماری پورفیری متناوب حاد (AIP) حملات درد شکمی، ضعف، استفراغ و اختلالات روانی به شکل آشفتگی، رنجش عاطفی یا توهم مشاهده میشود. حتی ممکن است کما رخ دهد شدت بیماری در زنان نسبت به مردان بیشتر میباشد و گاهی بین علائم و دورههای قاعدگی ارتباط وجود دارد.

حملات می توانند با تجویز داروهای خاصی مانند استروئیدهای اگزوژن، ضد تشنجها و باربیتوراتها تسریع شوند. این بیماری به دلیل کمبود جزئی آنزیم اوروپورفیرینوژن سنتاز (معروف به پورفوبیلینوژن دآمیناز) ایجاد می شود. که منجر به افزایش دفع پیش سازهای پورفوبیلینوژن و ۵ آمینولولونیک اسید در ادرار می شود. تشخیص را می توان با آنالیز مستقیم ژن (HMBS) یا (PBGD) تایید کرد.

# کوپروپورفیری ارثی Hereditary coproporphyria

کوپروپورفیسری ارثی، که یک بیماری مرتبط با پورفیریها میباشد، دارای الگوی توارث غالب آتوزومی میباشد و ناشی از کمبود نسبی آنزیم coproporphyrinogen کوپروفیرینوژن اکسیداز میباشد که توسط ژن CPOX کد شود. این بیماری از نظر بالینی از پورفیری حاد متناوب قابل تشمخیص نمیباشد، اگرچه تقریبا یک سروم افراد مبتلا به این بیماری نیز دارای پوستهایی با حساسیت به نور میباشند.

### پورفیری متغیر (Porphyria variegata)

افریقای جنوبی رایج تر میباشد، پوست با حساسیت متغیر آفریقای جنوبی رایج تر میباشد، پوست با حساسیت متغیر به نور با ویژگیهای عصبی (نرولوژیکی) و احشایی را نشان میدهند که علائم بیماری میتواند توسط داروها نیز تحریک شود. افزایش دفع پیش سازهای پورفیرین، مثل پروتوپورفیرین و کوپروپورفیرین در مدفوع قابل شناسایی میباشد و این اختلال در اثر نقص آنزیم پروتوپورفیرینوژن اکسیداز که توسط ژن PPOX کد میشود، ایجاد می گردد.

# پورفیریهای اریتروپویتیک

# پورفیری اریتروپویتیک مادرزادی (Congenital) (Erythropoletic Porphyria

تنها نوع این گروه با الگوی توارث AR، پورفیری اریتروپوئیتیک مادرزادی (CEP) دارای حساسیت شدید به نور همراه با تاولهای پوستی میباشد که منجر به زخمهای گسترده میشود، تا حدی که اکثر افراد مبتلا در نور طبیعی روز قادر به بیرون رفتن نمیباشند. همچنین، بسیاری از آنها دارای کم خونی همولیتیک میباشد و به انتقال خون منظم و اغلب اسپلنکتومی (برداشت طحال) نیاز دارند. افراد مبتلا دارای تغییر رنگ قهوهای حقرمز در دندانها هستند که زیر نور ماوراء بنفش، فلورسنت قرمز را نشان میدهد. CEP ناشی از نقص آنزیم uroporphyrinogen

III يوروپورفيرينوژن سـنتاز IIIاسـت که توسط ژن UROS کد می شود.

# پروتوپورفیری اریتروپویتیکی

پروتوپورفیری اریتروپوئیتیک ناشی از نقص آنزیم فروشلاتاز که توسط ژن EPP1 کد شده میباشد که مسئول وارد کردن آهن به درون پیش ساز پورفیرین برای تشکیل هم است.

افراد مبتلا حساسیت به نور و گاهی بیماری مزمن کبدی را نشان میدهند. درمان موفقیت آمیز حساسیت به نور با بتا کاروتن گزارش شده است،

شکل وابسته به X این بیماری به دلیل جهشهای کسب عملکردی در ژن ALAS2 ایجاد می شود (جهش فقدان عملکرد (loss-of-function) در این ژن باعث کم خونی سیدروبلاستیکو وابسته به X می شود.

### ناهنجارىهاي متابوليسم فلزات وعناصر كمياب

در میان این گروه، موارد بسیارنادری وجود دارند اما ما بر ناهنجاریهای مرتبط با مس، اَهن و روی تمرکز می کنیم.

### ناهنجاريهاي متابوليسم مس

دو IEMs متمایز برای متابولیسیم مس شامل بیماری مِنکز Menkes disease (و بیماری ویلسون) Menkes disease

#### *بیماری منکز*

بیماری منکز یک اختلال وابسته به X مغلوب است که در آن مردان مبتلا در چند ماه اول زندگی دارای مشکلات تغذیه، استفراغ میباشندو دچار ضعف در افزایش وزن هستند، به دنبال آن هیپوتونی، تشنج و تحلیل پیشرونده عصبی رخ می دهد و فرد مبتلا معمولاً تا ۳ سالگی در اثر عفونت تنفسی مکرر فوت می کند. یکی از ویژگیهای بارز، عدم وجود رنگدانه در مو میباشد و موها حالت مجعد و شکننده نیز دارند. این حالت شبیه به پشم گوسفندانی است که از کمبود مس رنج می برند. سطح سرمی مس و سرولوپلاسمین بسیار پایین است. کلون سازی ثن برای بیماری منکز از طریحق یک زن مبتلا با جابجایی X—اتوزوم تسهیل شد و نشان داد که ژن مرتبط به این بیماری کد کننده پروتئین انتقال کاتیون (ATPase) برای مس می باشد کد کننده پروتئین انتقال کاتیون (ATPase) برای مس می باشد از می شدور می می با اگزوژنهای مختلف منابع مس تا به امروز مزیت کمی داشته اند.

### بيماري ويلسون (Wilson disease)

بیماری ویلسون، دارای الگوی توارث مغلوب آتوزومی میباشد، و معمولاً در دوران کودکی یا اوایل نوجوانی با حملات ناگهانی و یافتههای عصبی غیرطبیعی، از جمله ناهماهنگی، حرکات غیرارادی، تونیسیته غیرطبیعی در عضلات، اختلال در تکلم (دیسآرتری)، اختالال در بلع (دیس فاژی)، و تغییرات در رفتار یا اختلال روانی آشکار، ظاهر میشود. معاینه بالینی ممکن است حلقههای کیزر فلیشر Kayser Fleischer را نشان دهد که حلقههای قهوهای طلایی یا سیز در اطراف قرنیه هستند. که حلقههای میشود، را نشان دهد تحقیقات میتواند وجود عملکرد غیرطبیعی کبدی که منجر به سیروز کبدی میشود، را نشان دهد.

تشخیص بیماری بوسیله سطوح بالای مس در کبد، کاهش غلظت پروتئین انتقال دهنده مس در سرم یعنی سرولوپلاسمین و نتایج آزمایش بارگذاری غیرطبیعی مس صورت میگیرد. ژن بیماری ویلسون، ATPYB، بر اساس همولوژی پیشبینی شده با ژن منکنز شناسایی شد و نشان داده شده است که محصول ژن یک پروتئین انتقال دهنده کاتیونی ATPase است که در انتقال مس از سلولهای کبدی به سیستم جمعآوری صفراوی نقش دارد. بهبود ویژگیهای عصبی را میتوان با استفاده از عوامل شلاته کننده مانند پنی سیلامین (D-penicillamine) به دست آورد.

# ناهنجارىهاى متابوليسم آهن

### هموکروماتوز (Homochromatosis)

هموکروماتوز یک اختلال شایع متابولیسم آهن با شروع دیر هنگام است که سبب تجمع آهن در بدن میگرددو علائم آن بین ۴۰ تا ۶۰ سالگی ظاهر میشود. کبد شایع ترین بافت آسیب دیده است که رسوب آهن منجر به سیروزکبدی و نارسایی کبد میشود. بیماران در معرض افزایش خطر ابتلا به هپاتوسولولار کارسینوما یاسرطان کبد هستند. سایر اندامهایی که ممکن است تحت تأثیر قرار گیرند شامل پانکراس، قلب، غده هیپوفیز، پوست و مفاصل میباشد. افزایش بار آهن به آسانی با حجامت درمان میشود و این روش در کاهش بیماری زایی و مرگ و میر بسیار موثر است. نسبت مردان مبتلا به زنان ۵ به ۱ میباشد و این موثر است. نسبت عمومی تشخیص داده نمی شود درحالیکه بیماری در جمعیت عمومی تشخیص داده نمی شود درحالیکه بیشتر در بیماران دارای افزایش بار آهن ثانویه شناسایی می شود. بیشتر در بیماران دارای افزایش بار آهن ثانویه شناسایی می شود.

۶ ۱۰۰ درصد (بسته به جمعیت) افراد مبتلا برای واریانت ۸۵ موزیگوت هستند و فراوانی حاملین مبتلا برای واریانت C282۷ هموزیگوت هستند و فراوانی حاملین در اروپای شــمالی تقریباً ۱ به ۱۰ میباشــد. واریانت H63D در جمعیت عمومی شایعتر بوده و هموزیگوسیتی فقط باافزایش خطر متوســط (تقریبا چهار برابری) ابتلا به هموکروماتوز مرتبط است. افرادهتروزیگوت مرکب برای C282۷ و H63D نفوذ کاهش یافته دارند – تصور میشود تنها ۱٪ از هتروزیگوتهای مرکب احتمالاً علائم را نشـان میدهند. ۵۰٪ از هموزیگوتهای کو دچار افافه بار آهن (هموکروماتوز) میشوند و تا یک سوم ممکن است علائم مربوط به اضافه بار آهن (هموکروماتوز) را بروز دهند.

آسیب اندامها – سیروز کبدی، دیابت، کاردیومیوپاتی – در مردان بسیار شایعتر از زنان است. هموکروماتوز یک اختلال ژنتیکی هتروژن است که جهشهایی در ژن گیرنده ترانسفرین ۲ (TFR2) و ژن SLC40A1 که فروپورتیت را کد می کند، نیز گزارش شده است. علاوه بر شکل رایج بیماری با الگوی مغلوب وسن شروع در بزرگسالی، یک نوع نادر جوانی با اضافه بار آهن و نارسایی بافتی قبل از از سن ۳۰ سالگی وجود دارد که در صورت عدم درمان کشسنده است. هموکروماتوز نوزادی شدید می باشد و اغلب اتیولوژی نامشخصی دارد.

### ناهنجاریهای متابولیسم روی

### اكرودرماتيتيس انتروپاتيكا Acrodermatitis Enteropathica))

کمبود روی از گذشته به عنوان علت این اختلال شناسایی شـده است که در دوران نوزادی با تورم پوستی(درماتیت)، اسهال و نارسایی رشد ظاهر میشود. تاسی سر، ابروها و مژهها رایج است و ضایعات پوستی همراه با تاول مشاهده میشود. این بیماری با جهشهای هموزیگوت یا هتروزیگوت مرکب در ژن SLC39A4 همراه است که یک پروتثین غشایی را کد میکند که جذب روی را تسهیل میکند. خوشبختانه این یکی از MEانقص مادرزادی متابولیسمی قابل درمان است که افراد مبتلا بایستی به صورت طولانی مدت از مکمل روی در رژیم غذایی استفاده کنند.

### ناهنجارىهاى پراكسىزومى

پراکسی زومها اندامکهای درون سلولی هستند که توسط یک غشای لیپیدی تک لایهای محصور شده و در تمام سلولها حضور دارد. پراکسی زومها به ویژه در کبد و سلولهای پارانشیم کلیه فراوان هستند. ماتریکس اندامک حاوی بیش از ۴۰ آنزیم است که در تعدادی از واکنشهای دخیل در اکسیداسیون

# فصل ۱۸: نقصهای مادرزادی متابولیسمی



شکل ۱۲-۱۸ چهره یک نوزاد مبتلا به سندرم زلوگر که یک پیشانی برجسته دارد.



شــکل ۱۳-۱۳ رادیوگرافی از زانوی یک نوزاد تازه متولد شده با سندرم زلوگر که کلسیفه شدن غیرطبیعی نقطهای اپیفیز دیستال فمور را نشان میدهد.

اسیدهای چرب و بیوسنتز کلسـترول که با مسیرهای متابولیک خارج از پراکسی زومها در تعامل میباشد، نقش دارد.

آنزیمهای ماتریکس پراکسی زومی به واسطه پلی ریبوزومها سنتز میشوند سپس وارد سیتوزول شده و به پراکسی زومها منتقل میگردند.

این اختلالات به مواردی تقسیم می شوند که بر بیوژنز پراکسی زوم تأثیر می گذارند، مانند سندرم زلوگر، که در آن تعداد پراکسی زومها در تمام سلولها کاهش می یابد و نقص در اکسیداسیون، مانند آدرنولوکودیستروفی وابسته به X وکندرودیسپلازی پانکتاتا (chondrodysplasiapunctata).

### سندرم زلوگر (Zellweger syndrome)

نوزادان تازه متولد شده با سندرم زلوگر دارای هیپوتونی و ضعف هستند و ویژگیهای خفیف بدشکلی چهرهای (شکل ۱۸٫۱۲) که شامل یک پیشانی برجسته و یک ملاج قدامی بزرگ میباشد را دارند. همچنین ممکن است آب مروارید ویک کبد

بزرگ داشته باشند. آنها دارای حملات ناگهانی و تاخیر رشدی هستند و معمولاً تا یک سالگی فوت می کنند. بررسی ها می توانند کیستهای کلیوی و کلسیفه شدن غیرطبیعی را در انتهاهای در حال رشد غضروفی استخوانهای بلند نشان دهند (شکل ۱۸–۱۸). طیف وسیعی از شدت این بیماری وجود دارد، و تشخیصهای بالینی متفاوت برای انواع خفیف تر بیماری وجود دارد. تشخیص را می توان با افزایش سطح اسیدهای چرب با دارد. تشخیص را می توان با افزایش سطح اسیدهای چرب با زنجیره بلند پلاسما و آنالیز ژن تایید کرد. این بیماری از نظر ژنتیکی هتروژنی دارد، زیرا هر یک از چندین ژن PEX برای بیوژنز پراکسی زوم حیاتی است. این بیماری ایجاد کننده سندرم بیوژنز پراکسی زوم حیاتی است. این بیماری ایجاد کننده سندرم بدشکلی برای ناهنجاری های مادرزادی متابولیسم IEM می باشد که غیرمعمول است، اما مورد دیگر سندرم اسمیت لملی اوپیتز، یک ناهنجاری ذاتی بیوسنتز کلسترول که ناشی از جهش در ژن استرول دلتا ۷ ردوکتاز (DHCR7) است و همچنین برخی از ژنهای گروه MPS نیز می باشد.

# آدرنولکودیستروفی پیوسته بسه X (X-Linked) (Adrenoleukodystrophy)

مردان مبتلا به اختلال آدرنولو کودیستروفی وابسته به ALD)X) به طور کلاسیک در اواخر دوران کودکی با ضعف درعملکرد تحصیلی شناسایی میشوند. اگرچه تظاهرات ممکن است در هر سنی اتفاق بیفتد و زنان ناقل نیز ممکن است گاهی علائم را بروز دهند. گاهی هم هیچ علائمی بروز نمی کند. برخی از مردان در زندگی بزرگسالی ویژگیهای عصبی خفیف تر و نارسایی آدرنال (عدم کفایت آدرنال)، دارند که اصطلاحا آدرنومیلونوروپاتی آدرنال (عدم کفایت آدرنال)، دارند که اصطلاحا آدرنومیلونوروپاتی (adrenomyeloneuropathy)

نشان داده شده است که ALD با نقص آنزیم اسید چرب بلند زنجیر CoAسنتاز مرتبط است، اما میتواند به دلیل کمبود یک پروتئین غشای پراکسیزومی ثانویه به علت جهش در ژن ABCD۱ ایجاد شود. درمان ALD با رژیمی که از روغنی با سطوح پایین اسیدهای چرب بسیار بلند زنجیره – روغن لورنزو استفاده می کند ناامید کننده بوده است.

# کوندرودیس پـــلازی پانکتاتای ریزومِلیـــک (Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata)

کندرودیسپلازی پانکتاتا ویژگی رادیولوژیکی خاص از استخوانهای نقطه نقطه یا کلسیفیکاسیون نقطهای، را توصیف میکند معمولاً در اطراف مفاصل در اوایل دوره نوزادی ایجاد میشود و دلایل مختلفی دارد. با این حال، کندرودیسپلازی

پانکتاتای ریزوملیک نوع ۱ (RCDP۱)، یک ماهیت خاص دارد و یک اختلال در بیوژنز پراکسی زوم است. استخوان بازوی پروگزیمال و گاهی استخوان فمور نسبتاً کوتاه (ریزوملیک) میشود و شکافهای کرونال در اجسام مهرهای ایجاد میشود. آب مروارید معمولاً در هنگام تولد یا بلافاصله پس از آن ظاهر میشود. نقص در رشد رخ میدهد، ناتوانی ذهنی شدید است و معمولاً صرع ایجاد میشود.

بیشتر کودکان تا ۱۰ سالگی و برخی خیلی زودتر فوت می کنند. شکل خفیف تری از بیماری اغلب شامل آب مروارید مادرزادی، مشکلات جزئی اسکلتی و ناتوانی ذهنی با شدت بسیار کمترمی باشد. از نظر بیوشیمیایی، کمبود پلاسمالوژنها در گلبول قرمزو افزایش سطح فیتانیک اسید در پلاسما رخ می دهد و اسیدهای چرب بسیار بلند زنجیر طبیعی هستند. تنها ژن جهش یافته مرتبط با کندرودیسپلازی پانکتاتای ریزوملیک نوع ۱ (PEX7 است که کدکننده گیرندهای برای زیر مجموعهای از آنزیمهای ماتریکس پراکسی زومی می باشد.

### ناهنجارىهاى متابوليسم اسيد چرب و اجسام كتوني

این گروه از بیماریها شامل عیوب مختلف در متابولیسم و چرخه کارنیتین است. چرخه کارنیتین یک مسیر بیوشیمیایی میباشد که برای انتقال اسیدهای چرب بلند زنجیره به داخل ماتریکس میتوکندری لازم بوده و سپس اسیدچربهایی با طول کمتر از ۱۰ کربن برای تشکیل استرهای آسیل کوآ فعال میشوند. چرخه کارنیتین بخشی از مسیر اکسیداسیون و میتوکندریایی میباشد که نقش عمدهای در تولید انرژی، به ویژه در دورههای روزه داری ایفا میکند. کمبود کارنیتین یک ویژگی ثانویه از بیماریهای و اکسیداسیون است، نقص انتقال کارنیتین، یک نقص اولیه میباشد، و این بیماری نادر به طور قابل توجهی یک به جایگزینی کارنیتین پاسخ میدهد.

شایعترین اختالالات اکسیداسیون اسیدهای چرب – (بیماریهای ناشی از کمبود آنزیمهای " دهیدروژناز زنجیرهای آسیل کوآ ") – که میتوانند به طور گسترده به عنوان اختلالات عملکرد میتوکندری دستهبندی شوند، در ادامه توضیح داده شدهاند.

# ناهنجارىهاى ميتوكندريايي اكسيداسيون اسيد چرب

نقص اســـيل- کوآ دهيدروژناز زنجيره متوسط - Medium (Chain Acyl-CoA) (MCAD) Dehydrogenase Deficiency

كمبود أسيل كوأ دهيدروژناز با زنجيره متوسط (MCAD)

شایع ترین بیماری از این گروه از بیماریها است که اغلب به صورت هیپوگلیسمی هیپوکتونمی (ناشی از ناشتایی) نشان داده میشود. نقص متابولیک به این صورت است که چربی نمی تواند به اندازه کافی سریع تجزیه شود تا نیازهای بدن را فراهم کند، به ویژه در دورههای استرس زا که نیاز به انرژی بالاتر از حد طبیعی است، مانند بیماریهای همزمان - زمانی که کالری دریافتی اغلب کاهش می یابد. هپاتومگالی (بزرگی کبد) و اختلال عملکرد کبد ممکن است در یک دوره حاد وجود داشته باشد. شروع بیماری اغلب در ۲ سال اول زندگی است و به طرز ناراحت کننده ایی گاها کشــنده میباشد و شبیه به سندرم مرگ ناگهانی نوزاد است. مدیریت بیماری بر حفظ جذب کالری کافی و پرهیز از روزه داری استوار است، که میتواند در کودکان خردسال در هنگام بیماری چالش برانگیز باشد. یک اختلال با توارث مغلوب آتوزومی AR ناشـــی از جهــش در ژن ACADM، اکنون در ۹۰ درصد اللهای ناشی از یک جهش نقطه ای، و غربالگری جمعیت نوزادان در بسیاری از کشورها روتین میباشد.

# نقصهای مربوط به دهیدروژناز اسییل – کوآ زنجیره بلند و اسیل – کوآ زنجیره کوتاه و دهیدروژناز ۳ – هیدروکسی اسیل – کوآ زنجیره بلند

ایسن بیماری نادر با الگوی تسوارث AR در اوایل زندگی با ترکیبی متغیر از علائم اسکلتی و کاردیومیوپاتی، اختلال عملکرد سلولهای کبدی همراه بسا هپاتومگالی و انسسفالوپاتی ظاهر میشوند. درمان شامل حفظ تغذیه و اجتناب از روزه داری است، اما در بیماریهای ناشسی از نقصهای زنجیره کوتاه آسسیل کوآ چندان مفید نیست.

# نقص آســـیل- کوآ دهیدروژنازهای چندگانه، یا اسیدوری گلوتاریک II

اسیدوری گلوتاریک نوع II متغیر است، و دو نوع شدید آن دارای سن شروع در نوزادی میباشد، یکی از آنها دارای ناهنجاریهای دستگاه ادراری تناسلی است. در هر دوی این دو نوع شدید، هیپوتونی، هپاتومگالی، اسیدوز متابولیکی و هیپوکتونمی هیپوگلیسیمی اتفاق میافتد. شکل با شروع دیر هنگام ممکن است در اوایل دوران کودکی، به جای دوره نوزادی، با ناتوانی در رشد، اسیدوز متابولیک، هیپوگلیسمی و انسفالوپاتی با ناتوانی در رشد، اسیدوز متابولیک، هیپوگلیسمی و انسفالوپاتی ظاهر شود. درمان اشکال شدید فقط حمایتی است، اما در نوع خفیف تر ریبوفلاوین، کارنیتین و رژیمهای غذایی کم پروتئین و کم چربی موفقیت آمیزتر بوده است.

# ناهنجاریهای متابولیسم انرژی

این گروه وسیع از بیماریها شامل اختلالات مختلف مؤثر بر کمپلکس پیروات دهیدروژناز، که شامل یک شکل وابسته به X (XL) میباشد، و همچنین اختلالات گسترده و مهم زنجیره تنفسی میتوکندری است.

# ناهنجاريهاي زنجيره تنفسي ميتوكندريايي

بیماری میتوکندریایی اولین بار در سال ۱۹۶۲ در بیماری که میتوکندری او دارای ناهنجاریهای ساختاری و ناهماهنگی بین اکسیداسیون و فسفوریالاسیون بود، شناسایی شد. هرچند ۲۰ سال پس از آن، ارتباط DNA میتوکندریایی جهش یافته (mtDNA) با بیماریهای انسانی جلب نظر کرد mtDNA. کوچک دو رشتهای حلقوی (شکل ۷-۲) حاوی ژن کد کننده RNA ریبوزومـــی (rRNA) و چندیــن RNA ناقل (tRNA) مورد نیاز برای بیوسنتز پروتئین میتوکندریایی، و همچنین برخی از پروتئینهای دخیل درزنجیره انتقال الکترون است. Mt-DNA ۵۵۲۳ کــدون و در مجموع ۳۷ محصول ژنی دارد. نوکلئوتیدهای گوانین و سیتوزین بین دو رشته mtDNA به طور نامتقارن قرار گرفته اند – رشته غنی از گوانین، رشته سنگین (H) نام دارد و رشته غنی از سیتوزین به عنوان رشته سبک (L) شناخته می شود. کنترل همانندســازی و رونویسی توسط یک توالی (bp) ۱۱۲۲ از مولکول mtDNA صورت می گیرد که به عنوان حلقه جایگزینی یا حلقه D-LOOP) D شناسایی می شود. فسفوریلاسیون اکسیداتیو (OXPHOS) فرآیند بیوشیمیایی است که مسئول تولید مقادیر زیادی ATP مورد نیاز برای انرژی سلولی میباشد. این فرآیند توسط پنج کمپلکس أنزيمي داخل ميتوکندريايي صورت مي گيرد کـه به آنها کمپلکس I تا V گفته میشـود و Mt-DNA ۱۳ زیر واحد tRNA ۲۲ ،OXPHOS و ۲۲RNA را تولید می کند.

نامگذاری " کمپلکس ها" به درستی صورت گرفته است (شکل ۱۴–۱۸). برای مثال، آنالیز کمپلکس آه تقریباً ۴۵ زیرواحد مختلف را نشان داد – که ۳۸ زیرواحد توسط هسته و هفت زیرواحد توسط میتوکندری کد می شود – که جهش در هر یک از آنها می تواند موجب بیماری شود. اکثر افراد مبتلا دارای فنوتیپ نوروپاتی بینایی ارثی (Leber (LHON) یا سندرم لی دارای فنوتیپ نوروپاتی بینایی ارثی (Leigh syndrome) هستند. کمپلکس ۷ شامل ۱۲ یا ۱۳ زیر واحد است که دو زیرواحد ATPase ۸ و ATPase ۸ توسط واحد است کمپلکس کشره فعالیت کمپلکس ۷ نیاز به پیوند محکم با کاردیولیپین دارد (به سندرم بارث مراجعه ۷ نیاز به پیوند محکم با کاردیولیپین دارد (به سندرم بارث مراجعه

# کنید)،که توسط DNA هستهای کد می شود.

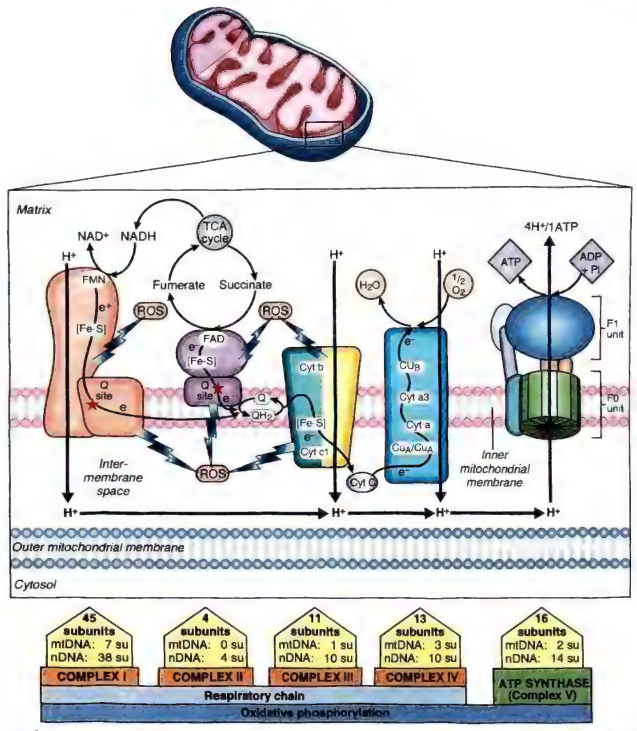
از أنجایی که اغلب پروتئین های میتوکندریایی، مانند زیر واحدهای درگیر در انتقال الکترون، توسط ژنهای هستهای کد مىشــوند، اغلب أنها داراي الگوى توارث أتوزوم مغلوب (AR) هستند، اما اشكال غالب آتوزومي (AD) و وابسته به (X XL) نيز رخ میدهند. مانند سایر بیماریهای متابولیک مغلوب آتوزومی، اختلالات ناشی از جهش در این ژنها خالص میباشند. با این حال، اختلالاتی که به دلیل جهش در mtDNA به علت پدیده هتروپلاسمی حاصل میشود، بسیار متغیر هستند (شکل ۳۰-۶). ويژگىهاى باليني عمدتاً تركيبي از علائم عصبي (أنسفالوپاتي، زوال عقل، أتاكسي، ديستوني، نوروپاتي و تشنج) و علائم میوپاتی (هیپوتونی، ضعف و کاردیومیوپاتی با نقص هدایتی) است. سایرعلائم و نشانههای شامل ناشنوایی، دیابت شیرین و يبكمانتاسيون شبكيهاي واسيدوز مي باشد. تظاهرات باليني بسیارمتغیر است که سیتوپاتی میتوکندریایی باید به عنوان یک احتمال در هر سنی (بیماری یک جزء عصبی یا میوپاتیک دارد) در نظر گرفته شود. چندین ماهیت بالینی متمایز مشخص شد. اگرچه برخی از آنها به طور چشمگیری همپوشانی دارند، اما میزانی از همبستگی فنوتیپ ژنوتیپ مطرح است.

# بیماری صرع میولونیک و فیبر قرمـــز ناهموار((Myocionic epilepsy and ragged red fiber))

بیماری صرع میوکلونیک و فیبر قرماز ناهموار (MERRF) نخستین بار در سال ۱۹۷۳ توصیف شد و به ایان دلیل که رنگآمیزی سه رنگی گوموری بافت عضلانی که رساوبهای غیرطبیعی میتوکندریها را به صورت «قرمز ناهموار» نشان دادبه این صورت نامیده شد در سال ۱۹۸۸ مشخص شد که این بیماری توارث مادری دارد. تصویر کلاسیک صرع میوکلونیک پیشرونده، دارای میوپاتی و جنون با پیشروندگی تدریجی است. آتروفی بینایی اغلب وجود دارد و الکتروانسافالوگرام مشخصاً غیر طبیعی است. معاینات پس از مرگ مغزی، تخریب گسترده عصبی را نشان معاینات پس از مرگ مغزی، تخریب گسترده عصبی را نشان میدد. در سال ۱۹۹۰ گزارش شد که MERRF در نتیجهی یک جهش نقطهای در ژن tRNA لیزین (t-RNA lys) حاصل می شود

# انسفالومیوپاتی میتوکندریایی، اسیدوز لاکتیکی و حملات شبه سکتهای (MELAS)

این بیماری که برای اولین بار در سال ۱۹۸۴ مشخص شد، به عنوان MELAS شیناخته می شیود و اکنون به عنوان یکی از شیایع ترین اختلالات میتوکندری می باشد. ممکن است یکی از



شکل ۱۴-۱۴ تصویری از سیستمهای زنجیره تنفسی میتوکندری و سیستم فسفوریلاسیون اکسیداتیو، چهار کمپلکس زنجیره تنفسی و آدنوزین تری فسـ فسفوریلاسیون اکسیداتیو، چهار کمپلکس ها نشان داده شده است. ADP فسـ فسـ فسنات سنتاز (ATP سـ نتاز)کمپلکس ۷ طرحواره شده اند و مسـ برهای الکترونی /پروتونی در امتداد این کمپلکسها نشان داده شده است. ADP آدنوزین دی فسفات؛ ATP، آدنوزین تری فسفات؛ FAD، فلاوین آدنین دی نوکلئوتید؛ FMN، مونونوکلئوتید فلاوین؛ ROS، گونههای اکسیژن فعال؛ TCA، چرخه اسید تری کربوکسیلیک (سیتریک).

ویژگیهای این بیماری کوتاهی قد باشد، اما رخداد شبیه سکته مغزی مشخصه بارز این اختلال میباشد، اگرچه این حملات لزوما در همه اعضای مبتلای یک خانواده رخ نمیدهد. هنگامی که حملات رخ میدهد،ممکن است به صورت استفراغ، سردرد یا اختلال بینایی ظاهر میشود و گاهی به همی پلژی گذرا (فلج

یک طرف بدن) یا همی انوپی (کم شدن بینایی یا نابینایی در بخشی از میدان بینایی م) منجر میشوند. یکی از ویژگیهای رایج این بیماری، دیابت شیرین نوع ۲، به علاوه ناشنوایی حسی عصبی است (که به عنوان دیابت و ناشنوایی با توارث مادری [MIDD] توصیف میشود.) این ویژگیهای بالینی اخیر با

رایج ترین جهش، (جایگزینی A>G در نوکلئوتید ۳۲۴۳.m) همراه است، که tRNAUUR لوسین (tRNA leucineUUR) را تحت تاثیر قرار می دهدد. این جهش در تقریباً ۸۰ درصد بیماران یافت می شود و به دنبال آن یک انتقال T>C در نوکلئوتید ۳۲۷۱.m رخ می دهد که بر tRNA UUR لوسین نیز تأثیر می گذارد.

# نورودژنراسیون آتاکسیی و رتینیت پیگمنتوزا ((Neurodegeneration, Ataxia, and Retinitis Pigmentosa

مشخصه اولیه این بیماری بروز شب کوری است که ممکن است سالهای بعدی با علائم عصبی همراه باشد. جنون ممکن است در بیماران مسنتر اتفاق بیفتد، اما تشنج تقریباً در هر سنی می تواندبروز کند و تاخیر تکوینی در بیماران جوان تر رخ می دهد. اکثر موارد به علت یک جهش منفرد جایگزینی GT در نوکلئوتید ۱۹۳۸ کسه در ناحیه کد کننده زیرواحد ATPase ۶ قرار دارد، ایجاد می شرود. ایس تغییر اغلب تحت عنوان جهش (NARP کنوری عصبی، آتاکسی و رتینیت پیگمانتوزا) نامیده می شود.

#### (Leigh disease) بيماري لي

این بیماری با علائم عصبی، متشکل از ضایعات (لزیون) اسفنجی شکل معمول گانگلیای بازال، تالاموس، ماده خاکستری و پوشش ساقه مغز مشخص میشود. در فرم شدید بیماری، مرگ در دوران نــوزادی یا اوایل کودکی رخ میدهد و اولین بار جهش در دوران نــوزادی یا اوایل کودکی رخ میدهد و اولین بار جهش نتیجه، یک نوع از بیماری لی به سـادگی یک نوع شدید NARP NARP است و نسبتهای بالاتری از mtDNA جهش یافته در این موارد گزارش شــده اسـت. با این حال، گاهی جهش مجدد مشاهده میشود. که بین بستگان درجه اول ممکن است از مرگ در اوایل کودکی تا بهبودی آهسته از بیهوشی عمومی متغیر باشد.

پاتولوژی یکسان یا بسیار مشابه، و یک دوره بالینی مشابه، اکنون در بیماران با طیف وسیعی از نقایص مولکولی مختلف توصیف شده است. نقص سیتوکروم c در تعدادی از بیمارانی گزارش شده است که دارای جهشهایی در ژن SURF1 هستند، که یک ژن هستهای میباشد و یک فاکتور نگهدارنده احتمالی برای سیتوکروم c را کد می کند که این فاکتور برای سیتوکروم وکمپلکس IV حیاتی میباشد.

# ده ها ژن کد کننده زیرواحدهای حیاتی مختلف سیتوکروم ،

شناسایی شده اند، تعداد آنها همچنان درحال افزایش است و آنها از الگوی توارث مغلوب آتوزومی AR پیروی میکنند. بنابراین

بیماری لی از نظر ژنتیکی هتروژن است و همچنین شامل یک فرم وابسته به XL X ژن (NDUFA1) مرتبط با نقص کمپلکس ۱ میباشد.

# نوروپاتی بینایی ارثی لبر (Leber Hereditary Optic Neuropathy)

در داد از یک جهش نقطه ای در سلماری انسانی بود که نشان داد از یک جهش نقطه ای در سلم سلمی ناشی می شود. در حال حاضر حدود ۱۸ جهش مختلف آن توصیف شده است. شایع ترین جهش در نوکلئوتید ۱۱۷۷۸ (MTND4) رخ می دهد که ۷۰% موارد در اروپا و بیش از ۹۰% موارد در ژاپن را شامل می شود. این بیماری با فقدان حاد یا تحت حاد بینایی مرکزی بدون درد ظاهر می شود که عمدتا بین سنین ۱۲ تا ۳۰ سالگی اتفاق می افتد. مردها در شیجره نامه های مبتلا بسیار بیشتر از زن ها در معرض نابینایی هستند. در برخی از شجرنامه های (LHON)، مشکلات عصبی دیگری هم رخ می دهد.

# تشخیص خطاهای ذاتی متابولیسم پیش از تولد

برای اکثر IEMهایی که در آنها یک محصول ژن غیرطبیعی یا ناقص قابل شناسایی است، تشخیص پیش از تولد ممکن است. آنالیز بیوشیمیایی آمنیوسـیتهای کشت داده شده در آمنیوسنتز سه ماهه دوم بارداری امکانپذیر است، اما تا حد زیادی جای خود را به آزمایشهای اولیه با استفاده از پرزهای کوریونی مستقیم یا کشت داده شده (CV) داده است، که سبب تشخیص در هفتههای ۲۱ تا ۱۴ بارداری میشـود. برای اکثر بیماریها، آنالیز مستقیم DNA جایگزین آنالیز بیوشـیمیایی شده است. این روش از تأخیر ذاتی کشـت بافت پرز کوریونی کا جلوگیـری میکند و برای خطاهای ذاتی که اساس بیوشیمیایی آنها به طور واضح شناسایی خطاهای ذاتی که اساس بیوشیمیایی آنها به طور واضح شناسایی نشـده است، یا هنگامی که آنزیم در آمنیوسیتها یا پرز کوریونی دلرد.

تشخیص قبل از تولد اختسلالات میتوکنسدری به علت جهشهای mtDNA میباشد که مشسکلات خاصی را به دلیل مشکل هتروپلاسسمی و ناتوانی در پیشبینی بیماری برای نتایج بهدسستآمده (چه مثبت یا منفی برای جهسش موردنظر) ارائه میکند. این مسائل در مشساوره چالشبرانگیز است و همچنین در نظر گرفتن سسایر گزینههای تولیدمثلی مانند اهدای تخمک را افزایش میدهد. امکان میتوکندریهای اهدایی با اسستفاده از تکنولوژی انتقال هسستهای نیز در حال تبدیل شسدن به واقعیت است (به فصل ۲۰ مراجعه کنید).

#### مغاهيم بنيادي

- ۱-فرآیندهای متابولیکی در تمامی گونه ها به صورت مرحلهای انجام می شوند که هر مرحله توسط یک آنزیم خاص حاصل از یک ژن خاص کنترل می گردد و در نتیجه مفهوم یک ژن یک ژن یم را ارائه می دهد.
- ۲- انسداد مسیر متابولیکی منجر به انباشت حد واسطهای متابولیکی و یا کمبود محصول نهایی آن مسیر متابولیکی خاص می گردد که اصطلاحاً "خطای ذاتی متابولیسم نامیده می شود.
- ۳- اکثرخطاهای ذاتی متابولیسیی به صورت صفات اتوزومال مغلوب یا وابسیته به X مغلوب به ارث میرسیند. تعداد کمی از این خطاها ناهنجاریها دارای توارث غالب اتوزومی میباشد و شامل آنزیمهای محدودکنندهی سیرعت، گیرندههای سیطح سیلولی یا آنزیمهای مولتیمری به واسیطهی عدم کفایت هاپلوئیدی یا جهشهای منفی غالب میباشند.
- ۴- طیف گستردهای از خطاهای ذاتی متابولیسیم در دورهی نوزادی غربالگری می شود و با محدودیتهای غذایی یا مکملها به طور موفقیت آمیزی درمان می شوند.
- ۵- توالی یابی کل اگزوم یا کل ژنوم به طور فزایندهای به عنوان یکی از تحقیقات اولیه برای نوزادان و کودکانی که با بیماریهای متابولیکی مشکوک مراجعه می کنند، مورد استفاده قرار می گیرد، به ویژه اینکه تشخیص زودهنگام ممکن است به جلوگیری از عواقب طولانی مدت در صورت وجود درمان کمک کند
- ۶- تشخیص پیش از تولد بسیاری از خطاهای مادرزادی متابولیسمی
   به طور فزایندهای با آنالیز مستقیم جهشهایی که جنین در معرض
   خطر آنها است، به جای روشهای بیوشیمیایی مرسوم انجام میشود.
   ۷- پیماریهای میتوکندریایی به روشهای مشابه با خطاهای ذاتی
   متابولیسم بروز می کنند و معمولاً از الگوی توارث مادری (میتوکندری)
   یا مغلوب اتوزومی پیروی می کنند، اگرچه برخی دارای الگوی توارث
   غالب اتوزومی و به ندرت وابسته به X مغلوب می باشند
- ۸ به دلیل مشکل هتروپلاسمی و درجات مختلف شدت، تشخیص پیش از تولد بیماری ناشی از جهشهای ژنوم میتوکندریایی به دلیل دشواری زیاددر پیش بینی فنوتیپ، پیچیده است.

#### سناريو باليني ١

- والدین پسر ۲/۲۱ ساله برای چهارمین فرزندشان نگران هستند. هنگامی که او یک عفونت تنفسی بالا همراه با تب دارد، حملههایی از آن را تجربه میکند
- بی حالی، خواب آلودگی و استفراغ قابل توجه، در مقایسه با سایر کودکان در هنگام سرماخوردگی بسیار بیشتر است، اگرچه به نظر نمی رسد که او بیشتر از سایر کودکان از دورههای عفونی رنج می برد.
- یک بار ۶ ماه پیش فکر کردند ممکن است تشنج داشته باشد اما گذرا بود. به طور کلی رشد و توسعه او کاملا رضایت بخش به نظر می رسد، معاینه در کلینیک تایید می کند که او دچار بدشکلی نیست و مورد غیر طبیعی پیدا نشده است. والدین اولین فرزند خود را در ۴ ماهگی پس از یک بیماری زودرس کوتاه به دلیل مرگ از دست دادند و در ادامه صاحب دو فرزند دیگر شدند که سالم هستند و در مدرسه خوب عمل می کنند.
  - ۱. تاریخچه چه چیزی را نشان میدهد؟
    - ۲. چه بررسیهایی انجام میدهید؟

#### مناريو باليني ٢ مه --

یک دختر ۹ ساله سابقه تحمل وعمل ضعیف و افزایش ضعف عضلانی دارد و عملکرد او در مدرسه کاهش یافته است. مادر او، ۴۴ ساله، خستگی فزایندهای دارد، اگرچه او در سن ۴۰ سالگی یک سبکته مغزی کوچک داشته است، او همچنین در طی یک دوره ۵ تا ۱۰ ساله دچار کاهش قابل توجهی در شینوایی خود شده بود مادریزرگ مادری این دختر ۹ ساله در دهه ۵۰ خود دچار سبکته مغزی شد و در سن ۶۰ سالگی دچار زوال عقل شد و در سن ۶۰ سیالگی دچار زوال عقل شد و در سن ۶۰ سیالگی دچار زوال عقل شد و در سن ۶۰ سیالگی درگذشت. سابقه خانوادگی عادی است. سابقه بالینی و خانوادگی عادی است. سابقه بالینی و خانوادگی چه چیزی را نشان میدهد؟

## نکات فصل ۱۸ نکاتی از تامیسون

- ◄ در ژن PAH ناهمگنـــی آللـــی وجــود دارد و مهمترین پیامد
   بالینی آن این موضوع اســت که اغلب هایپر فنیل آلانینمی
   هتروزیگوتهای مرکب هستند.
- ♦ ۱ تا ۳% بیماران هایپر فنیل الانینمی، ژن PAH نرمال است
  و دارای نقص در یکی از مراحل بیوسنتز یا شکل دوباره BH4
  یعنی کوفاکتور PAH میباشد. بیماران مبتلا به نقص BH4
  اولین بر به این علت شناسایی شدند که علیرغم رژیم غذایی
  دارای فنیل آلانین کم این افراد دارای مشکلات عصبی
  شدید در اوایل زندگی خود بودند و این پیامد به دلیل نیاز
  دو آنزیم تیروزین هیدروکسیلاز و تریپتوفان هیدروکسیلاز
  به کوفاکتور BH4 میباشد هر دو هیدروکسیلاز برای سنتز
  ناقلین عصبی تک آمینی مانند دوپامین نور اپی نفرین اپی
  نفرین و سروتونین حیاتی هستند. ناهمگنی لکوسی هایپر
  فنیل آلانینمی از جهت اینکه درمان افراد دارای نقص در
  متابولیسم BH4 با افراد دارای جهش PAH متفاوت است.
- بیماری تی ساکس به دلیل کمبود قابل توجه هگزوزآمینیداز (HEXA) ایجاد میشود اثر اصلی ایان آنزیم علیرغم حضورش در تمام مناطق در مغز است که جایگاه اصلی سنتز گانگلوزید GM2 است. HEXA فعال از نظر کاتالیتیک، محصول یک سیستم سه ژنی است این ژنها زیرواحد آلفا و بتای آنزیم و یک پروتئین فعال کننده را کد می کند. جهش موجود در ژن HEXA زیرواحد آلفا را تحت تاثیر قرار میدهد و با ایجاد اختلال در فعالیت آنزیم HEXA سبب بیماری تی ساکس میشود. نقص موجود در ژن HEXB یا ژن کد کننده پروتئین فعال کننده، فعالیت آنزیم HEXA و HEXB را مختل کرده و سبب به ترتیب بیماری سندهوف و کمبود پروتئین فعال کننده میشود.
- بیماری سلول I نوعی بیماری ذخیره ایی لیزوزومی است که توارث مغلوب اتوزومی دارد. این افراد دارای اختلالات چهره ایی، تغییرات اسکلتی و عقب ماندگی شدید در رشد و عقب افتادگی ذهنی و بقای کمتر از ۱۰ سال دارند. در این بیماران مقادیر سلولی بسیاری از هیدرولازها ی اسیدی لیزوزومی شدیدا کم می شود و علت آن عدم رخداد تغییرات پس از ترجمه بر روی هیدرولازها است در این بیماران انزیم انتقال ترجمه بر روی هیدرولازها است در این بیماران انزیم انتقال

- دهنده عامل فسفات به باقیمانده مانوز دچار نقص شده است. مقال نیادی از دوشر های بدمعنا سیب ایجاد بیماریهایی در
- مقدار زیادی از جهشهای بدمعنا سبب ایجاد بیماریهایی در انسان میشود که که افزایش گلیکوزیلاسیون ۱۸ در پروتئینها همراه است. این گلیکوزیلاسیون به دنبال جهشهایی است که منجر به تشب کیل جایگاه ۱۸ گلیکوزیلاسیون در پروتئین جهش یافته است. این جایگاه جدید که سبب گلیکوزیلاسیون نامناسب پروتئین جهش یافته میشوند سبب بیماری نادر با توارث مغلوب آتوزوه یه نام قابلیت مندلی ابتلا به بیماری مایکوباکتریال (MSMD) است. این بیماران مستعد ابتلا به غفونتهای منتشر مانند Guern بیماری نتیجه بدمعنا در ژن گروه محدودی از بیماران msmd بیماری نتیجه بدمعنا در ژن گیرنده ۲ اینترفرون گاما IFNGR2 میباشد که سبب ایجاد جایگاه ۱۸ گلیکوزیلاسیون جدید در پروتئین IFNGR2 جهش یافته میشود و گیرنده جهش یافته حاصله قادر به کنش با اینتفرون گاما نیستند.
- کمبود آلفا ۱ آنتی تربیسین سبب انسداد ریوی مزمن و سیروز
  کبدی می شـود. پروتئین آلفا ۱ آنتی تربیسین مهار کننده
  سرین پروتئاز میباشد و نام رسمی ژن آن SERPINAI است.
  ژن آلفا ۱ آنتی تربیسـن در کبد بیان می شـود و تنها آلل Z
  (Glu 342Lys) تقریبا شایع است. بیماری ریوی مرتبط با آلل
  ع در کمبود آلفا ۱ آنتی تربیسین در نتیجه تغییر تعادل طبیعی
  بین الاسـتاز و آلفا ۱ آنتی تربیسین اسـت که سبب تجزیه
  پیشرونده الاستین دیاره آلوئولی می شود.
  - طبقه بندی جهش گیرنده LDL:

جهشهای ژن گیرنده LDL را می توان بر حسب اینکه کدام مرحله از مسیر سلولی گیرنده در اثر جهش مختل شده است به ۶ گروه طبقه بندی می شود:

- ۱. جهش گروه ۱: آللهای خنثی هستند که جلوی تولید هرگونه گیرنده قابل شناسایی را میگیرند. این گروه شایعترین نوع بیماریهای ناشی از جهش در این لکوس میباشید و ۵ گروه باقیمانده، گیرنده ساخته میشود اما عملکرد آن مختل شده است.
- ۲. جهش گروه دوم ویژگیهایسی از پلی پپتید را که برای جایگزینی آن حیاتی است تعیین میکنند. جهش نسبتا شایع گروه ۲ را نقص در انتقال مینامند زیرا گیرنده LDL به جای انتقال به گلژی در محل سنتز خود یعنی ER تجمع میکنند.
   ۳. گروه سروم به اینورت است که گیرنده جهش یافته به سطح سلول میرسد اما توانایی اتصال به LDL را ندارد.
- ۴. جهش گروه چهارم :قرار گیری گیررنده در حفره پوششدار را مهار می کند در نتیجه LDL متصل شده توانایی ورود را نخواهد داشت. این موتاسیونها جهش C ترمینال بخش سیتوزولی گیرنده را تغییر داده یا حذف می کند.

- هش گروه ۵ آللهای نقص بازیافت هستند. بازیافت گیرنده
   نیازمند تفکیک گیرنده و LDL در اندوزوم است. جهش در
   دومن مشابه پیشساز فاکتور رشد اپیدرمی از آزاد شدن لیگاند
   جلوگیری می کند و در نتیجه تجزیه گیرنده رخ می دهد.
- جهش گروه ششیم سبب هدفگیری نامناسب رسپور جهش یافته به غشیای قاعده جانبی می شود. جهش در سیگنالها سبب می شود گیرنده جهش یافته اشتباها به سطح راسی سلول کبدی منتقل شیود و بازیافت گیرنده به غشای جانبی مختل می شود و سبب کاهش کلی آندوسیتوز گیرنده خواهد شد.
- مــوار نادری از هایپر کلســترولمی خانوادگی با وراثت غالب اتوزومی یافت شــده اســت که نتیجه جهشهای بدمعنا ی کسب عملکرد در ژن کد کننده پروتئاز PCSK9 است و نقش PCSK9 هــدف گیری گیرنده LDL برای تخریب لیزوزومی میباشــد. در نتیجه فراوانی گیرنده در ســطح سلول کاهش مییابد و در نتیجه افزایش مقادیر کلسترول LDL در خون و بیماری عروق کرونر قلب میشود.
- واریانتهای شایع ژن PCSK9 میتواند با سطوح بسیار بالا یا پایین کلسترول LDL همراه باشد امروزه مشخص شده است چند واریانت توالی PCSK9 با سطح پایین کلسترول LDL پلاسما مرتبط هستند. مثلا در جمعیت آفریقایی آمریکایی یکی از دو واریانت بی معنای PCSK9 در ۶۲% از کل افراد مشاهده میشود، هرواریانت با کاهش معنی دار حدود افراد مشاهده میشود، هرواریانت با کاهش اثر محافظتی نیرومندی در برابر بیماری عروق کرونر ایجاد کرده است و خطر ابتلا را تا ۹۰ % کم می کند.
- ◆ در بیماری آلزایمر رسوب پروتئین رشته ایی به نام پپتید بتا

آمیلوئید و Tau رخ می دهد. پبتید A از یک پروتئین بزرگتر به نام A ایجاد می شود. پلاک آمیلوئیدی علاوه بر پبتید A آپولیپوپروتئین B را نیز دارند. پروتئین A آپولیپوپروتئین B را نیز دارند. پروتئین B که در اندوزوم ها، B و گلژی وجود دارد و بسته به فعالیت نسبی لیزوزوم ها، B و گلژی وجود دارد و بسته به فعالیت نسبی سبه پروتئاز سرنوشت متمایزی دارد. این سه پروتئاز شامل B سکرتاز و B سکرتاز و نهایتا B سکرتاز است در B سکرتاز موارد پروتئین پیش ساز آمیلوئیدی B می شود. در B باقیمانده موارد پروتئین پیش ساز آمیلوئیدی B می شود. در B باقیمانده بریده شده و مانع تشکیل پتید B برش می خورد که منجر به تولید پپتید غیر سمی B که می شود. که منجر به نسبت به B که رشته های بیشتری تولید می کند و این ویژگی نسبت به B که از ایمر را در جمله بیماریهای ساختاری قرار می تواند بیماری آلزایمر را در جمله بیماریهای ساختاری قرار دهد. علت اصلی آلزایمر تک ژنی تجمع پپتید B

- † ژن کد کننده پرســنیلین ۱ و ۲ در خانوادههایی که آلزایمر با توارث غالب دارند شناسایی شده است. پرسنیلین ۱ برای برش βΑΡΡ توســط γ سکرتاز لازم است افزایش Aβ4 به دنبال جهش در پرسنیلین ۱ از جهش در پرسنیلین ۲ از نظر سن بروز بیماری متغیر میباشد (پرسنیلین ۱ از ۳۵ تا ۶۰ سالگی و پرسنیلین ۲ ۴۰ تا ۸۵ سالگی است).
- افـراد ناقــل APO€4 دارای خطر بالا برای ابتــلا به آلزایمر هســتند زیرا APOE در روند پردازش βAPP و چگالی پلاک آمیلوئید در مغز افراد مبتلا به آلزایمر تاثیر دارد.
- در فرد ناقل دارای جهش پرسینیلن ۲، اگر دو آلل ۴۴ ژن APOE را داشته باشد نسبت به یک آلل با بروز در سن پایین تر همراه می باشد.

TABLE 19-8 Cones and Proteins Associated with Inherited Susceptibility to Alzheimer Disease

Gene	Inheritance	% of FAD	Procein	Normal Function	Role in FAD
PSEN1	AD	50%	Presention 1 (PS1): A 5 to 10 membrane-spanning domain protein found in cell types both inside and outside the brain	Unknown, but required for y-secretase cleavage of BAPP.	May participate in the abnormal cleavage at position 42 of βAPP and its derivative proteins. More than 100 mutations identified in Alzheimer disease.
PSEN2	AD	1%-2%	Presenilin 2 (PS2); Structure similar to PS1, maximal expression ourside the brain.	Unknown, likely to be similar to PS1.	Az least 5 mimense mutations identified.
APP	AD	1%-2%	Amyloid precursor protein (βΑΡΡ): An intracellular transmembrane protein. Normally, βΑΡΡ is cleaved endoproteolytically within the transmembrane domain (see Fig. 12-24), so that linte of the β-amyloid peptide (Αβ) is formed.	Unksown.	β-Amyloid peptide (Aβ) is the principal component of senile plaques. Increased Aβ production, especially of the Aβ <sub>43</sub> form, is a key pathogenic event.  Approximately 10 mutations have been identified in FAD.
APOE	See Table 12-6	NA	Apolipoprotein E (apoE): A protein component of several plasma lipoproteins. The apoE protein is imported into the cytoplasm of neurons from the extracellular space.	Normal function in neurons is unknown. Outside the brain, apoE participates in lipid transport between risues and cells. Loss of function causes one furn (type III) of hyperlipoproteinemia.	An Alrheimer disease susceptibility gene (see Table 12-6), ApoE is a component of smile plaques.



در تاریخ پزشکی موارد کمی وجود دارد که در آن یک بیماری با دقت بیشتری به به طور روشن یا مختصرتر توصیف شده باشد، آقای ویلیام اوسلر بر گرفته از کره توسط جورج هانتینگتون.

بیسش از ۱۰۰۰۰ صفت و اختلال تک ژنسی یا منوژنیک (single gene, or monogenic) شاخته شده است. اکثر آنها به تنهایی نادر هستند، ولی به طور کلی موجب ابتلای بین ۱٪ تا جمعیت عمومی در هر زمان میشوند. تشخیص، بررسی و مدیریت این اختلالات در خانواده چالش عمده در ژنتیک بالینی است. بسیاری از اختلالات تک ژنی غیر رایج یا نادر در فصلهای دیگر مثلاً، فصلهای ۶۰ ۲۲، ۱۳، ۱۳، ۱۶، ۱۸، پوشش داده شدهاند اما در این فصل سعی بر مرور آن دسته از بیماریهای شایع که در گذشته توسط پزشکان بهتر شاخته شده، داریم، برای بسیاری از این بیماری ها، مانند بیماریهای نادر، اخیرا پیشرفتهای ژنتیکی و بالینی قابل توجهی صورت گرفته است.

# ناهنجاریهای عصبی (Neurological Disorders)

تحقیقات ژنتیکی بر روی اختلالات عصبی ارثی با شروع در بزرگسالی به دلیل مشکلاتی که خانوادههای بزرگ مبتلا، با آمادگی بیولوژیکی طبیعی، اغلب با آنها مواجه میشوند، صورت میگیرد. بنابراین بر اساس آنالیز پیوستگی موفقیتآمیز و شناسایی ژن پس از آن، تشخیص بسیاری از این بیماریها که جزو اولین بیماریهای تعیین شده توسط ژنتیکی مولکولی بودند، تسهیل شد.

# بيماري هانتينگتون

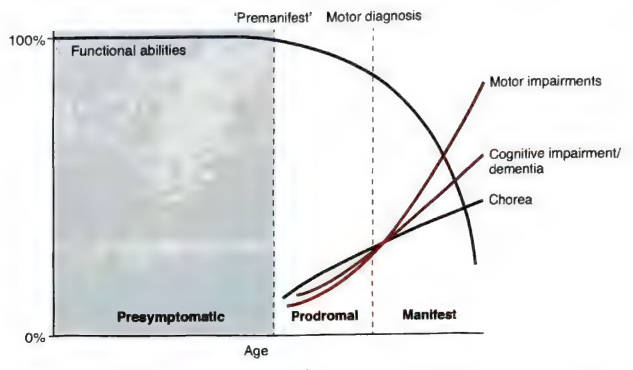
بیماری هانتینگتون (HD) (Huntington disease)، بر اساس نسام دکتر جرج هانتینگتون (George Huntington) که در سال ۱۸۷۲ چندین فـرد مبتلا را در یک خانـوادهی بزرگ آمریکای

شهالی توصیف کرد، نام گذاری شده است. مقاله او که در مجله فیلادفیا با عنوان The medical and surgical Reporter منتشر شد، یک توصیف شهاتیکی از ناتوانی عصبی پیشرونده ارائه داد که HD را به عنوان یک بیماری ترسناک و نگران کننده مطرح نمود. تاریخچه طبیعی با مرگ سلولی انتخابی با پیشرفت آهسته در سیستم عصبی مرکزی تعیین میشود و در حال حاضر درمان مؤثری ندارد. شیوع این بیماری در اکثر مناطق دنیا تقریباً و ناحیهی دریاچه ماراکایبوی ونزوئلا میزان بیشتری دارد. سن شهروع این بیماری اغلب بین سهنین ۳۰ و ۶۰ سالگی می باشد اما تقریبا در هرسنی می تواند شروع شهد. از جمله می توان به یک شهکل نادر جوانی با ویژگیهای بالینی متفاوت اشاره کرد. سن بروز متغیر بیماری حداقل تا حدی با کشف نقص مولکولی توضیح داده شده است.

## ويزكىهاي باليني

این بیماری با ناهنجاریهای حرکتی پیشرونده آهسته – کره – و یک اختلال مزمن در عملکرد ذهنی همراه با آشفتگی روانی و نهایتاً زوال عقلی (dementia) مشخص می شود (شکل ۱۹–۱۹). میانگین طول مدت این بیماری بین ۱۵ تا ۲۵ سال است. حرکات داءالرقص (Chorea) (حرکات پرشی غیرارادی) شامل عبوسی درچهره، حرکات تکانشی صورت و اندام ها، تاخوردگی بازوها و روی هم قرار گرفتن پاها می باشد و با پیشرفت بیماری، راه رفتن ناهماهنگ تر و تکلم نامشخص تر می شود.

تغییرات ذهنی در مراحل ابتدایی HD شرامل اختلال در حافظه و تمرکز ضعیف میباشد. حملات ترس و اضطراب، تغییر خلق و افسردگی، رفتار پرخاشگرایانه، پارانوریا (Paranoia)، زودرنجی، افزایش میل جنسی و سومصرف الکل نیز می توانند رخ



شــکل ۱-۱۹ تاریخچه طبیعی بیماری هانتینگتون. تشــخیص بالینی معمولاً بر اساس اختلال حرکتی (یعنی حرکات کره) انجام میشود. با این حال، سایر مشکلات عصبی نیز معمولاً بخشی از علائم فاز پرودرومال (prodromal phase) هستند

دهد. به تدریج زوال عملکرد ذهنی مشاهده میشود و نهایتاً منجر به ناتوانی کامل ذهنی و زوال عقلی می گردد.

تا ۵% موارد HD قبل از سن ۲۰ سالگی ظاهر می شود، که اصطلاحا به آن HD نوجوانان گویند و به جای حرکات پرشی غیر ارادی (Chorea)، یک نوع سفتی همراه با کندی حرکات ارادی و ناهنجاری قابل مشاهده است. کاهش در عملکرد درسی، یک زوال عقلی پیشرونده ی شدید را نشان می دهد که اغلب با حملات صرعی همراه است. طول مدت متوسط بیماری، ۱۰ تا می باشد.

#### ژنتیک

HD از الگوی توارث غالب اتوزومی (AD) پیروی می کند و سن شروع، متغیر و نفوذپذیری تقریباً کاملی دارند و گاهی افزایش شدت (Anticipation) را نشان می دهد، به ویژه اگر بیماری توسط انتقال پدری ایجاد شـود که در نتیجـه گاهی موجب ایجاد HD جوانی می گردد. نرخ جهش جدید، بسیار پایین است.

HD یکی از نخستین ناهنجاریهایی بود که با آنالیز پیوستگی نقشهبرداری شد که با مطالعهی شجرنامهی بزرگ یک خانواده ونزوئلایی انجام گرفت و ماهیت جهش در سال ۱۹۹۳ کشف شد. این ژن یک توالی تکراری سهنوکلئوتیدی بسیار پلیمورفیک CAG (پلیگلوتامین) در ناحیهی ۵۰ دارد. RNA پیک پروتئین تقریباً ۳۵۰ کیلودالتونی را کد میکند

که با عنوان هانتینگتین (HTT) (http همچنین به نام (IT15) شناخته می شود. Http در بسیاری از سلولهای مختلف در سرتاسر سیستم عصبی مرکزی (CNS) و نیز سایر بافتها بیان می گردد. چهار گروه از توالی های دارای تکرار CAG باتوجه به پیامدهای بالینی شان شناسایی شدهاند (جدول ۱۹–۱۹).

آل های نرمال (Normal alleles) حاوی ۲۶ یا تعداد کمتری تکرار CAG میباشند که با تظاهرات بیماری مرتبط نیستند و در میوز پایدارند. آل هایی با اندازه ۲۷ تا ۳۵ تکرار CAG سبب ایجاد بیماری نمی شود اما گاها ناپایداری های میوزی رابا پتانسیل کاهش یا افزایش تکرارها نشان می دهد. و بنابراین جهش پذیر کاهش یا افزایش تکرارها نشان می دهد. و بنابراین جهش پذیر (mutable) بوده و مخزنی را برای تولید آلل های بزرگ تر و پاتوژنیک فراهم می کند. هنگامیکه ظاهرا یک جهش جدید در فرد مبتلا به HD روی می دهد، عمدتا مشخص می شود که پدر حامل یک آلل جهش پذیر می باشد و شواهدی وجود دارند که این حامل یک آلل جهش پذیر می باشد و شواهدی وجود دارند که این گسترش در یک الگوی MDN هاپلوتایپ خا

اللهایی با نفوذ کاهشیافته (Reduced penetrance) از تکرارهای ۳۶ تا ۳۹ تایی از CAG تشکیل شده اند. این تکرارها با سن شروع دیرهنگام بیماری یا گاهی فقدان کامل بروز بیماری یعنی عدم نفوذ همراه هستند.

آللهای بیماری زا شامل ۴۰ یا تعداد بیشتری تکرار CAG

هستند. این تکرارها همیشه با بیماری مرتبط هستند، اگر چه گاهه دیر بروز می کنند. از نظر آماری، رابطه ی مستقیمی بین طول تکرار CAG و بیان بیماری وجود دارد به طوری که میانگین ستن شروع برای اندازههای ۴۰، ۴۵ و ۵۰ تکرار به ترتیب برابر ۷۵، ۳۷ و ۲۶ سال است. اکثر افراد بزرگسال مبتلا دارای اندازه بین ۳۶ تا ۵۰ تکرار هستند در حالیکه موارد نوجوانان اغلب دارای گسترش بیش از ۵۵ تکرار هستند.

## اثر منشأ والدي در انتقال بيماري

بر اساس توارث غالب اتوزومی و بدون توجه به اینکه والد مبتلا مرد یا زن باشد، خطر برای فرزندان ۵۰% است. بنابراین به دلایل نا مشخص، ناپایداری میوزی در اسپرماتوژنز بیشتر از اووژنز میباشد. این مورد در افزایش شدت منعکس می گردد که آلل جهش یافته توسط پدر انتقال می یابد. نوجوانانی مبتلا به شکل انعطاف ناپذیر HD تقریباً همیشه آلل جهش یافته را از پدر مبتلا به شکل خفیف تر بیماری به ارث می بردند.

توضیح برای این مسئله شامل احتمال افزایش تکرارها در اثر لغزش (DNA (slippage) پلیمراز است که به سادگی منعکس کننده ی تعداد میتوزهای متحمل شده در طی گامتوژنز میباشد. یک احتمال دیگر بر مبنای این مشاهده است که هانتینگتین HTT در اووسیتها (تخمکها) بیان میشود بنابراین میتواند انتخابی دربرابر اووسیتهایی با تکرارهای زیاد در نتیجه ی اپوپتوز ایجاد شود.

آزمایش های بینی کننده و تشخیص پیش از تولد و پیش بیماری هانتینگتون الگویی از تست پیش بینی کننده در بیماریهای ارثی را ارائه میدهد و بخشی از حرفه ژنتیک بالینی معمول مى باشــد اما توافق جهانى وجود دارند كه اين أزمايشات تنها می بایست به عنوان بخشی از یک فرایند مشاورهی دقیق ارائه گردد. تجربه نشان میدهد که زنان بیشتر از مردان این آزمایشات را انتخاب می کنند و اختلالات روانی در افرادی که نتایج مثبت را نشان میدهند، پایین است. نتایج منفی در حدود ۶۰% از آزمایش کاندیداها، مشاهده می شود (یعنی خبرهای خوبی را دریافت می کنند) و دلایل این انحراف از ۵۰% مورد انتظار، نامشـخص است (یعنی مشخص نیست که با توجه به نوع توارث بیماری، چرا نتیجهی مورد انتظار ۵۰% بیمار-۵۰% سالم به دست نمیآید). بیشتر افرادی که دیدگاه مثبت به این روند دارند، دنبال انجام آزمایش هستند در حالیکه برخی از آنهایی که مقرر است مبتلا به HD شـوند، دیدگاه روشـنی پیش از بروز آشکارعلائم ندارند.

ی بیماری هانتینگتون	جدول ۱۹-۱	
ديستروفي	بیماری	\$
ميوتونيك	هانتينگتون	
توزومال غالب	اتوزومال غالب	توراثت
19917,7	**p15,**	موقعيت كروموزومي
تکرار CTG در ناحیه ۳	تكرار CAG در ناحیه	تکرارهای
ترجمه نشده	۵ ترجمه شده	سهنوكلثوتيد
طبیعــی ۳۷ > جهش		اندازه تكرارها
کامــل ۵۰ تــا بیش از ۲۰۰۰		
·	17-175	
	کاملا نفوذیذیر ۴۰ <	
پروتئین کیناز MD (DMPK)	هانتينگتين	محصول پروتئيني
مادرزادى-معمولا	جواتــی- معمــولا	شکل بیماری با سن
انتقال از سمت مادر	انتقال أز سمت پدر	
صورت میگیرد		•

تشخیص پیش از تولد و نیز تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی امکان پذیر است، اگرچه سالانه تنها تقریباً ۲۵ مورداز چنین آزمایشهایی در بریتانیا انجام می شود. مسائل اخلاقی و احساسی قابل توجهی مرتبط با خاتمهی بارداری وجود دارد – این بیماری، سن بروز دیررس دارد و درمان موثر ممکن است در دهههای آینده در دسترس باشد و بخشی از فعالیتهای تحقیقاتی قدرتمند است.

# CADASIL و زوال عقلی زودرس

زوال عقل (جنون) زود هنگام تا ۵ درصد از کل موارد زوال عقل (جنون) را تشکیل میدهد، و بیشک دلایل آن به HD محدود نمی شود. تعدادی از بیماری های مندلی به خوبی مشخص می شوند و شروع زودهنگام بیماری در موارد خانوادگی با الگوی توارث AD بسیار بیشتر مشاهده می شوند اگرچه تقریباً ۲۰٪ از زوال عقلی زودهنگام می باشند و بیماری آلزایمر برای نشان دادن زوال عقلی زودهنگام در خانواده ها شناخته شده است.

مهم است این را به عنوان این مفهوم در نظر بگیریم که اکثر موارد رایج زوال عقلی با شروع دیرهنگام از توارث مندلی پیروی نمی کند و علت آن ناشی از تجمع عوامل خطر مختلف شناخته شده یا ناشناخته، ژنتیکی یا محیطی می باشد.

# Stroke Migraine Depression 10

شکل ۱۹-۲ مشخصات بالینی اصلی CADASIL (أرتیوپاتی مغزی همراه با انفارکتوس زیر قشری و لکوآنسفالوپاتی باتسوارث غالب اتوزومی) مرتبط با سن را بر حسب سال روی محور x) نشان میدهد، این علائم شامل میگرن، افسردگی و سکته مغزی میباشد. (از ادیب سمیعی پی، بریس جی، مارتین آر جی، و همکاران. این نمودار طیف بالینی CADASIL و تأثیر عوامل خطر قلبی عروقی برفنوتیپ را نشان میدهد مطالعه بر روی ۲۰۰ نفر که به طور متوالی استخدام شده بودند انجام شد.

كمتر از ۶۰ تا ۶۵ سال شـروع مىشود، يكسان است. تظاهرات باليني شامل اختلال حافظه، قدرت تشخيص ضعيف، بي قراري، گوشه گیری، گیجی، مشکلات زبانی و گاهی علائم پارکینسون و تشنج میباشد؛ که همهی این موارد به تنهایی با کاهش تدریجی منجر به مرگ میشوند. مدت زمان این بیماری ممکن است بیش از ۲۰ سال باشد، اما این زمان گسترده است و زوال عقل شدید زودهنگام (EOD) نیز مشاهده میشود، به عنوان مثال، از ۳۰ سالگی بیمار شروع میشود، و ممکن است با پیشرفت سریع در عرض ۵ سال به فوت بیمار منجر شود. ژنهای بسیار نافذ مرتبط با شـروع زودهنگام بیماری آلزایمر، از الگوی توارث AD پیروی می کنند که شامل APP (پروتئین پیش ساز آمیلوئید) که تقریباً ۱۵٪ از موارد را تشکیل می دهند، ژن PSEN1 متداول تر و ژن PSEN2 نسبتا نادر، می باشند. دو مورد آخر، مانند ژن NOTCH3، بخشی از مسیر سیگنالینگ Notch هستند. APP بر روی کروموزوم ۲۲ قرار دارد (ژن APP روی کروموزوم ۲۱ است (اشتباه کتاب م) و تصور مىشـود كه بيان بيش از حد ايـن ژن توضيح دهنده اين مطلب باشد که چرا افراد مبتلا به سندرم داون تقریباً همیشه علائم آلزایمر را از دهه ۴۰ سالگی خود نشان میدهند. سایر اشکال

#### CADASIL

گفتن و به خاطر سپردن CADASIL راحت تر از "ارتیوپاتی مغزی همراه با انفار کتوس زیر قشری و لو کوانسفالوپاتی با توارث غالب اتوزومی "است و شایع ترین علت ارثی سکته مغزی و زوال عقلی عروقی میباشد. این بیماری اساساً یک میکروآنژیوپاتی است که عمدتاً مغز را تحت تأثیر قرار میدهد و به دلیل جهش در NOTCH3، که یک گیرنده متصل شونده به غشاء (مسیر سیگنالینگ Notch) است، ایجاد می شود.

این بیماری که در آن افراد مبتلا با استشدمام رایحهای دچار میگرن می شدود، در تقریباً ۳۰ تا ۴۰ درصد افراد شناسایی می شود که بین ۳۰ تا ۶۰ سالگی رخ می دهد این بیماری با شروع زودهنگام با بیماری مغزی عروقی، اختلال روحی، بی تفاوتی یا فقدان احساسات، افسردگی و اختلالات شناختی درحال پیشروی به زوال عقلی همراه است و همه این علائم با وقوع سکته مغزی بدتر می شود. مشخصات بالینی اصلی مرتبط با سن در شکل ۱۹٫۲ نشان داده شده است. اسکن تصویربرداری رزونانس مغناطیسی مغز (MRI) ضایعات ماده سفید منتشر و انفارکتوسهای زیر قشری را برجسته می کند و معمولاً ترکیب این یافته ها با سابقه میگرن تشخیص را آسان می کند حملات ایسکمیک گذرا ممکن میگرن تشخیص را آسان می کند حملات ایسکمیک گذرا ممکن است در محدوده سنی وسیعی (۲۰ تا ۲۰ سال) رخ دهد.

اکثر واریانتهای ژن NOTCH3 در اگزون ۴ و به دنبال آن اگزونهای ۳۰ ۵۰ و ۱۱ قرار دارد و در بیش از ۹۰ درصد موارد جهش یافت می شود. تغییرات جغرافیایی شرح داده شده، نشان می دهد که اگزون ۳ دومین مکان رایج واریانت در جمعیتهای فرانسوی، بریتانیایی و آلمانی است، در حالی در اغلب هلندیها جهش در اگزون ۱۱ بیشتر مشاهده می شود. برای افرادی که به شدت مشکوک به CADASIL هستند، اما تست آنها در توالی شدت مشکوک به NOTCH3 هستند، اما تست آنها در توالی الکترونی متراکم را در شریانهای محیطی در میکروسکوپ الکترونی نشان دهد که یاتوژنومیک است.

رنگ آمیزی ایمنی NOTCH3 نیز حساس و اختصاصی است و ممکن است آسانتر از میکروسکوپ الکترونی انجام شود.

# شروع زودهنگام زوال عقل

بیماری آلزایمر شایعترین شکل زوال عقل پیشرونده در افراد مسن است که با تجمع پلاکهای آمیلوئیدی خارج سلولی و گرههای نوروفیبریلاری درون ساولی در نواحیای از مغز مشخص میشود و با شکل پیش از پیری (prensile) که از سنین

FTD) (frontotemporal) با زوال عقــل فرونتوتمپـورال (frontotemporal) همپوشــانی دارند، که گاهی به عنوان بیماری Pick بیماری همپوشــانی دارند، که گاهی به عنوان بیماری از آن یاد میشــود، اگرچه ممکن است متخصصان استدلال کنند که این اصطــلاح فقط زمانی میتواند مورد اســتفاده قرار گیرد که این اصطــلاح فقط زمانی میتواند مورد اســتفاده قرار گیرد که این اصطــلام درون نرونی آرژیروفیلیک (angyrophilic) هستند. این ها اجسـام درون نرونی آرژیروفیلیک (angyrophilic) هستند. و Pick cell نورونهای بزرگ شــده هســتند. ژنهای مرتبط با PTD شامل، MAPT، GRN و C9orf72 میباشند (همچنین این بیماری با اســکلروز آمیوتروفیک لتــرال (lateral sclerosis

#### آتاکسیهای توراثی

این دسته از بیماریها، گروه بسیار متنوعی از عارضههای پیشرونده را به خود اختصاص میدهند که با گامهای ناهماهنگ گسترده مشخص می شوند. از علائم این بیماری میتوان به اختالال در تکلم (دیسس ارتری) و حرکت غیر عادی چشمها (نیستاگوس) و نیز ناهماهنگی اندامهای فوقانی اشاره نمود ساختار و ایا عملکرد غیرطبیعی مخچه معمولا وجود دارد. علل غیرژنتیکی بسیاری برای آتاکسی وجود دارند اما اَشکال وراثتی میتوانند از هر یک از الگوهای اصلی توارث – اتوزومال غالب میتوانند از هر یک از الگوهای اصلی توارث – اتوزومال غالب ناهنجاریهای میتوکندریایی نیز میتوانند در میان سایر علائم و نشانههای بالینی، آتاکسی را نیز نشان دهند. در این بخش فقط به شایعترین ناهنجاریها میپردازیم.

# آتاکسی مغزی-نخاعی (SCA)

این گروه بــزرگ از ناهنجاریها، معادل آتاکســی توراثی با الگوی توارث AD بوده (هرچند اَشــکال بــا توارث مغلوب نیز توصیف گردیدهاند) و تقریباً ۴۰ نوع مختلف این بیماری شــناخته شــدهاند که بر اساس داشتن ژنهای خاص عامل بیماری و یا در برخی از موارد تنها بر مبنای لوکوس ژنی دســتهبندی میشوند. شیوع ممکن است ۵: ۱۰۰۰۰۰ باشد.

سن شروع بیماری معمولاً در بزرگسالی است و تشخیص انواع مختلف بیماری از نظر بالینی دشوار یا غیرممکن است. زوال شاختی و زوال عقلی در اشکال مختلف رخ میدهد و در برخی از آنها ویژگیهای دیگری نیز وجود دارد، به عنوان مثال، از دست دادن بینایی همراه با رتینوپاتی در آتاکسی نخاعی مخچهای نوع دادن بینایی همراه با رتینوپاتی در آتاکسی نخاعی مخچهای نوع (SCA) ۷

و عمر افراد مبتلا کوتاه میباشد. در اکثر بررسیها، SCA نوع ۳) ژن (ATXN3، کـه به عنوان بیماری ماچادو جوزف نیز شـناخته میشود، شایعترین شکل بیماری است که با آن مواجه میشویم و همچنین همراه با کاهش طول عمر میباشد.

به عنوان مثال، ۴ و ۲، SCA1 می تواند ویژگی های نوروپاتی محیطی را نشان دهد. یکی از انواع نادر آتاکسی که شبیه HD هانتیگتون می باشد و به طور دقیق، به عنوان زیرگروههای آتاکسی مخچهای – نخاعی SCA طبقه بندی نمی شود، آتروفی دنتاتوروبرال پالیدولیزان (dentatorubral) (ATNI آتروفی در ژن ATNI) (پیجاد می شود.

#### ژنتیک

اکثر انواع SCAآتاکسی مخچه ای- نخاعی، و همچنین DRPLA مانند HD به علت گسترش تکرارهای سه نوکلئوتیدی در نواحی کد کننده ژنهای مربوطه ودر اکثر موارد تکرارهای سه TAG میباشند جدول ۲٫۵٪. به این ترتیب این بیماریها می توانند طی چندین نسل افزایش شدت (Anticipation) را نشان دهند (به ویژه در آتاکسی مخچهای -نخاعی نوع TSCA7) و DRPLA که تکرارهای CAG ناپایدار هستند) پتانسیل بروز بیماری بیشتر از طریق انتقال پدری میباشد.

# آتاکسیهای اپیزودیک (EA)

آتاکسیهای اپیزودیک (EA) (Episodic ataxias) از توارث غالب آتوزومی AD پیسروی می کند و با دورههای متناوب یا حملههای ناپایدار، راه رفتن ناپایدار مشخص می شوند که ممکن است چندین ساعت طول بکشد و همراه با حرکت غیرعادی کره ی چشم (نیستاگموس) و دیس آرتری (dysarthria) می باشد. تقریبا تاکنون هفت زیرگروه شناسایی شدهاند که EA1 و EA2 به ترتیب در اثر جهشهای در EA2 و نیز یافتن هیپوپلازی ورمیس می آیند. علامت سرگیجه در EA2 و نیز یافتن هیپوپلازی ورمیس مخچهای در اسکن MRI می تواند آن را به طور بالینی از EA1 متمایز سازد. در هر دو مورد، یافتن یک واریانت هتروزیگوت بیماری زا تشخیص بیماری را تائید می کند و CACNA1A همان ژنی است که در SCA6 و نیز میگرن خانوادگی همی پلژیک نقش زنی است که در SCA6 و نیز میگرن خانوادگی همی پلژیک نقش دارد؛ در حقیقت، برخی از این فنوتیپهای بالینی می تواند در میان دارد؛ در حقیقت، برخی از این فنوتیپهای بالینی می تواند در میان اعضای مبتلای همان خانواده نیزدیده شوند.



# (FRDA) (Friedreich Ataxia) آتاکسی فردریش

از میان آتاکسیهای با الگوی توارث AR آتاکسی فردریش (FRDA) شناخته شده ترین و همچنین شایع ترین آنها است اما انواعی از ناهنجاریهای دیگر نیز وجود دارند که لازم است در هنگام بروز علائم در نظر گرفته شوند که شامل اَشکال گوناگون سندرم جوبرت (Joubert) و پانتو—سربلار (pontocerebellar)، بیماریهای متابولیک نظیر ناهنجاریهای گلیکوزیلاسیون و بیوژنز بیماریهای متابولیک نظیر ناهنجاریهای گلیکوزیلاسیون و بیوژنز پراکسیزومی و آتاکسی تلانژکتازی میباشند در زمان بزرگسالی، انواع آتاکسیهای نادر با الگوی توارث مغلوب آتوزومی AR که شامل سربروتندیس زانتوماتوس (Cerebrotendinous xanthomatosis) با علامت لزیونهای زانتومایی (لکههای زرد نامنظم در زیر پوست) مثلا در اطراف تاندون آشیل شناسایی می شوند.

سن شروع آتاکسی فریدریش FRDA معمولاً در اواخر کودکی یا اوایل نوجوانی بوده و در پی آن آتاکسی با پیشروندگی آهسته، اتفاق میافتد. فقدان واکنش در اندامهای تحتانی (برخلاف رفلکسها در SCA) و از دسترفتن حس لرزش و موقعیت مکانی در این بیماری دیده میشود. تقریباً دوسوم موارد کاردیومیوپاتی هایپرتروفیک (احتمالاً در آینده کاردیومیوپاتی اتساعی) و یکسوم از آنها به دیابت شیرین مبتلا میشوند اختالل در تکلم (دیس آرتری)، اختالل در بلع (دیس فاژی) و اسکولیوز همگی از ویژگیهای مشترک این بیماری میباشند و همچنین اختلال عملکردهای ارادی از ویژگیهای شایع این بیماری است در حدود ۲۵% بیماری است در حدود ۲۵% موارد مشاهده گردد.

#### ژنتیک

FDRA یکی دیگر از بیماریهای با گسترش تکرارهای سه تایی میباشد که در این مورد، گسترش تکرارهای GAA رحدول ۲-۵) در ناحیهی اینترونی ژن FXN رخ میدهد. در این بیماری تعداد آللهای پاتوژنی به صدها عدد میرسد و به عنوان یک بیماری با توارث مغلوب، افزایش شدت دیده نمی شدود. به هر حال، همبستگی معکوس گستردهای بین سن شروع و تعداد تکرارهای GAA وجود دارد، اگرچه برطبق یافتههای مولکولی نمی توان سن شروع یا شدت بیماری را پیش بینی کرد.

# نوروپاتی های محیطی ارٹی (Inherited Peripheral) (Neuropathies)

نروپاتی های محیطی ارثی گروه دیگری از بیماری هایی

میباشند که از نظر ژنتیکی به طور روز افزون پیچیده شدهاند و شامل نروپاتیهای حسی ارثی، اَشکال گوناگون دیس اتونومیهای خانوادگی (FD) و همچنین نوروپاتیهای حسی و حرکتی توارثی (FD) و همچنین نوروپاتیهای حسی و حرکتی توارثی (HMSN میباشند که مترادف با بیماری شارکوت-ماری-توث (CMT) (CMT) است. علاوه بر این، پزشکان زیرک باید بسیار آگاه باشند که علائم نوروپاتی محیطی میتواند یکی از ویژگیهای سایر بیماریها نظیر نوروفیبروماتوز نوع ۲ و ناهنجاریهای متابولیکی مانند بیماری فابری، آدرنولوکودیستروفی وابسته به X و سایر بیماریها نیز باشد.

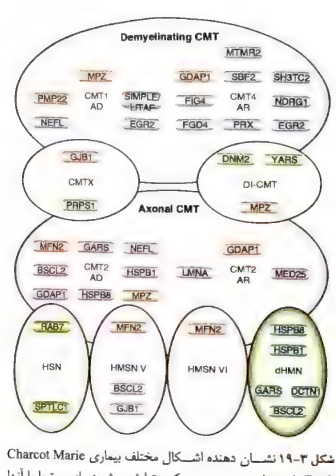
# نوروپاتیهای حسی و حرکتی تواثی/بیماری شارکوت۔ ماری۔توث

د آتروفی عضلانی پرونئال نیز شاخته شده است از لحاظ بالینی و آتروفی عضلانی پرونئال نیز شاخته شده است از لحاظ بالینی و ژنتیکی، دارای هتروژنی میباشد و حداقل ۷۰ ژن یا لوکوس مختلف برای این بیماری شناسایی شدهاند (شکل ۳–۱۹) اما تمامی آنها اساساً با ضعف و تحلیل عضلانی دیستال با پیشروندگی آهسته تعیین میشوند. میزان بروز کلی آنها تقریباً پیشراست.

طبقهبندی بالینی بر اساس سرعت هدایت عصبی حرکتی (Motor nerve conduction velocity) هنروز هم مفید است. در HMSN نوع ۱ درصورت بیوپسسی (نمونهبرداری) از عصب، بیماران دمیلینه شدن همراه با تغییرات هایپرتروفیک و تشکیل "بولب پیازی شکل" را نشان می دهند و MNCV به و تشکیل "بولب پیازی شکل" را نشان می دهند و MNCV متر بر ثانیه می باشد) کاهش می یابد. HMSN نوع ۲، "آکسونی" (غیرمیلینه کننده) است و بر ثانیه، کاهش می باشد یا تنها اندکی در محدوده ۳۵ تا ۴۸ متر بر ثانیه، کاهش می یابد و در بیوپسی عصب دژنراسیون آکسونی بر ثانیه، کاهش می یابد و در بیوپسی عصب دژنراسیون آکسونی به نوع ۱ یا ۲ طبقه بندی شوند، برخی از انواع ژنتیکی HMSN به نمایش می گذارند.

# ويزكىهاي باليني

در HMSN1a اتوزوم غالب – شایع ترین شکل – ضعف و تحلیل رفتن عضلانی دیستال با پیشروندگی آهسته مشاهده میشود که بین سنین ۳۰–۱۰ سالگی بروز می کند و سپس در



شکل ۳-۱۹ نشان دهنده اشاکال مختلف بیماری Charcot Marie با آنها Tooth یا نوروپاتی حسی و حرکتی توارثی و ژنهای مرتبط با آنها میباشند که موارد همپوشانی بالینی و ژنتیکی را به صورت رنگی نشان میدهد. ژنهای شایع که با آنها مواجه میشوند با رنگ قرمز مشخص میشوند.

بسیاری از بیماران در اندامهای فوقانی اغلب با آتاکسی و لرزش همراه است. ظاهر اندامهای تحتانی همانند "بطری شامپاین معکوس" (شکل ۴–۱۹) میباشد و واکنشهای عصب محیطی مشاهده نمی شود یا بسیار کاهش مییابند. با گذشت زمان، تحرک بسیار دشوار گردیده و قوس طبیعی پاها که با عنوان از بیماران می توانند قدرت عضلانی مناسبی را حفظ می کنند و از بیماران می توانند قدرت عضلانی مناسبی را حفظ می کنند و به طور جدی ناتوان نمی شوند هر چند برخی دیگر ممکن است به طور جدی ناتوان نمی شحدود شوند. بینایی، شنوایی و عقل، بمختل نمی شوند. گاهی می توان ضخیم شدن قابل لمس اعصاب مختل نمی شوند. گاهی می توان ضخیم شدن قابل لمس اعصاب محیطی را تشخیص داد.

ویژگیهای بالینی، در سایر اَشکال HMSN مشابه است اما ممکن است در سن شروع، نرخ پیشروندگی و وجود درگیریهای عصبی دیگر متفاوت باشیند. برای مثال، شروع بیماری در HMSN2 معمولاً دیرتر و دورهی بیماری خفیفتر از نوع ۱ است و واکنشهای محیطی ممکن است تا حدی حفظ شوند. در برخی

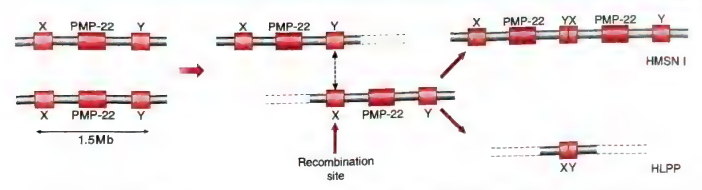


شکل ۴-۱۹ اندام تحتانی یک مرد با نوروپاتی حسی و حرکتی توارثی که تحلیل رفتن شدید عضلات زیر زانو را بروز میدهد.

از اشکال نادرتر HMSN، ممکن است ویژگیهای عصبی دیگر مانند آتروفی بینایی نیز وجود داشته باشند.

#### زنتیک

در بیماری HMSN ممکن است تـوارث اتوزومال غالب، اتوزومال مغلوب یا وابســته به X مشاهده شود. اگرچه که اَشکال اتوزومال غالب، شــایع ترین موارد هستند. به ندرت ممکن است توارث میتوکندریایی (به عنوان مثال نروپاتی آتاکســی و رتینیت پیگمنتوزاو ســندرم NARP) را نیز نشان دهند. حدود ۷۵% موارد پیگمنتوزاو ســندرم ۱/۵ مانشی از مضاعف شدگی یک تکرار ۱/۵ مگابازی DNA بر روی کروموزوم ۱۷۳ است که حاوی ژن پروتئین میلین محیطی -۲۷ (۲۲۳۲) میباشــد که فرآوردهی گلیکوپروتئینی این ژن در غشاهای میلینی اعصاب محیطی وجود دارد و موجب



شــکل ۵–۱۹ مکانیسم جفت شدن ناجور و نوترکیبی با کراسینگ اور نابرابر سبب مضاعفسازی و حذف میشود که نهایتا منجر به نوروپاتی حسی و حرکتی وراثتی نوع I و نوروپاتی توارثی با استعداد فلج ناشی از فشار میگردد. X و Y نشان دهنده توالیهای همولوگ مجاورژن PMP22 هستند.

توقف تقسیم سلولهای شوان می شود. بنابراین HMSN1a، نتیجهی اثر دوزاژ (Dose effect PMP22) است و مضاعف شدگی با جفت شدن ناجورو نوتركيبي بين تواليهاي همولوك مجاور ژن PMP22 صورت می گیرد (شــکل ۵–۱۹)؛ این رویداد معمولاً در گامتوژنز مردان رخ میدهد. فرآوردهی حاصل از حذف متقابل این رویداد نوتر کیبی نابرابر که منجر به عدم کفایت هاپلوئیدی می گردد، موجب یک ناهنجاری نسبتاً خفیفی می شود که تحت عنوان نوروپاتی ارثی با استعداد ابتلا به فلج ناشی از فشاری (Hereditary neuropathy with liability to pressure palsies) شناخته مىشود أسيبهاى عصبى جزئى مانند فشار حاصل از نشستن زیاد در یک پرواز طولانی، باعث بیحسی و ضعف موضعی می گردد. همین مکانیسم نوتر کیبی نابرابر درهمو گلوبین لپور Hb Lepore و أنتي لپور Lepore anti (شكل ٣-١٢)، هایپرپلازی آدرنال مادرزادی و سندرم حذف ۲۲۹۱۱ نیز مشاهده میشود. که این موارد ذکر شده مثالهای اندکی از مکانیسم نوتركيبي نابرابر مي باشد

در بخش کمی از مــوارد HMSN1 پروتئین میلین دیگری با نــام پروتئین میلین صفــر (Myelin protein zero:MPZ) (که توسط ژن MPZ کد میشود) دخیل است. این پروتئین به عنوان یک مولکول چسبنده در متراکم سازی میلین در اعصاب محیطی نقــش مهمی ایفا میکند و در حقیقت این ژن به انواع مخلوط یا حدواسط دمیلیناسیون و نوروپاتی آکسونی منجر میشود. بسیاری از گونههای ژنتیکی دیگر HMSN1 نادر میباشند.

۱ نظر ژنتیکی هتروژن است و نسبت به نوع HMSN2 آز نظر ژنتیکی کمتر صورت میگیرد. حدود ۲۰% موارد به جهشهای ژن MFN2 معیوب نسبت داده میشود که ژن میتوفیوزین ۲ (MFN2) که یک ژن هستهای است را کد میکند که این ژن تقسیم/ادغام غیر طبیعی میتوکندریایی (HMSN2a)

را ایجاد میکند. سایر ژنهایی که در اثر جهش در آنها CMT2 دیده میشود شامل NEFL، GDAP1، GARS و YARS میباشند و در آنها اثرات دمیلینه شدن ونروپاتیهای آکسونی مشاهده میشود.

دمیلینه کننده و اکسونی نادر است و صرفا به علت این حقیقت که دمیلینه کننده و اکسونی نادر است و صرفا به علت این حقیقت که از الگوی توارث مغلوب آتوزومی AR پیروی می کند از سایر موارد مجزا می شود. در غیر این صورت ممکن است از نظر بالینی قابل تشخیص نباشند و علت آنها فقط با آزمایش ژنتیکی تعیین شود. شکل اصلی HMSN وابسته به (CMTX1) که می تواند به طور کلی ۵% تا ۱۰% موارد HMSNها را تشکیل دهد در اثر جهش در GJB1 (کانکسین ۳۲ سابق) رخ می دهد و از الگوی توارث وابسته به کالب پیروی می کند.در هر دو جنسیت بیماری توارث وابسته به کالب پیروی می کند.در هر دو جنسیت بیماری را به طور واضح بروز می دهند و زنان نسبتا خفیف تر مبتلا می شوند.

# نوروپاتی هـای خودب ه خودی و حسـی توارثی ((Hereditary sensory and Autonomic Neuropathies

نوروپاتیهای اکسونی هستند که معمولاً دارای الگوی توارث نوروپاتیهای اکسونی هستند که معمولاً دارای الگوی توارث AD میباشد و در آنها علائم حسی اولیه همراه با مشکلات حرکتی، کم یا بدون مشکل حرکتی هستند. شایع ترین شکل این بیماری HSAN1 میباشد که توسط جهشهایی در ژن SPTLC1 به وجود میآید و بیماران مبتلا، حس ناتوان کننده و بسیار ناخوشایند"پای سوزان "را توصیف می کنند و ممکن است زخم در محلهای تحت فشار، و آتروفی نوروپاتیک بالقوه را بروز دهند. یکی دیگر از ژنهای دخیل در این بیماری، ATL3 میباشد.

مادرزادی (HSAN IV Congenital insensitivity to pain with anhydrosis)) مادرزادی ((CIPA مادرزادی)) میباشد که ممکن است بسیار شسبیه به بیماری دیس آتونومی خانوادگی (FD) باشد. و آسسیبهای متعدد ناشناخته می توانند موجب اثرات بسسیار شدیدی شوند. همچنین این نوع از بیماری HSAN به صورت مغلوب توسط جهش در ژن NTRK1 ایجاد می شود.

# پار اپارزی اسپاسمی توارثی (Hereditary Spastic) پار اپارزی اسپاسمی (Paraparesis

پاراپارزی اسپاسمی توارثی (Hsp) همچنین به عنوان پاراپلےژی (فلج نیمی از بدن) اسپاسی توارثی (Hereditary) spastic paraplegia) و گاهی بیماری استرامپل (strumpell) نیز شناخته می شود این گروه بزرگ از بیماری ها (۸۰ نوع مختلف تا به امروز تعیین شده است) با اسپاسه اندام تحتانی و ضعف مشــخص میگردد، سـن شــروع بیماری از دورهی نوزادی تا بزرگسالی متفاوت است و هر دو شکل پیشرونده و غیرپیشرونده قابل مشاهده است. گامبرداشتن و حالت اسپاسمی شباهت زیادی به الگوی دیده شده در فلج مغزی اسپاسمی دی پلژیک) Spastic diplegic cerebral palsy) دارد. در مــوارد "غيــر پيچيده اثرات، محدود به افزایش واکنش در اندامهای تحتانی میباشد، اگرچه ممکن است اضطرار ادراری (urinary urgency) و پارستزی (خواب رفتگی اندام) نیز مشاهده گردد. به استثنای موارد معدودی که اختلال شناختی و اختلال بلع (دیس أرتری) رخ نمی دهد. در مواردی که دلیل پاتولوژی، دژنراسیون اکسونی (تحلیل اکسونی) تعیین شود، انتهاهای دیستال مجاری کورتیکواسپینال تحت تأثیر

قرار میگیرد. اشکال پیچیده و سندرمی ممکن است دیده شود که شامل انواعی از ویژگیهای زوال شناختی، صرع و نوروپاتی محیطی میباشد.

در بررسیهای بالینی شایعترین آشکال HSP دارای الگوی توارث AD میباشند و اغلب ژنهای SPAST (SPG4)، ATL1 در اغلب ژنهای SPG3A) و (SPG3A) و REEP1 (SPG31) در ایسن بیماری دخالت دارند. اشکال AR در اغلب موارد کمتر دیده میشود و شامل HSP نوع ۷ به علت جهش در SPG7 میباشند و از نظر بالینی ممکن است علائم رنگ پریدگی دیسک بینایی و نوروپاتی آکسونی و گاهی ناتوانی آکسونی دیده شود.

اشکال وابسته به x نیز وجود دارند و اینها آشکال پیچیده KP هستند که ژنهای دخیل شامل ژن (SPG1) که HSP که و PLP1 (SPG2) که کره هیدروسفالی وابسته به X نقش دارد و PLP1 (SPG2) که مرتبط با یک فنوتیپ گسترده تر به نام بیماری پلزیوس-مرزباچر (Pelizaeus-Merzbacher disease) است و دارای تغییرات ماده ی سفید در MRI و نورویاتی محیطی است، میباشند

# آثروفي عضلاني و نخاعي (Spinal Muscular Atrophy)

انواعی از بیماریهای نادری وجود دارند که تحت عنوان آتروفی عضلانی نخاعی "SMA" طبقهبندی می شوند ولی شناخته شده ترین و شایع ترین آنها مربوط به پاتولوژی مولکولی در لوکوس ژنی SMN۱ است. این بیماری به طور مغلوب به ارث میرسد و با دژنراسیون (تخریب) سلولهای شاخی قدامی نخاع منجر به ضعف عضلانی پیشرونده و در نهایت مرگ می شود. سه شکل شایع ابتلا در دوران کودکی و یک شکل با شروع در بزرگسالی شناخته شده اند (کادر ۱-۱۹) که در مجموع میزان بروز در آنها تقریباً ۱۱۰۰۰، نفر می باشد. فراوانی حاملین تقریبا بروز در آنها تقریباً ۱۱۰۰۰، نفر می باشد. فراوانی حاملین تقریبا کودکی توصیف گردیدهاند، و از نظر پاتولوژی مولکولی باهم هم پوشانی دارند اما واضح است که این بیماریها طیفی پیوسته را تشکیل می دهند.

# ویژگیهای بالینی

SMA نــوع I که بـا عنــوان بیمــاری وردینگ-هافمن SMA نــوع I که بـا عنــوان بیمــاری وردینگ-هافمن ۶ میشود، قبل از ۶ ماهگــی و اغلب در چند روز پس از تولد با هیپوتونی قابل توجه و فقدان حرکتی خود را نشــان میدهد. ممکن است حرکات جنین کاهش یافته باشد. در غیر این صورت کودکان مبتلا، رشد طبیعی

# كادر 1-19 🗀 تعريف اشكال مختلف أتروفي عضلاتي تخاع

آتروفی عضلانی نخاعی I (SMA): قبل از ۶ ماهگی شروع میشود. SMA II: شروع بین ۶ تا ۱۲ ماهگی

SMA III: شـروع بعد از ۱۲ ماهگــی و توانایی راه رفتن تا ۲۵ متر (کنونی یا تاریخی)

SMA IV: شروع در بزرگسالی

خود را نشان میدهند اما ضعف عضلانی عمیق منجر به مرگ در دو سال اول زندگی، اغلب قبل ۱۲ ماهگی میشود. آزمایش ژنتیکی جایگزینِ الکترومیوگرافی برای تشخیص این بیماری شده است و در حال حاضر این بیماری درمان موثری ندارد.

SMA نوع II شدت کمتری نسبت به نوع ۱ دارد و شروع آن بین ۶ تا ۱۲ ماهگی است، اگرچه علائم اصلی تظاهر کننده شامل هیپوتونی و ضعف عضلانی میباشد. کودکان مبتلا بدون کمک مینشینند اما هرگز نمی توانند به طور مستقل حرکت کنند و سرعت پیشرفت آهسته میباشد و تا اوایل بزرگسالی، زنده می مانند.

SMA نوع III که بیماری گاگلبرگ-ولندر -SMA (Welander disease) نیز نامیده میشود، پس از ۱۲ ماهگی بروز میکند و محدودیت در راهرفتن وجود دارد. پیشرفت آهسته منجر به استفاده از صندلی چرخدار تا اوایل دوران بزرگسالی میشود و بقای طولانی مدت میتواند با عفونت تنفسی مکرر و ایجاد اسکولیوز، در خطر باشد.

#### ژ**نتیک**

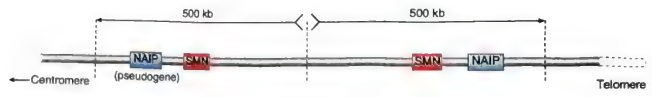
SMA از الگوی توارث مغلوب آتوزومی پیروی می کند به استثنای برخی از اشکال نادرتر که می تواند توارث غالب و وابسته به X را نشان دهد، (به عنوان مثال آتروفی عضلانی و نخاعی، که به عنوان بیماری کندی (Kenedy) شاخته می شود، (شکل که به عنوان بیماری کندی (Kenedy) شاخته می شود، (شکل ۲-۵). SMA نوع ا همانطور که شرح داده شد به سبب جهش در ژن SMN۱ ایجاد می شود و معمولاً دارای درجه ی بالایی از همبستگی درون خانوادگی می باشد یعنی خواهرها و برادران مبتلا همبستگی درون خانوادگی می باشد یعنی خواهرها و برادران مبتلا (Siblings) علائم بالینی تقریباً یکسانی را نشان می دهند اما تنوع علائم درون خانواده در نوع ۱۱ و ۱۱۱ بیشتر رخ می دهد.

SMN۱ بــر روی کروموزوم ۵۹ در ناحیهای قرار دارد که به علت ناپایداری مورد توجه قرار گرفته است و در این لوکوس، یک قطعهی مضاعف شده و وارونه تشکیل می شود (شکل۶ – ۱۹). همچنین در این ناحیه تعداد نســبتاً زیادی از ژنهای کاذب

وجود دارند. در حال حاضر ژنهای SMN تحت عنوان SMN۱ و SMN2 (ژن کاذب SMN۱ کـه تقریباً ۹۹% همولوژی دارد) نامیده میشوند. SMN۱ حذف هموزیگوت اگزونهای ۷-۸ را در ۹۵% تـا ۹۹% از تمام بیماران مبتلا به SMA با شروع در در ۹۵% تـا ۹۸% از تمام بیماران مبتلا به SMA با شروع در دوران کودکی نشان میدهد. جهشهای نقطهای در SMN۱ در دوران کودکی شناسایی شدهاند که این افراد حذف اگزونهای ۷-۸ را در یک آلل نشان نمیدهند. تعداد نسخههای SMN2 که به طور پشتسرهم و با آرایش سیس cis بر روی هر یک از کروموزومها مرتب شده اندیین صفر تا پنج نسخه متغیر است. SMN2 یک رونوشت مشابه با SMN۱ را ایجاد میکند اما برای جبران کامل، رونوشت مشابه با SMN۱ را ایجاد میکند اما برای جبران کامل، تعدیل در فنوتیپ میشود و همبستگی گستردهای بین تعداد نسخههای SMN2، موجب تعدیل در فنوتیپ میشود و همبستگی گستردهای بین تعداد نسخههای SMN2 و شدت بیماری وجود دارد.

ژن SMN1 همیشه در SMA جهش میابد و در اکثریت موارد به علت حذف اگزونهای ۸–۷ و در سایر موارد، به دلیل جهش نقطــهای صورت می گیرد. بنابراین، آزمایش تشــخیصی بسيار قابل اعتماد است و أزمايشات پيش از تولد يک گزينه برای زوجهایی است که خواستار آن هستند. با فرض اینکه که هر دو والد حامل میباشند. شناسایی حاملین بر مبنای تعیین تعداد نسخههای ژن SMN۱ حاوی اگزون ۷ موجود در یک فرد صورت می گیرد. بنابراین تفسیر نتایج ممکن است دشوار باشد که علت آن می تواند وجود دو نسخهی ژن SMN۱ با آرایش cis بر روی یک کروموزوم یا یک جهش نقطهای در ژن SMN1 باشد، که در نتیجه برخی از حاملین دارای تعداد نسخههای ژن SMNI طبیعی هستند. تقریباً ۴% جمعیت عمومی، دو نسخه از ژن SMN1 بر روی یک کروموزوم منفرد دارند. علاوه بر این، ۲% از افراد مبتلا به SMA دارای یک جهش ازنو (de novo) می باشند به ایس معنا که تنها یکی از والدین، حامل جهش میباشد. به دلیل این مشکلات، آزمایش تعیین حاملین SMA باید در زمینهی مشاورهی ژنتیکی رسمی و تخصصی فراهم شود.

تمایل زیادی به ژن درمانی برای SMA وجود دارد که برای ارائه یک نسخه عملکردی از ژن SMN۱ به نورونهای حرکتی طراحی شده است. یک نسخه طبیعی از ژن SMN۱، که اگزونهای ۲ تا ۸ در آن حذف نشده است، در کپسید پوسته ویروس مرتبط با آدنو دستکاری شده ژنتیکی، تحویل داده میشود. آزمایشات اولیه امیدوارکننده بوده است.



Chromosome 5q13

شکل ۶–۱۹ مضاعف سازی معکوس ژنهای SMN و NAIP هنگامی که هر دو نسخه از ژن SMN۱ جهش یافته باشند آتروفی عضلانی نخاعی زمانی رخ میدهد (توراث مغلوب اتوزومی)؛ در ۹۵٪ تا ۹۸٪ حذف اگزونهای ۷ تا ۸ و بقیه موارد ناشی از جهشهای نقطهای میباشند Survival motor neuron: NAIP:neuromal apoptosis inhibitory protein. SMN

# بیماری نورون حرکتی (MND) (Motor Neurone Disease)

هر ســاله حدود ۱۰۰۰۰: ۳ نفر از جمعیت مبتلا به بیماری نرون حرکتی، شناسایی میشوند که همان اسکلروز جانبی أميوتروفيك (Amyotrophic lateral sclerosis) است و همچنین با عنوان بیماری لو گهریگ (Lou Gehrig disease) نیز شناخته میشـود. این بیماری به سادگی از SMA پیروی میکند زیرا SMA با شروع در بزرگسالی بخشی از تشخیص افتراقی ALS است و یک بیماری تحلیل عصبی - حرکتی پیشرونده برای نورونهای حرکتی فوقانی و تحتانی محسوب میشود. علائم بیماری ممکن است با ضعف کانونی و نامتقارن در اندامهای انتهايي يا با علائم مرتبط با بصل النخاع (bulbar) نظير اختلال در بلے یا اختلال در تکلم همراه باشد. معیارهای تشخیصی اولیه در کادر ۲-۱۹ نشان داده شده است. میانگین سن شروع بیماری تقریباً ۵۶ سال است و اکثر بیماران تنها ۵-۱ سال پس از تشخیص زنده میمانند زیرا آنها بهطور افزایندهای ضعیف می شوند و کاهش عملکرد تنفسی را نیز نشان میدهند. برخی از جنبههای شناختی در تقریباً یکسوم مبتلایان، تحت تأثیر قرار مي گيرد.

تقریبا ۱۰% مــوارد ALS، خانوادگی است – FALS – و میانگین سنی شروع بیماری در این گروه، تقریباً ۴۶ سال میباشد. همانند بسیاری از سایر ناهنجاریهای عصبی وراثتی، با پیشرفت سریع و اخیر قدرت توالی یابی نسل آینده در مورد بیماری FALS نیز ثابت شده است که که دارای هتروژنی ژنتیکی میباشد. اکثر موارد الگوی توارث AD را نشان میدهند اما برخی از اسکال مغلوب نادر نیز گزارش شــده اسـت. طی سالهای متمادی تنها یک ژن موســوم به SOD1 را برای FALS میشاختیم اما این یک ژن موســوم به SOD1 را برای FALS میشاختیم اما این میدهد. برخی از واریانتهای SOD1 خانوادگی (FALS) را تشکیل میدهد. برخی از واریانتهای SOD1 به "SOD1 به شمراه است. بوده و دوره یبیماری تا ۲۰ سال با پیشرفت آهسته همراه است. در حال حاضر مشخص شده است که تعداد بیشتری از بیماران به

# کادر ۱۹ ۴ معیارهای تشبخیسی استکاروز جانبی اصوتروفیک (بیماری نورون حرکتی)

شواهد (هر سه مورد):

۱. دژنراسیون نورون حرکتی اندام تحتانی – کیه از نظر بالینی،
الکتروفیزیولوژیکی یا نوروپاتولوژی ارزیابی میشود ۲. دژنراسیون
نورون حرکتی اندام فوقانی – از نظر بالینی ارزیابی میشود
 ۳. گسترش پیشرونده علائم یا نشانهها – در یک بخش یا بخشهای
دیگر بدن

عدم وجود شواهد:

۱، بیماری یا فرآیندی دیگر، که علائم عصبی را به صورت الکتروفیزیولوژیکی یا پاتولوژی توضیح میدهد ۲ سایر فرآیندهای بیماری – که با تصویربرداری عصبی شناسایی میشود

علت جهش در C9orf72 ایجاد می شوند که در FTD خاتوادگی نیز دخالت دارد. این جهش یک گسترش شش نوکلئوتیدی GGGGCC هتروزیگوت در ناحیه غیرکدکننده می باشد که به از دسترفتن یکی از رونوشتهای پیرایش متناوب ژن FOS منجر می شود. تقریباً ۴% از بیماران FALS با جهش درژن FUS و نسبت مشابهی با جهش ژن TARDBP مرتبط هستند.

#### اختلالات عصبى-پوستى

این گروه از ناهنجاریهای عصبی، متنوع هستند اما ویژگی بالینی مشترک در آنها، وجود تظاهرات بیماری در پوست است که در تشخیص برخی از بیماریها نقش حیاتی دارد. ما در اینجا تنها موارد شناخته شده را مورد بررسی قرار میدهیم.

# نوروفيبروماتوز نوع ۱ (NF1)

نروفیبروماتوز نوع ۱ NF1 و نوع NF2 ، برخی از ویژگیهای مشترک دارند اما در حقیقت دو بیماری متمایز هستند و از این رو به طور مجزا به آنها پرداخته می شود. میزان بروز NF1 در زمان تولد تقریباً حدود ۱:۳۰۰۰ نفر می باشد و ویژگیهای بالینی برای نخستین بار در متون پزشکی قرن هجدهم آورده شدند با





شکل ۷-۱۷ نوروفیبروماتوز نوع ۱. (A) بیمار مبتلا به نوروفیبروماتوز نوع ۱ که در بدن او کک و مک و نوروفیبروماتای متعدد را نشان می دهد. (B) لکههای شیر حقهوه ای روی سینه کودک، کک و مک در ناحیه ی زیر بغل و نوروفیبروم پلکسی فرم زیر پوستی در زیر و اطراف نوک سینه چپ مشاهده می شود (C) یک نوروفیبروماتای فلکسی شکل بزرگ و نامناسب که روی کفل و پای چپ مشهود است.

ایسن حال، از لحاظ تاریخی، ایسن ناهنجاری بانام ون رکلینگها وزن (Von Recklinghausen) (پاتولوژیست آلمانی که اصطلاح "توروفیبروما" را در سال ۱۸۸۲ ابداع کرد) در ارتباط است. این یکی از شایع ترین ناهنجاریهای ژنتیکی در انسان است و زمانی که گفته شد جوزف مریک " (Joseph Merrick) مرد فیلی"، احتمالاً به این بیماری مبتلا میباشد در بین عموم شهرت پیدا کرد با این حال، اکنون تصور میشود که او مبتلا به سندرم پروتوس (Proteous syndrome) بوده است.

# ويزحىهاي باليني

مشخص ترین ویژگیهای NF۱ ضایعات پوستی رنگی کوچک، معروف به لکههای شیرقهوهای ((CAL Café—au-lait)) و تودههای گوشتی نیرم تحت عنوان نوروفیبروماتا (CAL را CAL)) و تودههای گوشتی نیرم تحت عنوان نوروفیبروماتا ابتدا در اوایل کودکی ظاهر می شوند (شکل PV B) و تا سن بلوغ تعداد و اندازه شان دچار افزایش می شود. حداقل شش لکهی بلوغ تعداد و اندازه شان دچار افزایش می شود. حداقل شش لکهی کودکی تشخیص داده شود و یک ویژگی دیگر مانند کک و کودکی تشخیص داده شود و یک ویژگی دیگر مانند کک و مکهایی در ناحیه می زیربغل و یا کشاله ران بایستی وجود داشته باشد. نوروفیبروماتا تومورهای خوش خیمی هستند که بیشتر در پوست ایجاد می شوند و بیشتر در نوجوانی یا بزرگسالی ظاهر می شوند و با افزایش سن، بر تعداد آن ها نیز افزوده می شود. با این

حال نوروفیبروماتای بزرگ پلکسی (Plexiform neurofibromata) که (شکل V - V C) ممکن است به صورت عمقی V - V C رخ دهد، علاوه بر اینکه از لحاظ زیبایی، نامناسب هستند باتوجه به موقعیت مکانی می توانند در عملکرد نیز اختلال ایجاد کنند.

سایر یافتههای بالینی شامل ندولهای لیش (nodules ماکروسفالی نسبی است. ندولهای لیش، (nodules) و ماکروسفالی نسبی است. ندولهای لیش، هامارتومهای رنگدانه دار برجسته کوچک و بی ضرر عنبیه هستند (شکل ۸–۱۹). شایع ترین عارضهای که در یک سوم موارد دوران کودکی اتفاق می افتد تأخیر تکوینی جزئی است که مشخصه آن اختلال یادگیری غیر کلامی است. برای بسیاری از موارد، بهبود قابل توجهی در طول سالهای تحصیلی دیده می شود. اکثر افراد مبتلا به ۱۹۲۱ از یک زندگی طبیعی لذت می برند و بی دلیل به علت بیماریشان اذیت نمی شوند. با این حال تعداد کمی از بیماران دچار یک یا چند عارضه ی مهم مانند صرع، تومور در سیستم اعصاب مرکزی یا اسکولیوز می شوند. تنگی شریان کلیوی و فئوکروموسیتوم در این بیماری نادر می باشند.

#### ژنتیک

NF1 الگوی تــوارث AD را با نفوذ تقریبا ۱۰۰% تا ســن ۵ ســالگی نشــان میدهد. تنوع و تفاوتهــای قابل توجهی در شــدت بیماری در خانوادههای مبتلا مشاهده میشوند، اگرچه که دوقلوهای تک زیگوتی معمولاً بســیار شبیه به هم هستند. تقریباً



شکل ۱۹-۸ ندولهای لیش در نوروفیبروماتوز نوع ۱ مشاهده میشوند.

۵۰% موارد ناشی از جهشهای جدید میباشد و نرخ جهش حدود ۱۰۰ گامت تخمین زده شده است. این میزان تقریباً ۱۰۰ برابر بیشتر از میانگین نرخ جهش به ازای هر نسل در هر لوکوس در انسانها میباشد.

در مواردی که بیش از یک کودک مبتلا از والدینی سالم متولد می شود تقریباً علت آن موزائیسیم گنادی می باشد که معمولاً منشأ پدری دارد. موزائیسم سوماتیکی در NF1 می تواند با ویژگیهای محدود به بخش خاصی از بدن ظاهر شود، که به آن NF قطعهای (Segmental NF) گفته می شود.

ژن NF1 موســوم به نوروفیبرومین–۱ که در ســال ۱۹۸۷ با شناسایی دو بیمار با جابهجاییهای متعادل دارای نقطهی شکست در ۱۷q۱۱,۲ نقشه برداری شد، یک قطعه ژنومی بزرگ دارای بیش از ۳۵۰ کیلوباز و ۶۱ اگزون میباشید. سه ژن دیگر در این ناحیه در یک اینترون واحد نوروفیبرومین-۱ وجود دارند که در جهت مخالف رونویسی میشوند. پروتئین نوروفیبرومین که توسط این ژن کد میشود با پروتئین فعال کننده ی گوانوزین تری فسفاتاز (GAP) (GTPase) همولوژی ساختاری نشان می دهد، که به دلیل نقش آن در کاهش فعالیت RAS، در مسیر پیام رسانی حائز اهمیت است. مکان نوروفیبرومین در مسیر RAS-MAPK در شـکل ۱۳-۱۶ نشان داده شده است و ارتباط آن با سندرم نونان را برجسته می کند. فقدان هتروزیگوسیتی، برای مارکرهای کروم وزوم ۱۷ در چندین تومور بدخیم در بیماران مبتلا به NF1 و همچنین در تعداد کمی از نوروفیبروماتای خوشخیم دیده شده است، که این مشاهدات نشان میدهد ژن نروفیبرومین،یک سرکوبگر تومور است و حاوی یک دمین مرتبط با (GAP(GRD میباشد که با محصول پروتوانکوژن RAS در تعامل است. یک

جایگاه ویرایش mRNA در ژن نوروفیبرومین ۱- وجود دارد و رونوشت ویرایش شده یک پروتئین کوتاه شده GRD را کد می کند که موجب غیرفعالسازی عملکرد سرکوب گری تومور می شود. طیف بالاتری از ویرایش در تومورهای بدخیم تر دیده می شود.

سایر ژنها، مانند TP53 روی بازوی کوتاه کروموزوم ۱۷، نیز در توسعه و پیشرفت تومور در NF1 دخالت دارند. درمقابل، معلوم شده است که ژن نوروفیبرومین ۱۰ در ایجاد تومورهای تکگیر (اسپورادیکی) غیر مرتبط با NF1 شامل کارسینوم کولون، نوروبلاستوما و ملانومای بدخیم نیز نقش دارد که تأیید می کند که ژن نروفیبرومین نقش مهمی در رشد و تمایز سلولی ایفا می کند.

جهشهای مختلف زیادی درژن نوروفیبرومیسن-۱ شناسایی شدهاند که شامل حذف ها، درج ها، مضاعف شدگیها و جایگزینیهای نقطهای هستند (فصل ۲). اکثر این جهشها موجب کوتاه شدگی شدید پروتئین یا فقدان کامل بیان ژن می شوند. شواهد اندکی مبنی بر ارتباط ژنوتیپ-فنوتیپ وجود دارد به استثنای یک جهش خاص (یک حذف درون چهارچوب ۳ جفتبازی در اگزون ۱۷) که در خانوادهها و موارد مختلف بروز پیداکرده است و در افراد مبتلا، نوروفیبروماتای پوستی مشاهده نشد. به طور کلی، ۱۲۱ تنوع درون خانوادگی کاملاً چشمگیری را نشان می دهد و احتمال حضور ژنهای اصلاح کننده (genes نشان می دهد و احتمال حضور ژنهای اصلاح کننده (genes کل ژن نوروفیبرومین-۱ را دربرمی گیرند به شدت مبتلا می شوند و در آنها اختلالات ذهنی قابل توجه و عادات تا حدی شبیه مارفانوئید و، نوروفیبروماتای پوستی بیشتر از حد متوسط مشاهده می شود.

#### سندرم لجيوس

این بیماری نسبتا نادر، نزدیک ترین فنوکپی (Phenocopy) شناخته شده به NF1 میباشد؛ در حقیقت، تشخیص بالینی از NF1 می تواند بسیار دشوار باشد. علائم شامل چندین ماکول از لکههای شیر قهوهای CAL میباشد، اما بیماران نوروفیبروماتا و سایر تومورها مانند گلیومای عصب بینایی و همچنین ندولهای لیش و دیس پلازی استخوان اسفنوئیدرا نشان نمی دهند. مبتلایان به سندرم لجیوس ممکن است ماکروسفالی خفیف، کک و مک نواحی خاص پوستی intertriginous، لیبوما و ناتوانی های یادگیری خفیف یا ADHD داشته باشند که همگی این علائم مشابه NF1 میباشند. این بیماری با جهش در ژن SPRED1 مرتبط است که میباشند. این بیماری با جهش در ژن SPRED1 مرتبط است که

بخشی از مسیر انتقال پیام RAS-MAPK میباشد (شکل ۱۳–۱۷) و در آن به عنوان یک تنظیم کننده ی منفی عمل می کند.

# نوروفيبروماتوز نوع ۲ (NF2)

NF2 در مقایســه با NF1 نادر است و میزان بروز در زمان تولد تقریباً ۱:۳۵۰۰۰ نفر و شیوع تقریباً ۱:۶۰۰۰۰ نفر می باشد. در NF2 نيز لکههای CAL و نوروفيبروماتا (Neurofibromata) مى توانند رخ دهند اما شيوع اين علائم نسبت به NF1 كمتر میباشد. ویژگی اصلی NF2، ایجاد تومورهای درگیر کنندهی اعصاب هشتم جمجمهای - تحت عنوان وستيبولار شوانوما (Vestibular schwannoma) (که هنوز گاهی نورومای شـنوایی نامیده میشود) میباشد که در اوایل دوران بزرگسالی رخ میدهد. که در صورت امکان با رادیوتراپی استرئوتاکتیک به خوبی قابل درمان است. چندین تومور دیگر سیستم عصبی مرکزی (CNS) نيز معمولا رخ مي دهد (ماننــد مننژيوما (Meningi oma)) اگرچه کسه بیش از نیمسی از آنها بدون علامت هستند. یک ویژگی چشــمی که در NF2 دیده میشــود (ولی در NF1 وجود ندارد)، آب مروارید میباشد که فراوان بوده و اغلب تحت بالینی است. شوانومای محیطی و نخاعی بدون وستیبولارشوانوما که از الگوی توارث غالب أتوزومي بيروى ميكند تحت عنوان شوانوماتوز (Schwannomatosis) شـناخته میشـود که به دلیل جهش در SMARCB1 رخ میدهد.

ژن NF2 یا نوروفیبرومیان ۲۰ در سال ۱۹۹۳ بر روی کروموزوم ۲۲۹ شناسایی شد و تصور می شود یک پروتئین اسکلت سلولی است که به عنوان سرکوبگر تومور عمل می کند. این بیماری به علیت حذفها و جهشهای نقطه در ژن مربوطه ایجاد می شود. اگرچه برخلاف NF1 موارد حذف در مقایسه با جهشهای نقطهای، خفیف تر هستند (به جای آنکه شدید باشند). فراوانی موزائیسم سوماتیکی در NF2 قابل توجه است اما به طور کلی با خطر کم تولد فرزند مبتلا ارتباط دارد.

NF2 یکی از بیماری هایی است که اخیراً گزینه های درمانی برای آن ها به واقعیت تبدیل شده است. نشان داده شده است که تجویز بواسیزوماب مهار کننده رگزایی اندازهی تومورهای نخاعی را کاهش می دهد. این دارو یک آنتی بادی مونو کلونال نوتر کیب است که اثرات منفی خود را بر روی رگزایی با مهار فاکتور رشد عروق اندوتلیال A اِعمال می کند. این فاکتور رشد یک ماده ی شیمیایی است که موجب تحریک نابهنجار رگزایی می شود.



شکل ۱۹-۹ توبروز اسکلروزیس – آنژیوفیبروما در صورت یا 'آدنوم سباسئوم

# توبروز اسكلروزيس (TSC) (Tuberous sclerosis)

میزان بروز این بیماری چند سیستمی شناخته شده با الگوی توارث غالب آتوزومی با ناهنجاری عصبی-پوستی بسیار متغیر تقریباً ۲۶۰۰۰ نفر میباشد. این بیماری در فصلهای قبل برای توضیح الگوهای وراثتی بررسی شد (شکل ۵-۶) زیرا نسبت بالایی از موارد (حدود ۸۰%) به علت جهش جدید رخ می دهند اما همچنین ممکن است نفوذپذیری متغیر را تاحدی نشان دهند که گاهی به نظر می رسد در یک نسل بیماری رخ نمی دهد. Skip که گاهی به نظر می رسد در یک نسل بیماری رخ نمی دهد و عطر موزائیسیم گنادی بسیار آگاه باشند. اگرچه این خطر معمولاً خطر موزائیسیم گنادی بسیار آگاه باشند. اگرچه این خطر معمولاً در این مورد وجود داشته است، و عود مجدد در خواهر و برادر در این مورد وجود داشته است، و عود مجدد در خواهر و برادر در این مورد وجود داشد الله موزائیسیم سوماتیکی تحت بالینی در یکی از والدین رخ دهد.

# ويزكىهاي باليني

راشهای چهرهای در توبروزاسکلروزیس (TSC)، که آنژیوفیبروما یا "آدنوم سباستوم (Adenoma sebaceoum)" (شکل ۱۹-۹؛ شکل ۸ه-۶) نیز نامیده می شود می تواند از وجود حالت سرخی تاعدم وجود این حالت، متغیر باشد و یکی از چندین ویژگی پوستی اصلی این بیماری می باشد. سایر ویژگی ها شامل: ماکولهای هیپوملانوتیک (شکل ۱۹-۹)، لکههای شاگرین ماکولهای هیپوملانوتیک (شکل ۱۹-۹)، لکههای شاگرین (شکل ۱۹-۵ هستند که پس از ۱۰ سال ظاهر می شوند معاینهی چشم می تواند چندین هامارتومای ندولار شبکیهای یا لکههای آکرومیک را نشان دهد و از نظر داخلی اندامهایی نظیر مغز، کلیه، قلب و ریه تحت تاثیر قرار می گیرند (کادر ۳-۱۹). تقریباً ۱۰۰% بیماران یکی از تظاهرات پوستی TSC را نشان می دهند، تقریباً ۸۰% موارد ناهنجاری کلیوی تا سن دهسالگی در اسکن اولتراسونوگرافی ناهنجاری کلیوی تا سن دهسالگی در اسکن اولتراسونوگرافی مشدخص می شود، پاتولوژی CNS تقریبا در ۹۰% موارد، صرع

# فصل ۱۹: ناهنجاریهای تکژنی اصلی



# کادر ۱۹۳۳ ویژگیهای بالینی توبروزاسکلروزیس

#### پوست

آنژیوفیبرومهای چهره ماکولهای هیبوپیگمانته لکههای شاگرین فیبرومای ناخن

#### چشم

هامارتومای ندولار شبکیه لکههای آگرومیک

#### مغز

ندولهای تحت اپندیمی دیسیپلازیهای قشر مغز (کورتیکال)، از جمله اغده ها استروسیتومای سلول غول پیکر زیراپیدمی

#### كلبه

آنژیومیولیپومای خوش خیم (شایع) کیست کلیوی آنژیومیولیپومای بدخیم و کارسینوم سلول کلیه (نادر)

#### قلب

رابدوميوما

#### ريه

لنفوانژیولیومیوماتوزیس هایپرپسلازی پنومونوسیتی چند کانونی میکروندولار

#### تظاهرات مربوط به سیستم عصبی مرکزی . . .

<u>\_\_\_</u>

اختلال طیف اوتیسمی / اختلال بیش فعالی کمبود توجه ناتوانی یادگیری رفتار مخرب

ناهنجاریهای رفتاری در بین موارد جدید واریانتهای TSC2 در تقریبا ۴ برابر بیشتر از TSC1 شایع میباشند. با این حال در میان موارد خانوادگی شیوع واریانت TSC1 و TSC2 تقریبا برابر میباشد.

# ديستروفيهاي عضلاني

از آنجاییکه حداقل ۱۰۰ دیستروفی عضلانی وجود دارند، تنها میتوانیم به مواردی بپردازیم که در بررسیهای بالینی با آنها مواجه میشویم و در مجموع آنها جایگاه بسیار مهمی در ژنتیک پزشکی و انسانی دارند که تاریخچه آنها به طور کامل توسط پروفسور آلن امری (Alan Emery) ثبت شده است. شکل ۱۲-۱۹ گروههای ماهیچهای اصلی را نشان میدهد که در دیستروفیهای شایعتر تحت تأثیر قرار میگیرند که چهارمورد آنها در متن پوشش داده شده است.



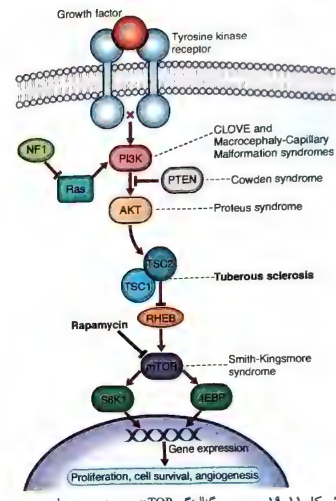
شکل ۱۰–۱۹ توبروز اسـکلروزیس – لکههای بدون رنگدانه به شکل 'برگ خاکستر' روی بدن.

در حدود ۸۰% موارد و ناتوانیی یادگیری در بیش از ۵۰% موارد مشاهده می شود. رابدومیومای قلبی در دوسوم موارد ایجاد می شود به خصوص که در اوایل زندگی آشکار می شوند و هنگامی که در سیونوگرافی جنین دیده شود یک مارکر مهم برای TSC می باشد و به طور معمول تا بزرگسالی برطرف می شود.

گزینه های درمانی و مدیریت TSC در حال حاضر شامل گروهی از داروهای شناخته شده به عنوان مهارکننده های mTOR می باشد که شامل راپامایسین و اورولیموس هستند. شکل ۱۱–۱۹ مسیر پیامرسانی، جایگاه عملکرد آن ها و بیماری های مرتبط با اجزای این مسیر را نشان می دهد.

#### زنتيك

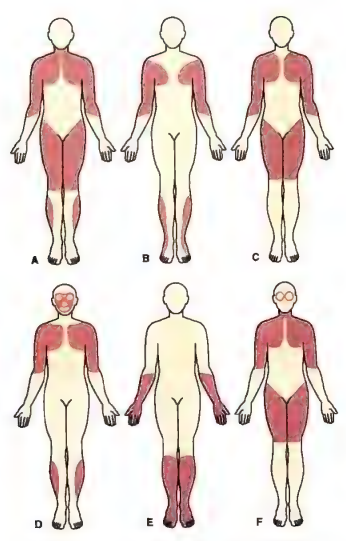
جهشهای هتروزیگوت در دو ژن مختلف TSC1 و TSC1 موجب بیماری توبروزاسکلروزیس (TSC) می شوند و جهشها تقریباً در ۹۰% بیمارانی که دارای معیارهای بالینی تشخیصی هستند، وجود دارند. ژن TSC2 در مجاورت ژن PKD1 (برای بیماری کلیه پلی کیستیک AD؛) قرار دارد به طوریکه گاهی یک حذف ژنی مجاور که بر هر دو ژن اثر میگذارد، رخ می دهد. به طور کلی واریانت بیماری زا در TSC2 تمایل به ایجاد فنوتیپ شدیدتری نسبت به واریانت بیماری زا در TSC1 دارند؛ به عنوان مثال از نظر ابتلا به بدخیمی کلیوی، ناتوانی یادگیری و



شکل ۱۹-۱۱ مسیر سیگنالینگ mTOR همچنین به عنوان مسیر سلولی PI3K/AKT/mTOR شخه می شدود، این یک مسیر درون سلولی مهم در تنظیم چرخه سلولی است. فعال شدن مسیر توسط فاکتورهای رشد، سنتز پروتئین را در سطح شروع ترجمه و بیوژنز ریبوزوم کنترل می کند و در نهایت منجر به رشد، تکثیر و بقای سلول می شود. تغییرات در کنترل مسیر، به عنوان مثال، از طریق جهش در ژنهای کد کننده این پروتئین ها، می تواند موجب تراریخت سلولی شدود را پامایسین فعالیت mTOR را مهار می کند بنابراین تومورزایی ناشی از AKT فعالیت میشود. پروتئینهای تغییر یافته در مسیر (و ژنهای کد کننده متوقف می شود. پروتئینهای تغییر یافته در مسیر (و ژنهای کد کننده آنها) همانطور که نشان داده شد با بیماریهای ژنتیکی مرتبط هستند و در اینجا توجه ویژهای به توبروز اسکلروزیس معطوف شده است، جهشهای بیماریزا در mTOR باعث ایجاد سندرم اسمیت کینگزمور جهشهای بیماریزا در Kingsmore (syndrome) ماکروسفالی با پیشانی برجسته و ویژگیهای بدشکلی، ناتوانی ذهنی، و تشنج می شوند.

# دیستروفیهای ماهیچهای دوشن و بکِر Duchenne and دیستروفیهای ماهیچهای دوشن و بکِر Becker Muscular Dystrophy: DMD and BMD -XP21

دیستروفی عضلانی دوشن و دیستروفی عضلانی بکر گاهی به عنوان دیستروفی XP۲۱ نیز نامیده میشوند زیرا اساس



شــکل ۱۹-۱۲ گروههای عضلانی اصلی (مناطق ســایه دار) که تحت تأیــر قرار گرفته اند و در دیســتروفی عضلانی بیشــتر مواجه با آنها هستیم. A) انواع دوشــن و بکر؛ (B) امری دریفوس؛ (C) لیمب گردل (D) چهره-کتف-شانه (E) دیستال و (F) چشمی-حلقی که EوTدر متن پوشش داده نشده است.

ژنتیکی این بیماری به علت جهش در ژن DMD میباشد که دیستروفین را در این لکوس کد میکند. شایع ترین و شدید ترین شکل دیستروفی عضلانی DMD است و BMD یک بیماری مشابه اما بسیار خفیف تر از آن میباشد، نورولوژیست فرانسوی به نام گوییلاوم دوشن (Guillaume Duchenne) یک مورد از بیماری را در سال ۱۸۶۱ توصیف کرد اما ادوارد و این (Meryon ییماری را یک دهه قبل از آن ثبت کرده بود به طوریکه که آلن و مارسیاامری را یک دهه قبل از آن ثبت کرده بود به طوریکه که آلن و مارسیاامری (BMD و BMD به ترتیب شریبا ۱٬۲۵۰۰ نفر و ۲٬۲۰۰۰ در مردان میباشد.

# ويژگىهاي باليني

مردان مبتلا به DMD معمولاً بین سنین ۲ و ۴ سالگی با

ضعف عضلانی به آرامی پیشرونده که منجر به راهرفتن نامناسب و ناتوانی در دویدن سریع و دشواری در برخاستن از روی زمین می شوند بیماری را بروز می دهند (که صرفاً با فشار آوردن و بالارفتن ران و پاها از زمین به سمت بالا میسر می شود (نشانهی Gower (اکثر پسران مبتلا به علت ضعف شدید پروکسیمال تا سن ۱۱ سالگی به صندلی چرخدار نیاز دارند. تخریب ماهیچهای بیشتر، به خمیدگی رو به جلوی ستون فقرات (لوردوز کمری)، انقباضات مفصلی و نارسایی قلبی -تنفسی منتهی می شود که بیدون تدابیر حمایتی منجر به مرگ در تقریباً بیست سالگی می شود که کرینه های درمانی و مدیریت دقیق مانند استروئیدها و حمایت تنفسی به شکل فشار هوای مثبت پیوسته (CPAP Continuous positive) مشاهده می شود.

مردان مبتلا به DMD یا BMD افزایش آشکار در اندازه ی عضلات ساق پا نشان میدهند که به دلیل جایگزینی فیبرهای عضلانی با چربی و بافت پیوندی میباشد – که به آن هایپرتروفی کاذب (pseudohypertrophy) گفته میشود (شکل ۲۴–۶۶ شکل DMD کاذب (۱۹–۱۳). علاوه بر این، تقریباً یکسوم پسران مبتلا به DMD ختلال ذهنی خفیف-متوسط با ضریب هوشی IQ حدود ۲۸ را نشان میدهند. میانگین سن شروع بیماری، ۱۱ سالگی میباشد و تحرک بسیاری از بیماران تا سنین بزرگسالی، حفظ میشود و قصرک بسیاری از بیماران تا سنین بزرگسالی، حفظ میشود و نقط امید به زندگی اندکی کاهش مییابد. تعداد کمی از بیماران دارای جهش ثابتشده در ژن DMD در دههی پنجم یا ششم زندگی خود فاقد علائم بالینی بودهاند.

#### ژنتي*ک*

هر دو این بیماری ها از الگوی توارث وابسته به X مغلوب پیروی می کنند و از آنجاییکه مردان مبتلا به DMD به ندرت قادر به تولیدمثل می باشند، شایستگی ژنتیکی (Genetic fitness) آنها صفر است. نرخ جهش در این بیماری برابر است با میزان بروز مردان مبتلا بخش بر سه که تقریباً ۱۱۰۰۰۰ در نظر گرفته می شود، و یکی از بالاترین نرخهای جهش شناخته شده در انسان است. شناسایی ژن دیستروفین در سال ۱۹۸۷، یک دستاورد علمی بزرگ در آن زمان بود، زیرا یک استراتژی کلون سازی موضعی با موفقیت به کار گرفته شد. نشانه هایی برای لوکوس ای DMD با گزارش هایی از خانواده های مبتلا به DMD با جابه جایی های Xاتوزوم متعادل ارائه شد که نقطه شکست در که نود. در چنین مواردی، آن دسته از سلول هایی که در



شکل ۱۳-۱۳ اندام تحتانی یک مرد بالغ با دیستروفی عضلانی بکر که تحلیل رفتن پروگزیمال و هیپرتروفی کاذب ساق پا را نشان میدهد.

آنها کروموزوم X دخیل در جابه جایی به طور تصادفی غیرفعال می شود، به دلیل غیرفعال شدن قطعه ی اتوزومی قدرت بقای خود را از دست می دهند (شکل ۱۶–۶۶) که به احتمال زیاد از لحاظ تکوینی فاجعه بار خواهد بود. در نتیجه، سلول هایی که کروموزوم X طبیعی در آنها به طور تصادفی غیرفعال شد، به احتمال زیادی زنده می مانند. نتیجه ی اصلی آن است که کروموزوم مشتق شده X اتسوزوم در اکثر ردههای سلولی فعال است و اگر نقطه ی شکست به یک ژن مهم (در این مورد ژن دیستروفین) آسیب رسانده باشد، فرد مبتلا به بیماری خواهد شد در غیر این صورت همیشه در مردان دیده می شود. مدارک بیشتر از مردان مبتلا که دارای ریز حذفهای قابل مشاهده در Xp۲۱ می باشد، به دست آمد و به دنبال آن شناسایی توالی های محافظت شده در کتابخانه های هدام د DNA ماهیچه صورت گرفت که نشان داده شد کتابخانه های شامل اگزون هایی از خود ژن هستند.

ژن دیستروفین از نظر مولکولی بسیار بزرگ است و احتمال نرخ جهش بالا را توضیح میدهد که این ژن شهامل ۲۹ اگزون و ۲/۳ مگاباز از DNA ژنومی است که تنها ۱۴ کیلوباز از آن به mRNA رونویسی میشود. این ژن در مغز و نیز ماهیچه رونویسی میشود که چرا برخی از پسران مبتلا به DMD میشود که توضیح میدهد که چرا برخی از پسران مبتلا به مشکلات یادگیری دارند. حذف در اندازههای مختلف و تقریباً در

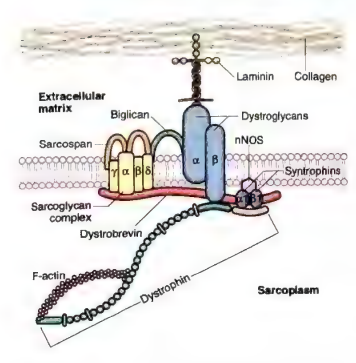


هر مکانی، دوسوم جهشهای ژن دیستروفین (DMD) را تشکیل میدهد و تقریباً به طور انحصاری در نتیجه میوز مادری به علت کراسینگ اور نابرابر ایجاد میشود. برخی از مردان مبتلا، دارای مضاعف سازیهایی هستند. "نقاط داغ (Hot spot)" حذف در ۲۰ اگزون اول و اگزونهای ۴۵ تا ۵۳ میباشد. یکی از نقاط شکست حذف در اینترون ۷ شامل مجموعهای از توالیهای DNAای تکراری شبه-ترانسپوزونی میباشد که میتواند ناهماهنگی در میبوز را تسهیل کند و کراسینگ اور در آن ناحیه منجر به تولید محصولات دارای حذف و مضاعفشدگی میگردد.

حذفهایی که باعث ایجاد DMD میشوند معمولاً چارچوب خواندن ترجمــه را مختل می کنند درحالیکــه حذفهایی که در مردان مبتلا به BMD مشاهده می شوند معمولاً چارچوب خواندن را تغيير نمى دهند (يعنى "جهش درچارچوب)" (In-frame هستند). این بدان معناست که توالی آمینو اسیدی محصول پروتئینی در پایین دست بخش دارای حذف، نرمال است و بنابراین ویژگیهای خفیف تر BMD را توضیح می دهد. گاهی حذف در چارچوب کاملا خوش خیم است. مردان با سطوح نرمال کراتین کیناز (CK) بدون علامت هستند. جهشها در یکسوم دیگر پسران مبتلا به DMD شـامل کدونهای خاتمه، جهشهای تغییر چارچوب، تغییر توالیهای پیرایش و جهشهای پروموتر هستند که اکثر أنها موجب خاتمهی زود هنگام ترجمه و تولید اندک یا عدم تولید پروتئین میشوند. برخلاف حذفها، جهشهای نقطهای در ژن دیســتروفین اغلب در میوز پدری رخ داده که به احتمال زیاد به دلیل خطای کیی (Copy error) در همانندسازی DNA هستند. توالی یابی کامل ژن دیستروفین، تشخیص مولکولی DMD و BMD موجب تغییر در ردیابی فرد حامل شده است.

پروتئین ۴۲۷ کیلودالتونی دیستروفین نزدیک به غشای عضلانی قرار دارد که اکتین درونسلولی را به لامینین خارجسلولی متصل میسازد. عدم وجود دیستروفین (مانند آنچه در DMD رخ میدهد) به تدریج منجر به تخریب سلولهای عضلانی میشود. ارزیابی وجود دیستروفین در بیوپسیهای عضلانی توسط ایمونوفلورسانس صورت میگیرد و در سطوح کمتر از ۳% ارزش تشخیصی دارند. در نمونههای بیوبسی از مردان مبتلا به DMD دیستروفین به جای ناهنجاریهای کمی، ناهنجاریهای کیفی را بروز میدهد.

دیستروفین به واسطه ی دمین C ترمینال خود به یک کمپلکس گلیکوپروتئینی در غشای ماهیچهای متصل می گردد (شکل ۱۹–۱۹). این کمپلکس گلیکوپروتئینی از چندین زیرواحد



شکل ۱۹-۱۴ کمپلکس پروتئیس مرتبط با دیستروفین (DAPC). دیستروفین در زیر لایه بازال لامینا قرار دارد و تا سار کوپلاسم امتداد مییابد و به Tکتین اسکلت سلولی را از طریق T ترمینال خود و به DAPC را از طریق T ترمینال خود متصل می شود. بنابراین اسکلت داخل سلولی و ماتریکس خارج سلولی را به هم مرتبط می کند. دامنه میله مرکزی (دایرههای آبی) توسط بخشهای مارپیچ سه گانه تشکیل شده است که توسط چهار ناحیه میانی قطع شده است. ناحیه T ترمینال به T دیستروگلیکان و همچنین سینتروفینها و T دیستروبروین متصل می شده است که توسط جهار ناحیه میانی قطع شده است. ناحیه T ترمینال می میشود. علاوه بسر این، دیستروفینها و T دیستروفین را با کمپلکس که همچنین به طور غیرمستقیم موجب اتصال دیستروفین به کمپلکس دیستروگلیکان T دیستروگلیکان (می شود. زیر دیستروگلیکان (می شود. زیر واحدهای مجزا سار کوگلیکان هر کدام در اشتکال مختلف دیستروفی عضلانی لیمب گردل دخیل هستند.

تشکیل شده است که ناهنجاری درهر یک از آنها باعث سایر ناهنجاریهای عضلانی ژنتیکی نادر می شود که شامل چندین نوع متفاوت دیستروفی عضلانی لیمب گردل (AR) و نیز (MR) و نیز دیستروفی عضلانی مادرزادی می باشد.

قبل از آنالیز DNA، شناسایی حاملین بر مبای اطلاعات شـجرهنامه و آزمایش سـطح کراتین کیناز سرمی (CK) صورت میگرفت. سطح کراتین کیناز (CK) در پسران مبتلا به DMD به شـدت افزایش می یابد و به طور حاشیهای در تقریباً دوسوم کل حاملین بالا می رود (شـکل ۲-۱۱). امروزه فقط گاهی سـنجش سطوح CK استفاده می شـود زیرا DMD می تواند به طور کاملاً توالی یابی شـود. در صورتیکه هیچ ADDای از مرد مبتلایی که

فوت شده است در دسترس نباشد، می توان از مطالعات پیوستگی خانوادگی استفاده کرد. در تفسیر داده های حاصل از آنالیز پیوستگی باید وجود نرخ نوترکیبی بالا در حدود ۱۲% در سراسر ژن DMD در نظر گرفته شود.

در حال حاضر، هیچ درمانی برای BMD یا DMD وجود ندارد، اگرچه حمایت تهاجمی از طریق فیزیوتراپی، استفاده از استروئیدها و CPAP امید به زندگی را تاچند سال بهبود می بخشد. رویکردهای ژن درمانی می تواند در طولانی مدت امید بخش باشد. ژن درمانی با استفاده از موشهای تراریخته و موشهای جهش یافتهای که به طور طبیعی دیستروفین-منفی هستند، تزریق مستقیم DNA نوترکیب، کاشت میوبلاست و ترانسفکشن با وکتورهای رتروویروسی یا آدنوویروسی حامل یک مینیژن دیستروفین (که فقط حاوی توالیهای کدکنندهی دمین های مهم عملکردی میباشند)، همگی آزمایش شدهاند. روش دیگر، تکنولــوژی آنتیســنس (Antisense technology) برای مسدود کردن فعالیت توالی تقویت کننده ی پیرایش اگزوني (exon splicing sequence) پرش يا جا افتادن اگزوني (exon- skipping) بــه منظور تولید پروتئینــی دارای حذف در چارچوب است که پروتئین عملکردی را کد می کند یعنی فنوتيب BMD به جاي DMD ايجاد مي گردد. أخرين تكنيك امیدبخیش " ویرایش ژنی – (Gene editing) " میباشد که با یک روش مولکولی موسـوم به CRISPR/ cas9 اهداف یکسانی دارد و به توالی RNA برای هدایت آنزیم Cas9 به جایگاه جهش در دیســتروفین متکی میباشد. آنزیم Cas9 اگزون معیوب را جدا می کندو توالی DNA را ترمیم می نماید تا یک نسخه ی کوتاه و عملکردی از آن ژن تولید شـود. نشـان داده شده است که این روش موجب بهبود عملکرد در موشهایی میشود که وکتور ویروسی در چندین محل در عضله به آنها تزریق شده بود.

# دیستروفیهای عضلانی لیمب \_گردل (Limb-Gridle Muscular Dystrophies)

ایسن گروه گسترده از دیستروفیهای عضلانی از دیستروفیهای عضلانی از دیستروفینوپاتیهای معادل آن نادرتر میباشند اما تعدادی از آنها به دلیل ارتباطات مکانیکی مشترک و تعامل شایع پروتئینهای عضلانی متصل به غشا (کمپلکس سارکوگلیکان) از نظر بیولوژیکی مرتبط هستند (شکل ۱۳–۱۹). از نظر بالینی، الگوی ضعف و تحلیل عضلانی محدود به اندامها (دست و پا) است و گروههای عضلات پروکسیمال شدیدتر از گروههای دیستال

دچار اختلال می شوند. سن شروع، پیشرفت و تاریخچه ی طبیعی بر اساس زیرگروه ژنتیکی بسیار متغیر است. CK کراتین کیناز سرمی معمولاً افزایش میابد. اما نه به اندازهای که در مردان مبتلا به DMD مشاهده می شود و بیوپسی عضلانی، دژنراسیون و تغییرات دیستروفیک را نشان می دهد. هرگاه دیستروفینوپاتی وابسته به XXL رد شود، ایمنوبلات یا رنگ آمیزی خاص ایمنولوژیکی (ایمونوهیستوشیمی) می تواند بر روی بافت عضلانی انجام شده تا به رسیدن به تشخیصی دقیق تر کمک کند یعنی اینکه بیماری در دسته سار کوگلیکانوپاتی (sarcoglycanopathy) اینکه بیماری در دسته سار کوگلیکانوپاتی (dysferlinopathy) (نواقص کالپینوپاتی (dysferlinopathy) (نواقص را حتی یک دیستروگلیکانوپاتی) است یا خیر. هنگامی که گلیکوزیلاسیون با اتصال به O) است یا خیر. هنگامی که رنگ آمیزی به یک ناهنجاری و کمبود پروتئینی خاص اشاره کند، مطالعات جهش ژن مربوطه قابل انجام است.

با توجه به زیرگروه ها، LGMD \ type (دیستروفی عضلانی لیمب - گردل نوع ۱ نامی است که برای این بیماری با الگوی توارث AD اختصاص داده شد. در حالیکه لیمب-گردل نوع ۲ LGMD2 از توارث AR پیروی می کند. حالتهای مشاهده شده در هر دو بیماری شامل سارکوگلیکانوپاتیها و نیز کالیین و دیسفرلین میباشد، و گاهی درگیری قلبی نیز میباشد. ديسترو كليكانوپاتي هاشامل قسمت اعظم ديستروفي هاي عضلانی مادرزادی مانند ژنهای FKRP، FKTN، POMT1 و POMT2 مىباشد LGMD1 شامل نقايص كاوئولين (Caveolin) LGMD1C)؛ ژن – (CAV3) کـه اصطلاحـاً "بیماری ماهیجهای موجدار (Rippling muscle disease) " را ایجاد می کتید – و دسمین (DES ژن Desmin) (LGMD1D) که می تواند مشکلات هدایت قلبی و نوعی از کاردیومیوپاتی اتساعی (Dilated (cardiomyopathy) را نشان دهد، می باشد. LGMD1B به سبب جهش در LMNA ایجاد می شود که این ژن در نقایص هدایت قلبی نیز اهمیت دارد. ژن LMNA به علت فنوتیپهای مرتبط با پلیوتروپی بسیار شناخته شده میباشد اما در این زمینه، مترادف با گوناگونی اتوزومال دیستروفی عضلانیی امری-دریفوس (EDMD) مىباشــد و هر دوى أشــكال غالب و به ندرت مغلوب رخ میدهد.

در اینجا دیستروفی عضلانی امری دریفوس EDMD با توارث وابسته به X مغلوب XL نه تنها به دلیل اینکه در تشخیص افتراقی گروه LGMD حائز اهمیت است، بلکه به دلیل کار پیشگامان متخصصین ژنتیک که هم این بیماری و هم این کتاب،

به نام او نامگذاری شده اند، مورد توجه قرار گرفته است. ضعف و تحلیل عضلانی، پیشرونده است و ابتدا در ناحیه شانهای-پرونثال دیده میشود و بعدا به عضلات کتف-کمر-لگن- توسعه میابد. این بیماری با شروع انقباضات مفاصل آرنج و تاندون آشیل در کودکان و درگیری قلبی شامل آریتمی و نارسایی انسدادی همراه است. ژن EMD پروتئین امرین (Emerin) را کد می کند که در غشای درونی هسته قرار می گیرد و نقش در لنگراندازی این غشا به اسکلت سلولی دارد.

# (FSHD) دیستروفی ماهیچهای چهرهای-کتفی-بازویی (Facioscapulohumeral Muscular Dystrophy)

FSHD دیســتروفی عضلانــی چهره – کتف – شــانه در ۱۰:۱۰۰۰۰ نفر از جمعیت مشاهده می شود و از الگوی توارث AD پیروی می کند و همانطوری که نامش به خوبی نشان می دهد، با ضعف عضلانی شامل صورت، عضلات کتف و قسمت فوقانی بازو مشخص می شود. علاوه بر این عضلات پرونئال و ناحیه کمر - نشیمنگاه درگیر میشود این بیماری بسیار علائم متغیری دارد اما معمولاً در سنین نوجوانی ظاهر می شود و پیشرونده است و تقریباً ۲۰% مبتلایان تا اواسط زندگی به صندلی چرخدار نیاز پیدا می کنند. بالی شدن (Winging) کتف، مشهود است (شکل ۱۹-۱۵) و ضعف عضلات چهرهای را می توان با درخواست از بیمار برای لبخند زدن، سوت زدن، غنچه کردن لبها و اخم کردن ارزیابی کرد که در همگی دارای محدودیت میباشد (شکل ۱۶–۱۹). ضعف پلک چشم وجود دارد و برخی از افراد مبتلا با چشمهای باز میخوابند. تقریباً نیمی از بیماران به واسکلوپاتی (Vasculopathy) محيطي شبكيه مبتلا هستند، هر چند اين مسأله روی بینایسی تأثیری نمیگذارد و حداقل نیمسی از بیماران فاقد شنوایی حسی-عصبی نسبت به صدای بلند هستند.

ژنتیک FSHD جالب است و اکنون دو نوع آن شاخته شدهاند. ناحیه ی ساب تلومری کروموزوم ۴۹۳۵ که دارای یک تکرار میکروساتلیتی به نام D4Z4 است یک ژن هومئوباکس دوتایسی (DUX4) در درون آن وجود دارد. هر دوی FSHD1 و FSHD2 ناشسی از بیان نامناسب DUX4 هستند. اَللهای طبیعی D4Z4 حاوی ۱۱ تا۱۰۰ تکرار میباشند که طول هرکدام تقریبا ۳/۳ کیلوباز میباشد اما در IFSHD، انقباض D4Z4 رخ میدهد، به طوریکه تعداد تکرار بین ۱ و ۱۰ واحد کاهش میابد. این انقباض موجب شل شدگی یا بازشدن ساختار کروماتین از جمله پروموتر موجب شل میشود که به نوبه ی خود سر کوب DUX4 را کاهش



شکل ۱۵–۱۹ دیســترو<mark>فی عض</mark>لانی چهره–کتف–شانه. حال*ت* شبیه بال یا برجستگ*ی* کتف

میدهد. بنابراین FSHD1 از الگوی توارث AD پیروی می کندزیرا این تغییرات در ۴۹۳۵ هتروزیگوت هستند و تقریباً ۹۵% کل بیماری FSHD را تشکیل میدهند. با این حال، ژنتیک این بیماری پیچیده میباشد زیرا: ۱) انقباض D4Z4 تنها در زمینهی بیماری پیچیده میباشد و ۲) یک توالی تکراری یک هاپلوتایپ ویژه، پاتوژن میباشد و ۲) یک توالی تکراری تقریباً یکسان با D4Z4 بر روی ۱۰۹۲۶ وجود دارد (و بنابراین به آسانی توسط آزمایش مولکولی استاندارد قابل شناسایی است) اما ژن شبه-DUX4 در این لوکوس به یک محصول پایدار رونویسی نمیشود.

در FSHD2 نیز شل شدگی کروماتین در لوکوس FSHD2 رخ می دهد ولی ناشی از کاهش تعداد تکرارها نمی باشد. بلکه، به دلیل از دست دادن متیلاسیون CpG ناشی از جهشهای هتروزیگوت در ژن SMCHD1 (در کروموزوم ۱۸p۱۱) اتفاق می افتد، اگرچه که باز هم به هاپلوتایپ مجاز ۴۹۳۵ برای بروز بیماری نیاز است. بنابراین، FSHD2 مثالی از یک توارث دوژنی (Digenic inheritance) می باشد.

# دیستروفی میوتونیک نوع ۱ (MD1)

دیستروفی میوتونیک نوع ۱ (MDI) شایع ترین شکل دیستروفی عضلانی است که در بزرگسالان دیده می شود که میزان بروز کلی آن تقریباً ۱۶۸۰۰۰ می باشد. این بیماری نیز همانند HD (جدول ۱–۱۹) از الگوی توارث AD پیروی می کند و افزایش شدت و یک شکل بیماری با شروع زود هنگام با ویژگیهای بالینی متفاوت را نشان می دهد. با این حال، MD با شروع زود هنگام به طور انحصاری توسط مادر منتقل می شود برخلاف HD جوانی که معمولاً با سن شروع در نوجوانی از طریق پدر منتقل می شود.



شکل ۱۹-۱۶ دیستروفی چهره-کتف-شانه. ضعف عضلانی صورت -بیمار سعی میکند تا کاملا لبخند بزند

# ويژگىهاى بالينى

افراد مبتلا به MD معمولاً در بزرگسالی ضعف پیشروندهی آهسته و میوتونی (Myotonia) را نشان میدهند، میوتونی به اسپاسه عضلانی پیوسته با زمانهای طولانی به منظور شل شـدن اشـاره دارد. این بیماری می تواند به صورت تاخیر در رها کردن دست هنگام دست دادن ظاهر شود. با این حال MDI یک ناهنجاری چندسیستمی بوده و سایر ویژگیهای بالینی آن، أب مرواريد (شكل ۱۷-۱۹)، نقص در هدايت قلبي، اختلال پریستالیک معدهای - رودهای (اختلال در بلع، یبوست، اسهال)، اسفنکترهای ضعیف، افزایش خطر ابتلا به دیابت شیرین و سنگ کیسمه صفرا، خواب آلودگی، طاسمی در ناحیه پیشانی و آتروفی بیضهای را شامل میشود. تاخیر در بهبودی پس از بیهوشی عمومی نیز ممکن است، رخ دهد. سن شروع بیماری بسیار متغیر است و خفیف ترین شکل بیماری معمولا یک دوره نسبتاً خوش خیم را نشان می دهد. با این حال هر چه سن شروع بیماری پایین تر باشد، شدت علائم بالینی افزایش میابد و سیستمهای بیشتری در بدن درگیر میشوند. در شکل مادرزادی بیماری، نوزادان مبتلا در بدو تولد دارای هیپوتونی، پاچنبری و زجر تنفسی میباشیند که می تواند تهدید کننده حیات باشید. (شکل ۶–۱۹). کودکانیی که زنده میمانند، دچار میوپاتی چهرهای با تأخیر در



شکل ۱۷-۱۹ تیرگی انکساری عدسی چشم در یک فرد بدون علامت و مبتلا به دیستروفی میوتونیک.

تکوین حرکتی و مشکلات یادگیری میباشند (شکل ۱۸–۱۹). اجزای مهم مدیریت MD۱، شامل نظارت منظم برای نقایص هدایت قلبی و ارائه اطلاعات در مورد خطرات مرتبط با بیهوشی عمومی میباشد.

آزمایشات ژنتیکی تشخیص پیش از بروز علائم و تشخیص قبل از تولد می تواند در موارد مناسب و قابل قبول همراه با توضیح و پشتیبانی کامل ارائه شود. این مورد به خصوص برای ژوجهایی که در معرض خطر داشتن فرزندی مبتلا به شکل شدید مادرزادی هستند کاربرد دارد.

#### ژنتیک

این بیماری دارای توارث AD و افزایش شدت در نسلهای بعدی میباشد. زمانی تصور میشد که پدیده افزایش شدت منعکس کننده کنفا در ارزیابی است، اما مطالعات بالینی در سال ۱۹۸۰ افزایش شدت را به عنوان یک پدیده طبیعی تائید می کند. در سال ۱۹۹۲، نشان داده شد که اساس جهش، به علت ناپایداری در یک توالی تکراری CTG موجود در ناحیهی ترجمهنشدهی هریستروفی میوتونیک نامیده میشود (DMPK)، میباشد. در افراد دیستروفی میوتونیک نامیده میشود (DMPK)، میباشد. در افراد سالم، توالی CTG موجود در ناحیه ۳ ژن ۱۹۲۸، افراد دارد و از ۳۷ تکرار تشکیل شده است (جدول ۱۹۰۱). افراد مبتلا دارای گسترشی با حداقل ۵۰ تکرار CTG میباشند. همبستگی نزدیکی بین شدت بیماری و اندازه افزایش تکرارها که میتواند نزدیکی بین شدت بیماری و اندازه افزایش تکرارها که میتواند بیش از ۲۰۰۰ تکرار یا بیشتر باشد، مشاهده میشود. موارد شدید مادرزادی، بیشسترین تعداد نسخه تکراری را نشان میدهند که تقریباً منحصرا از مادر به ارث میرسد. بنابراین، ناپایداری میوزی

# اصول ژنتیک پزشکی امری



شکل ۱۹-۱۸ یک مادر و کودک مبتلا به دیستروفی میوتونیک. کودک ویژگیهای واضح میوپاتی صورت را نشان میدهد و از شکل مادرزادی بیماری رنج میبرد مادر فقط میوپاتی چهرهای خفیف دارد. تفاوت بارز بین نسلها در شدت بیماری، افزایش شدت را نشان میدهد.

یا رده زایشی در زنان برای آللهای دارای توالیهای بزرگ بیشتر میباشد. به نظر میرسد گسترش تعداد تکرارهای نسبتاً اندک، شیوع بیشتری در مردان دارد و تصور میشود که اکثر جهشهای MD از اسپرم زایی منشا گرفته اند. یک توضیح احتمالی برای این مشاهدات آن است که اسپرم بالغ تنها میتواند افزایشهای کوچک را حمل کند در حالیکه تخمکها میتوانند افزایشهای بسیار بزرگ تر را در خود جای دهند.

یک ویژگی جالب گزارششده در مصورد MDI در افراد سالم و هتروزیگوت این است که باوجود داشتن اللهای MD با محدوده اندازه طبیعی، تمایل به انتقال ترجیحی آللهای با اندازه بیشت دارند. این مثال احتمالی، رانش میوزی (Meiotic drive) تامین پیوسته مخزن جهشهای بالقوه MD را شرح می دهد.

شاید تعجب آور است که ژن DMPK مستقیماً مسئول علائم عضلانی نیست – موشهای دارای بیان بیش از حد و یا بیان کمتر از حد نرمال Dmpk هیچ یک از ویژگیهای بالینی میوتونی و سایر علائم معمول MD را نشان نمیدهند. در حال حاضر

میدانیم که RNA تولید شده توسط آللهای گسترشیافته ی DMPK با پردازش سلولی RNAهای تولید شده از سایر ژنها مداخله می کند. رونوشتهای گسترشیافته ی DMPK در هسته سلولها تجمع میابد و فرض بر این است که افزایش عملکردی (Gain-of-function) را نشان می دهند به طوریکه اتصال آن به پروتئین متصل شونده به (CUG-BP) شناسایی شدهاند. نشان داده شده که CUG-BP اضافی با تعدادی از ژنهای مرتبط با MD تداخل دارد و تکرارهای CUG در آنزیمهای متنوع ماهیچهای با پیرایش متناوب وجود دارند.

# دیستروفی میوتونیک نوع (MD type 2)

برخی از خانوادههای دارای تظاهرات متغیر علائم مشابه با اسلام اما بدون گسترش از (CTG) در DMPK را نشان می MD1 را نشان می دهند که یک بیماری متمایز از لحاظ ژنتیکی می باشد و دارای پیوستگی با موقعیت ۳۹۲۱ می باشد. این بیماری ابتدا با عنوان میوپاتی میوتونیک پروکسیمال نامیده می شد، اما اکنون MD نوع کا نامیده می شود و نقص مولکولی یک جهش افزایش تکرار (CCTG) در اینترون ۱ ژنی موسوم به RNA را نشان می دهد و تصور می شود پروتئین متصل شونده به RNA را کد می کند. اکثر خانوادههای دارای نژاد آلمانی مبتلا به این بیماری می باشند و مطالعات هاپلوتایپ یک جهش بنیان گذار بین حدود ۲۰۰ تا ۵۰۰ نسل قبل را نشان می دهد.

# ناهنجاریهای تنفسی

# فيبروز كيستيك (Cystic fibrosis) CF) فيبروز

فیبروز کیستیک نخستین بار در سال ۱۹۳۶ به عنوان یک بیماری شناسایی شد و به دلیل تجمع ترشحات موکوسی ضخیم منجر به انسداد مجاری تنفسی و عفونت ثانویه میگردد و با عنوان "موکوویسیدوز (Mucoviscidosis)" شناخته میشد. اگرچه در سال ۱۹۵۵ فیزیوتراپی، آنتیبیوتیکها و مکملهای پانکراسی در بهبود امید به زندگی در کودک مبتلا به CF از کمتر از ۵ سال به حداقل ۳۰ سال بسیار مؤثر بودهاند CF یکسی از علل مهم بیمارِ مزمن (Chronic ill health) و مرگ زودرس میباشد. CF بیمارِ مزمن ناهنجاری شدید باتوارث مغلوب آتوزومی AR در اروپای شایع ترین ناهنجاری شدید باتوارث مغلوب آتوزومی ۱:۳۰۰۰ متغیر میباشد، غربی است و میزان بروز آن از ۲:۲۰۰۰ تا ۲:۲۰۰۰ متغیر میباشد، میزان بروز در جمعیتهای اروپای شسرقی و جنوبی اندکی کمتر است و در آمریکاییهای آفریقایی (۱:۱۵۰۰۰) و آمریکاییهای آسیایی (۱:۱۵۰۰۰) و آمریکاییهای

#### علائم باليني

اندامهایی که بیشتر در CF تحت تأثیر قرار می گیرند، ریهها و پانکراس میباشـند. بیماری ریوی مزمن ناشی از عفونت مکرر در نهایت منجر به تغییرات فیبروتیک در ریهها همراه با نارسایی قلبی ثانویه به عبارتی cor pulmonale یعنی قلب ریوی میشود. در این مرحله فقط یک پیوند ریه—قلب موفقیت آمیز برای بقای طولانی مدت مفید است.

در ۸۵% افراد مبتلا به CF، عملکرد پانکراسی مختل شده که با کاهش ترشح آنزیمها در اثر انسداد مجاری پانکراس توسط ترشیحات غلیظ، همراه است که منجر به سوءجذب و افزایش محتوای چربی مدفوع می شود. با این حال به طور رضایت بخشی با مکملهای خوراکی آنزیم پانکراس درمان می شود. سایر علائم شایع که در فیبرور کیستی با آنها مواجه هستیم عبارتند از: پولیپهای بینی، پرولاپس رکتال، سیروز و دیابت شیرین. درصد کمی از کودکان مبتلا به CF، در دوران نوزادی "انسدا د روده کوچک را به صورت مکنیوم غلیظ" بروز می دهند که مکونیوم کوچک را به صورت مکنیوم غلیظ " بروز می دهند که مکونیوم ایلئوس (Meconinum ileus) نامیده می شود.

تقریبا تمام مردان مبتلا به فیبروز کیستی به دلیل فقدان دوطرفه مادر زادی وازدفران نابارورهستند. گاهی، CBAVD تنها ویژگی CF است و میتوان در مورد اینکه آیا این بیماری است بحث کرد. سایر علائم نادر بیماری، پانکراتیت مزمن، برونشکتازی منتشر (Bronchectasia) و آسپرژیلوزیس آلرژیک برونشی – ریوی (Bronchopulmonary allergic aspergillosis)

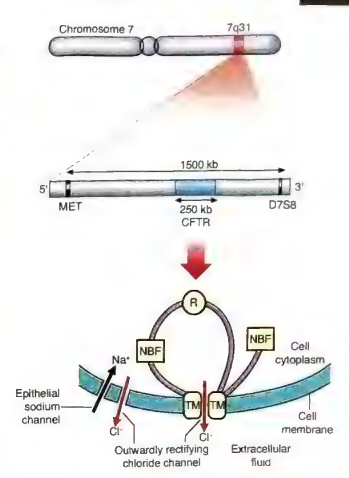
## ژنتیک

همانطور که نشان داده شد، CF از الگوی توارث AR پیروی می کند و یک بیماری نسبتاً شایع است. توضیح احتمالی برای میزان بروز بالا شامل نرخ جهش بالا، رانش میوزی و برتری هتروزیگوتی میباشند. مورد آخر (برتری هتروزیگوتی) احتمالاً به واسطه ی افزایش مقاومت هتروزیگوتها به اسهال ترشح کننده ی کلرید ناشی از باکتری ایجاد می شود. که گاهی از مواقع مورد توجیه واقع می شود، هرچند که توضیح نمی دهد که چرا CF در نواحی گرمسیری که بیماری های اسهال شایعند، نادر است. نقشه میرداری و جداسازی ژن CF یک نقطه عطف معروف در ژنتیک مولکولی انسانی بود و به سادگی می توان فراموش کرد ژنتیک مولکولی انسانی بود و به سادگی می توان فراموش کرد بوده است. لوکوس کا بین پیشرفت تا چه میزان دشوار و زمان بروده است. لوکوس CF بروی کروموزوم ۲۹۳ در سال

۱۹۸۵ توسط مجموعهای از پیوستگیها با تعدادی از مارکرها نقشهبرداری شد. این ژن نهایتاً توسط دو گروه از دانشمندان در آمریکای شمالی در سال ۱۹۸۹ توسط ترکیبی از روشها کلون شد که شامل پرش کروموزومی(Chromosome jumping)، نقشه کشی فیزیکی، جداسازی توالیهای اگزونی و آنالیز جهش میباشد. این ژن با نام ژن تنظیم کننده هدایت درون غشایی میباشد. این ژن با نام ژن تنظیم کننده هدایت درون غشایی (CF(CFTR)(CF transmembrane conductance regulator gene) ریا نام دیگر ۲۵۰ کیلوباز و حاوی ۲۷ اگزون را درژنوم به خود اختصاص داده است. در و حاوی ۲۷ اگزون را درژنوم به خود اختصاص داده است. در طول زمان مشخص شد که یک جهش خاص ۲۵ در بیش از و مطابق با یک جهش اجدادی منفرد میباشد و بنابراین مسئول بخش با یک جهش اجدادی منفرد میباشد و بنابراین مسئول بخش

محصول پروتئینی CFTR حاوی ۱۴۸۰ آمینو اسید با وزن مولکولی ۱۶۸ کیلودالتون میباشد. این پروتئین متشکل از دو دمین تراغشایی (TM) است که آن را به غشای سلولی متصل میکند، دو دومن متصل شونده به نوکلئوتید (Nucleotide) میکند، دو دومن متصل شونده به نوکلئوتید (NBF میچسبند و دارای (NBF می دمین تنظیمی (R) است که به واسطه پروتئین کیناز A-۲۰ فسفریله میشود (شکل ۱۹-۹۱). عملکرد اولیه پروتئین کیناز به عنوان یک کانال کلریدی است. فعال سازی دومن تنظیمی به واسطه فسفریلاسیون، و به دنبال آن اتصال ATP به دومنهای به عنوان تنظیم کننده کلرید را به سمت خارج باز می کند و با بسته شدن کانال تنظیم کننده کلرید را به سمت خارج باز می کند و با درون سلولی دارد. که اثر کلی آن کاهش سطح کلرید سدیم داخل سلولی است که موجب بهبود کیفیت ترشحات مخاطی سلولی میشود.

نخستین جهشی که در CFTR شناسایی شد، حذف سه جفتباز مجاورهم در کدون ۵۰۸ بود که منجر به از دسترفتن باقیمانده ی فنیل آلانین می شود. از نظر تکنیکی، این جهش به صورت p.Phe508del یا c.1521\_1523delCTT است (هر چند که نخستین نامگذاری آن یعنی "delta508" هنوز توسط بسیاری استفاده می شود) و دلیل تقریباً ۷۰% تمام جهشهای بسیاری استفاده می شود) و دلیل تقریباً ۷۰% تمام جهشهای CFTR می باشد و بالاترین میزان شیوع در دانمارک با نرخ ۸۸% است (جدول ۲-۱۹). بیش از ۲۰۰۰ جهش دیگر در ژن CFTR شناخته شدهاند. این جهشها عبارتند از: بدمعنی، تغییر چارچوب خایگاه پیرایش، بی معنی و حذف اکثر آن ها، بسیار نادر هستند جایگاه پیرایش، بی معنی و حذف اکثر آن ها، بسیار نادر هستند ولی جایگاه پیرایش، بی معنی و حذف اکثر آن ها، بسیار نادر هستند



شکل ۱۹-۱۹ مکان، ژن و محصول پروتئینی فیبروز کیستیک، که برکانال سدیمی اپیتلیال مجاورهم و کانالهای کلرید تنظیم کننده بیرونی اثار دارد. CFTR، تنظیم کننده هدایت ترا غشایی فیبروز کیستیک؛ آله دومن تنظیمی، NBF تاخوردگی متصل شونده به نوکلئوتیدی. TM، دومن داخل غشایی.

قابل توجهی از جهشها در یک جمعیت خاص باشند. برای مثال، جهشهای G542X و G551D به ترتیب ۱۲% و ۳% تمامی جهشهای CF را در جمعیت یهودیان اشکنازی و سفیدپوستان آمریکای شالی تشکیل میدهند. کیتهای تجاری مبتنی بر PCR Multiplex تقریباً ۹۰% تمام حاملین را شناسایی می کنندو با استفاده از این روش می توان خطر حامل بودن را برای یک فرد سالم از ۱ در ۲۵ (خطر جمعیت) به کمتر از ۱ در ۲۰۰ کاهش داد. جهشهای CFTR به طرق زیر می تواند عملکرد

۱) ایجاد کاهش کامل یا جزئی در سنتز آن – برای مثال IVS8-6(5T) و G542X

۲) جلوگیری از رسیدن آن به غشای اپی تلیال - برای مثال Phe508del

۳) باعث عملکرد نادرست هنگام رسیدن به موقعیت نهایی (مقصد) خود – برای مثال G551D و R117H



اطلاعات از گروه تحقیقی اروپایی بر روی ژنتیک CF است جهش اصلی CF و هاپلوتیپ مرتبط با آن را نشان میدهد

اثر کلی ایسن جهشها، کاهش فعالیت عملکرد پروتئین نرمال CFTR میباشد و کاهش فعالیت پروتئین CFTR وحرکت غشایی کلرید به خوبی با فنوتیپ بالینی همبستگی نشان میدهد. سطوح فعالیت کمتر از ۳% CF شدید یا "کلاسیک" در ارتباط است که گاهی به خاطر ناکفایتی پانکراسی مربوطه، به عنوان نوع "PI" شاخته میشود. سطوح فعالیت بین ۳% تا ۸% باعث یک شکل خفیف تر "غیرمعمولی CF" میشود که در آن بیماری تنفسی شکل خفیف تر "غیرمعمولی "CF" میشود که در آن بیماری تنفسی مشاهده میشود ولی عملکرد پانکراس نسبتاً طبیعی است. این با عنوان شکل کفایت پانکراسی (PS) نامیده میشود. در نهایت، سطوح فعالیت بین ۸% و ۱۲% باعث خفیف ترین فنوتیپ CF میشود که در آن تنها ناهنجاری بالینی، CBAVD در مردان میشود.

رابطهی ژنوتیپ-فنوتیپ، پیچیده است؛ هموزیگوتهای Phe508del و Phe508del ممانند هتروزیگوتهای مرکب با Phe508del و G551D یا G542X تقریباً همیشه CF کلاسیک شدید را نشان میدهند. تفسیر نتیجه ترکیبهای ممکن برای هتروزیگوت مرکب می تواند بسیار دشوار باشد.

پیچیدگی برهمکنش بین آللهای CFTR به وسیلهی واریانت IVS8-6 T Poly نشان داده شده است. این حالت حاوی یک قطعه پلی تیمیدین در اینترون ۸ میباشند که بر راندمان پیرایش اگزون ۹ اثر میگذارد و منجر به کاهش طبیعی سنتز پروتئین CFTR میگردد. سنه واریانت حاوی ۵T و ۲۲ و ۹۲ مشخص شندهاند. واریانت ۹۲ با فعالیت طبیعی همراه است ولی

الل ۵۲ منجر به کاهش در تعداد رونوشتهای حاوی اگزون و میگردد. فراوانی واریانت ۵۲ در جمعیت تقریباً ۵% میباشد اما بیشتر در بیماران دارای CBAVD (۲۰–۵۰%) یا برونشکتازی منتشر شده (۳۰%) دیده شده است. نشان داده شده است که متعداد باقیمانده های تیمیدین بر اثر جهش دیگر، R117H اثر میگذارد. هنگامی که R117H در وضعیت ۵۲ با ۵۲ باشد (یعنی در همان الل) وقتی جهش ۲۶ دیگری در سایر اللها وجود داشته باشد باعث ایجاد فرم ۲۶ از ۲۶ میگردد. ولی هتروزیگوتهای مرکب (یعنی HT) به و که که در آن R117H در وضعیت ۲۱۲ باشد باعث ایجاد فرم ۱۲۹ و که در آن R117H در وضعیت با ۲۲ است می تواند منجر به فنوتیپ خفیف تر ولی متغیر از میان سطوح بالاتر پروتئین R117H با طول کامل و فعالیت کم آن میباشد. افزایش تعداد جهشهای CFTR با طول کامل و فعالیت کم آن میباشد. افزایش تعداد جهشهای CFTR و تنوع بالینی این سؤال را ایجاد می کند که یک برچسب ۲۶ ممکن است برای بیماران مبتلا با علائم خفیف تر مناسب نباشد.

آزمایشات قبل از تولد و همچنین تشخیص ژنتیکی قبل از لانه گزینی می تواند برای زوجهایی که در معرض خطر داشتن فرزند مبتلا به CF هستند (فصل ۲۰) ارائه شود. آزمایش شناسایی حاملین بر روی بستگان اشخاصی که ناقل یا مبتلا هستند، در بسیاری از کشورها یک روش استاندارد است – که به عنوان غربال گری آبشاری (Cascade screening) نامیده می شود. غربال گری جمعیت با هدف، شناسایی حاملین CF (فصل ۱۱) و غربال گری نوزادان با هدف شناسایی هموزیگوتهای CF (فصل ۱۱) به طور گسترده اجرا شده است.

CF به علت دسترسی نسبی به اندامهای هدف اصلی - مانند ریهها – یک کاندیدای اصلی برای ژندرمانی است. چندین کار آزمایی در گروههای کوچک بیماران داوطلب مبتلا به CF با استفاده از وکتورهای ویروسی در تلاش برای ارائه یک نسخه نرمال از CFTR، ناامید کننده بوده است. یک درمان دارویی جدید تایید شده توسط سازمان غذا و داروی ایالات متحده در سال ۲۰۱۲ – Orkambi – توجه زیادی را به خود جلب کرده است زیرا به نظر میرسد پیشرفت بیماری ریوی در CF را کند میکند. عجیب نیست که این دارو گران است، و فقط برای هموزیگوتهای Phe508del مناسب است. این شامل دو داروی جزئی است (CFTR مناسب است. این شامل دو داروی جزئی است (CFTR مناسب است. این شامل دو داروی قادر میسازد تا به سطح سلول برسد، در حالی که ایوکافتور میکند (به فصل CFTR) را قادر به عملکرد میکند (به فصل CFTR).

# نقص آنتي ترييسين آلفا – يک

عامل مهم بیماری انسـداد مزمن ریـوی (COPD)، نقص أنتى تريبسين ألفا يك (AATD) است، كه أمفيزم از محتمل ترين تظاهرات بیماری است، اما همچنین از دیگر علائم برونشیت مزمن و برونشکتازی میباشد، که با شروع علائم در اوایل میانسالی در افراد سیگاری و در غیرسیگاریها اندکی دیرتر، رخ میدهد. علاوه بر این، تقریبا در هر سنی، بیماری کبدی از جمله یرقان انسدادی در دوران نوزادی ممکن است بروز کند. این بیماری به عنوان یک صفت اتوزومال مغلوب (AR) با فراوانی ۱ در ۱۵۰۰ یا بیشتر به ارث میرسد، بطوری که اللهای مربوط به بیماری در جمعیت شایع تر از اللهای CF میباشد. با این حال، به عنوان یک بیماری با شروع دیرهنگام و نفوذ کاهش یافته، همچون بیماری CF جدی انگاشــته نمیشــود. تشــخیص، به سنجش بیوشیمیایی سطوح آلفا یک أنتی تریپسین (AAT) وابسته است و برخلاف بسیاری از بیماریهای ژنتیکی، أنالیز جهش ژن SERPINA1، بعید به نظر میرسد که جایگزین آزمایشهای شیمی بالینی به خوبی پذیرفته شده و قابل اعتماد شود. سطح AAT در ناقلین کم و در هموزیگوتها بسیار کم است؛ هنگامی که این مقادیر کم مورد شناسایی قرار بگیرند، جهت تشخیص بيشتر تعيين فنوتيب پروتئين غير طبيعسى مهاركننده پروتئاز (PI) انجام می شود. عملکرد طبیعی این پروتئین، مهار کردن عملکرد مخرب آنزیمهای پروتئاز بدن میباشد. در تعیین وضعیت PI از تکنیک الکتروفورز متمرکز ایزوالکتریک ژل پلی آگریل أميد (IEF) استفاده مى شـود تا واريانتهاى پروتئينى مختلف يا ایزوفرمها براساس الگوی مهاجرت با حروف نامگذاری شوند. پروتئین طبیعی M میباشد، از این رو آلل فوق به نام PI \* M شناخته شده است و بنابراین اکثر جمعیت PIMM هستند. پاتوژن ترین و آهسته ترین آلل از نظر حرکتی در IEF آلل Z میباشد و پس از آن آلل S است که نفوذیذیری کمتری را نشان مىدهد و در بين أنها، اين أللها تقريباً ٩٥% از AATD را تشکیل میدهند. تقریباً ۱:۵۰ نفر در جمعیت عمومی PI\*MZ هستند و تقریباً ۱:۲۰ نفر PI MS هستند. خطر آمفیزم برای افراد ZZ بیشــتر از ۸۰%، برای افراد SZ تا ۵۰% اســت و برای افراد SS تفاوت کمی با میزان خطر پایه وجود دارد. بیماری کبدی دوران کودکی در AATD محدود به فنوتیب ZZ است و ممکن است تا ۲۰ % رخ دهد که در حدود ۲% شدید است. بین ۱۵% تا ۲۰% از بزرگسالان ZZ مسن تر از ۵۰ سال، مبتلا به سیروز کبدی میشوند که در سینین پایین تر خطرات کمتری دارد؛ هر

چند، مشخص شده است که صرف نظر از سن، در صورتی که یک خواهر یا برادر فرد به شدت تحت تأثیر بیماری قرار گرفته باشد، این خطرات بیشتر است. درمان و مدیریت مراکز AATD بر پیشگیری و نظارت بیماری متمرکز میباشد. اجتناب یا ترک سیگار بسیار مهم و حیاتی میباشد و توصیه بسیار خوبی برای ناقلین است؛ همچنین مصرف الکل نیز باید حداقل باشد. COPD به روش استاندارد مدیریت میشود و در موارد شدید امکان جراحی پیوند (ریه و کبد) وجود دارد.

# فشار خون بالای شریان ریوی (PAH)

فشار خون بالای شریان ریوی، در معاینات بالینی یکی از علل مهم بیماری زایی است و علائم غیراختصاصی، از فاقد علامت تا تنگی نفس (در بیشتر موارد)، خستگی عمومی، سنکوپ کردن، تپش قلب و درد قفســه سینه هســتند. اکثر موارد ثانویه به دلیل عوامل دیگری، همچون بیماری قلبی (از جمله بیماری مادرزادی قلبی، کاردیومیوپاتی، بیماری دریچه)، بیماری پیشرفته ریوی (از جمله CF) أمبولــى ريوى و تلانژكتازى هموراژيك ارثى (HHT) رخ مىدهند. ممكن است تشخيص از لحاظ باليني و تحقيقات غیرتهاجمیی گوناگون، مانند نوار قلب (ECG) یا اکو کاردیوگرافی (ارائه شواهدی از هایپرتروفی یا فشار بطن راست) مشکوک باشد، اما ممكن است نياز به تاييد با روش تهاجمي كاتترگذاري قلبي و اندازه گیری مستقیم فشار شریان ریوی داشته باشد. PAH به دلیل شکل نسبتاً وراثتی نامتداول دارای جایگاه خاصی میباشد که بدیهی است زمانی که دو یا چند نفر از اعضای خانواده مبتلا شده باشند و سایر علل شایعتر مطرح نباشد، نسبت به آن مشکوک می شوند و به عنوان فشار خون ریوی اولیه شناخته می شد. شکل ارثــی از توارث AD پیروی می کند و از نظر بالینی از سـایر علل PAH، قابل تشخیص نمی باشد تقریباً ۷۵ درصد از موارد توسط یک جهش پاتوژن در ژن BMPR2 ایجاد میشوند، اما جهشهای پاتوژن نادر نیز در سایر ژنها شناسایی شدهاند، که عبارتند از BMPR1B و ACVRL1، ENG، KCNK3، CAV1، SMAD9 دو ACVRL1 و ENG ژنهای مهمی در HHT هستند و ژنهای دخیل در PAH، به طور کلی اعضای ابرخانواده فاکتور ترنسفورم کننده رشد بتا (TGF-β) از مولکولهای پیامرسانی سلولی هستند. درمان پزشکی PAH، اساس آسیب شناسی را به طور قابل توجهی تغییر نمی دهد، اما پیوند ریه قدرت بقاء بیماران را بهبود می بخشد، اگرچه دسترسی محدود به اهداکنندگان و اهمیت جراحی را شدیدا محدود ميكند





شــکل ۲۰-۱۹ تلانژکتازی هموراژیک ارثــی، تلانژکتازی مخاطی-پوستی مشخصه بر روی (A) دست و (B) لب،

# تلانژکتازی هموراژیک ارثی

Osler Weber Rendu میسود، و علی رغم جایگاهی که در تاریخچهی متون پزشکی دارد، تقریباً به طور قطع در گذشته تشخیص داده نشده است. همانند PAH ارثی، در اصل یک ناهنجاری ژنتیکی تعیین شده در عروق میباشد و ژنهای دخیل بخشی از آبشار سیگنالینگ TGF β/BMP میباشند. ویژگیهای کلیدی کاملاً متمایز هستند، برای مثال خونریزیهای خودبهخود و مکرر بینی متمایز هستند، برای مثال خونریزیهای خودبهخود و مکرر بینی (اپیستاکسی)، تلانژکتازیهای مخاطی-پوستی متعددی که روی دستها (شکل ۲۰–۹۲) بینی، لبها و دهان (شکل ۲۹–۲۰۹) در درجه اول بر ریهها، همچنین بر دستگاه گوارش، کبد و جریان درجه اول بر ریهها، همچنین بر دستگاه گوارش، کبد و جریان خون مغزی نیز تأثیر میگذارد. گاهی اوقات، خونریزی ناشی از خون مغزی نیز تأثیر میگذارد. گاهی اوقات، خونریزی ناشی از دست رفتن حجم

بالایی از خون، جدی و تهدید کننده زندگی میباشد. خونریزی از یک AVM مغزی، که در تقریباً ۱۰% از بیماران HHT وجود دارد، خطر بسیار زیاد عوارض عصبی را به همیراه دارد، و بحثهای مداومی در مورد مزایای اسکن فعال بیماران مبتلا به HHT برای شناسایی چنین ضایعاتی وجود دارد. توافق عمومی وجود دارد که زنان باردار باید برای مشخص شدن این مسئله که آیا AVMهای فاقد علامت در مجرای نخاعی-کمری وجود دارند یا خیر، اسکن نخاعی را انجام دهند، که عدم انجام بیهوشی ایبدورال و یا نخاعی را بـ دنبال دارد. همچنین یک توافـق عمومی برای غربالگری فعال AVMهای ریوی دراکوکاردیوگرافی وجود دارد، که در نيمي از بيماران مبتلا اتفاق ميافتد. اكر اين عارضه ها بزرگ و درمان نشده باشند، می توانند به نارسایی خروجی (برون ده) قلبے زیاد منتھی گردیدہ و انتقال آمبولی به جریان خون مغزی، م تواند باعث انسداد عروق خونی و آبسه های مغزی گردد. این AVMهای ریوی با آمبولیزاسیون درمان میشوند و برای اقدامات دندانیزشکی آنتی بیوتیکی پیشگیرانه (پروفیلاکسی) توصیه میگردد. HHT یک بیماری با الگوی وراثت AD و با چندین ژن شاخته شده ENG، ACVRL1 (که این دو ژن با هم اکثر موارد جهش مثبت را تشكيل مىدهند)، SMAD4 و GDF2 است. علاوه بر این، باور بر این است که حداقل دو لکوس دیگر وجود دارد که هنوز شناسایی نشده است.

# ناهنجاری های قلبی ارثی (Conditions)

در حدود ۴% از مرگهای قلبی ناگهانی در سنین ۱۶ تا ۶۴ سالگی هیچ دلیل وتوضیح مشخصی وجود ندارد؛ در انگلستان این مورد برابر با حدود ۲۰۰ مرگ در سال است که هر یک برای خانواده بسیار آسیبزا است. هنگامی که این حالتها خانوادگی باشد و جوانان را درگیر کند، میتواند اضطراب و نگرانی زیادی ایجاد کند که قابل درک است. در این موارد اصطلاحات مرگ قلبی ناگهانی، بیماری ارثی قلبی (ICC) و (کمتر در حال حاضر) سندرم مرگ ناگهانی بالغین به کار گرفته میشوند.

# آریتمیهای ارثی (Inherited Arrhythmias)

این گروه از بیماریها شامل سندرمهای QT بلند (LQTS)، سندرم بروگادا، و تاکی کاردی بطنی پلیمورفیک کاتکول آمینرژیک (القاشده در اثر استرس) است. LQTS و سندرم بروگادا، کانالوپاتیهای یونی سدیم و پتاسیم هستند. نقایص

کانال کلسیمی ایجاد شده در بیماریها شامل CPVT، سندرم تیموتی و کاردیومیوپاتی بطن راست آریتموژنیک (ARVC) می باشد که مورد آخر معمولاً تحت عندوان کاردیومیوپاتی های ارثی در نظر گرفته می شود. همپوشانی بین ناهنجاری های أريتمي و كارديوميوياتي در اشكال وابسته بـ كروموزوم X (ژن EMD) و اتوزومال دیسـتروفی عضلانــی امری-دریفوس (ژن LMNA)، دسمینوپاتیها و کاوئولینوپاتیها که در همین فصل تحت عنوان دیســتروفیهای عضلانی لیمب-گریدل ذکر گردیدند، قابل مشاهده است. هنگامی که مرگ ناگهانی و بدون دلیل اتفاق می افتد، یافته های پس از مرگ و بررسی سابقه فرد فوت شده و همچنین سابقه خانوادگی در بازنگری دقیق قرار می گیرند. اکثر کسانی که فوت می کنند مردان جوان می باشند و مرگ ممکن است در هنگام خواب یا در زمانی که فرد فعالیتی نمی کند، رخ دهد. در مــواردی، خصوصاً در LQTS نوع ۱، مرگ هنگام شينا کردن رخ ميدهد، استرسهاي احساسي ميتواند به ویژه در LQTS2 یک محرک باشد، و در مورد LQTS2 و LQTS3 احتمال بروز حملات قلبی در خواب بیشتر است. بررسی و پرسش دقیق ممکن است گویای سابقه قبلی حملات سنکوپ، تپش قلب، ناراحتی در قفسه سینه و تنگی نفس باشد و این علائم باید در خویشاوندان در معرض محرکهای احتمالی مورد بررسی قرار گیرند. اگر فرد فوت شده یک ECG (الکتروکاردیوگرام) با اشتقاق ۱۲ لید داشته باشد، ممکن است گویای شواهد کلیدی و مهمی باشد؛ با این حال، ECG طبیعی در حدود ۳۰% موارد تایید شده LQTSها و احتمالاً در نسبت بیشتری از موارد سندرم بروگادا

در LQTS، که به عنوان سندرم رومانو وارد نیز شناخته می شود، یافته های ECG تحت الشعاع – همانطور که از نام آن پیداست – یک فاصله QT بیشتر از محدوده طبیعی است و با افزایش ضربان قلب این فاصله بلند باقی می ماند. این بیماری ها بر اساس ژن درگیر طبقه بندی می شوند (جدول ۱۹–۳). توارث عمدتاً AD است، اما یک شکل مغلوب نادر همراه با ناشنوایی حسی –عصبی وجود دارد که به عنوان سندرم جرول و لانگ نیلسن مورد شناسایی قرار گرفته است. تغییرات الکتروکاردیوگرام ممکن است از سنین پایین مشهود باشند و در حدود ۵۰% موارد حملات قلبی تا ۱۰ سالگی و در حدود ۹۰% تا ۲۰ سالگی اتفاق می افتد. نخستین حمله قلبی در LQTS2 و LQTS3 و LQTS3 دیرتر رخ می دهد. در صورت امکان آزمایش های ژنتیکی پیش بینی کننده، برای شناسایی افراد در معرض خطر در خانواده های مبتلا مفید است

و تصمیم گیری در مورد استفاده پروفیلاکسی (پیشگیری کننده) بتابلاکرها می تواند انجام شود. استفاده از بتابلاکرها به ویژه در LQTS1 مفید می باشد اما در موارد LQTS2 و LQTS3 با نسبت کمتری کارایی دارد، در واقع، ممکن است بتابلاکرها در LQTS3 مضر باشند به طور کلی، LQTS1 و LQTS2 دلیل تقریباً یک سوم از موارد کل LQTS3 ها، LQTS3 مسئول ۵% تا ۱۰%، و LQTS4 تا LQTS3 مسئول کمتر از ۱% موارد می باشند. آزمایش مولکولی تقریباً در ۲۰% موارد منفی است. در ۵% موارد ایجتمالا توارث دوژنی مشاهده می شود که معمولاً یک فنوتیپ شدید را ایجاد می کند.

سندرم بروگادا که برای اولین بار در سال ۱۹۹۲ توصیف شد، مانند LQTS از توارث AD پیسروی می کند.در این اختلال فرد به حملات قلبی با تاکی کاردی بطنی ایدیوپاتیک (VT) مستعد می شود و افزایش غیرطبیعی موج ST درلیدهای راست سينه، ممكن است با بلوك ناقص انشعاب شاخه سمت راست همراه باشد. در اعضای خانواده در معرض خطر با ECG طبیعی، مى توان با تجويز بالا كرهاى قوى كانال سديم مانند فلساينيد، ناهنجاری های مشخص را معمولاً أشکار کرد. این عارضه در جنوب شرقی آسیا نسبتاً شایع است و نسبت زن: مرد برابر با ۸:۱ میباشد (در مردان شیوع بیشتر است). سن متوسط رخداد حملات آریتمی ۴۰ سال است، اما گاهی اوقات موارد بروز بسیار زودهنگام اتفاق مىافتد درمان قطعي يك دفيبريلاتور قابل كاشت مىباشد و ورزش یک فاکتور خطر خاص به حساب نمی آید. جهش هایی در ژن SCN5A تقریباً در ۲۰% از بیماران مبتلا به سـندرم بروگادا و همچنین برخی از موارد LQTS3 مشاهده شدهاند (جدول ۳–۱۹). در برخیی از خانوادمها، هیر دو آریتمی وجود دارد. در حال حاضر جهش در حداقل ۲۳ ژن که در سندرم بروگادا نقش دارند

در افراد مبتلا به CPVT، همچنین به عنوان کودکی یا شاخته می شود، حملات سانکوپی، اغلب در دوران کودکی یا نوجوانی، و VT ناشی از استرس مکرر و تکرارشونده، بدون فاصله QT طولانی را نشان می دهند. در حالت استراحت ECG طبیعی می باشد و قلب نیز از نظر ساختاری طبیعی است. شایع ترین ژن عامل بیماری در CPVT تقریباً در ۵۰% موارد، ژن RYR2 می باشد، و جهش های هتروزیگوت باعث ایجاد شکلی از این بیماری با وراثت غالب می شوند، همچنین جهش در ژن CALM1 بیماری یا به ندرت در ایجاد بیماری ایفای نقش می کند. هموزیگوسیتی یا

شناسایی شدهاند، اما صرف نظر از موارد موجود در SCN5A، همه

نادر هستند.

هتروزیگوســیتی مرکب در جهشهای ژن CASQ2 باعث شکل اتوزومــال مغلوب بیماری CPVT میشــود، مانند جهش در ژن TRDN که در موارد نادر ایجاد میشود.

## کاردیومیوپاتیهای ارثی

کاردیومیوپاتی هایپرتروفیک (HCM)، که اکثر موارد آنها از توارث AD تبعیت می کنند، از نظر ژنتیکی هتروژن می باشد. این گروه شامل هایپرتروفی دیاوارهای نامتقارن، تنکی زیر أئورت هایپرتروفیک و هایپرتروفی بطنی است. به طور کلی، در هایپرتروفیی دیوارهای مقادییر ۱۵ میلیمتر در موارد ایزوله و ۱۳ میلیمتر در یک خانوادهی مبتلا، از معیارهای تشخیصی HCM محسوب می شوند. ممکن است مرگ ناگهانی خصوصا در ورزشکاران جوان رخ دهد. دو مورد از شایعترین ژنهای درگیر ۱۴q۱۱) MYH7) و ۱۱q۱۱) MYBPC3) میباشند که به ترتیب زنجیره سنگین β-میوزین قلبی و پروتئین C متصل شونده به میوزین قلبی را کد می کنند. دستاورد قابل ملاحظه ی بعدی (۱۹۳۲) TNNT2) و TNNT2 (۱۹۹۳) است که به ترتیب ایزوفرمهای "T" و "I" تروپونیس قلبی را کد میکنند، اما ژنهای متعدد دیگری که اکثر آنها بسیار نادر هستند نیز دخیل می باشند هنگامی که HCM به طور واضح کاملاً خانوادگی باشد، نرخ تشخیص جهش توســط آزمایشهای پانل ژنی تقریباً ۶۰% می باشد. به طور اختصاصی ممکن است کار دیومیویاتی مرتبط با TNNT2، خفیف و همراه با هایپرتروفی تحت بالینی به نظر برسد، اما با این حال میزان بروز بالایی از مرگ ناگهانی وجود دارد. جهش در این ژن و برخی دیگر از ژنها گاهی در کاردیومیوپاتی اتساعی، غیر فشردگی بطن چپ و آریتمیهای ثانویه نیز نقش دارند. از نظر بالینی، هنگام ارزیابی یک خانواده، مهم است که انتقال مرد به مرد در بیماری HCM در شهرهنامه درنظر گرفته شود، زیرا این موضوع رد کننده بیماری فابری به عنوان مسبب کاردیومیوپاتی است و به راحتی توسط سنجش بیوشیمیایی آلف کالاکتوزیداز در مردان انجام می شود (جدول ۱۵-۲). درمان جایگزینی آنزیم، در دسترس است. متخصصان بالینی ماهر همچنین باید آگاه باشند که یکی از علائم سندرم نونان نیز مى تواند HCM باشد.

کاردیومیوپاتی اتساعی (DCM) از مشخصات آن کاهش عملکرد سیستولی (انقباض قلبی) و اتساع قلبی است. علل آن عبارت است از: میوکاردیت، بیماری عروق کرونر، بیماریهای متابولیک و توکسینها. هنگامی که این موارد کنار گذاشته

لوكوس أ
1
o Ward)
LQTS2
LQTS3
LQTS4
LQTS5
LQTS6
ndrome)
ndrome)
LQTS9
LQTS10
LQTS11
LQTS12
LQTS13
LQTS14
LQTS15
ستدرم برو
CPVT
ARVC1
ARVC2
C3: 4: 6
ADVICE
ARVC5
ARVC7
ARVC8
ARVC9
ARVC10
ARVC11
ARVC12 disease)

ARVC: كارديوميوپاتى بطن راست أريتموژنيك. CPVT: تاكيكاردى بطنى چند شكلى كاتكول أمينرژيكLQTS: سندرم QT بلند

شوند، شیوع DCM ایدیوپاتیک ۳۵ تا ۴۰ در هر ۱۰۰۰۰۰ مورد است و موارد خانوادگی تقریباً ۲۵% موارد را تشکیل میدهند. مشابه أريتميهاي قلبي ارثى، هتروژن از لحاظ ژنتيكي هستند اما تقریبا همیشـه از توارث AD تبعیت می کنند. همچنین بسیار متغیر میباشند و در میان اعضای مبتلای یک خانواده ممکن است فردی باشد که علائم را در دوران کودکی در انتهای یک طیف نشان دهد، در حالیکه در مابقی افراد، شروع علائم قلبی تا اواخر بزرگسالی رخ نمی دهد. همچون HCM، بسیاری از ژنها و جایگاهها در DCM نقش دارند که شایع ترین آنها (تا ۲۰%) ژن TTN (۲۹۳۱) است که تیتین را کد می کند، که ممکن است عامل میوپاتی پروگزیمال منتشر باشد. DCM همچنین ممکن است ناشی از جهشهای ژن LMNA (۱۹۲۲) باشد که لامین A/C را کد می کند که به دلیل اثرات پلیوتروپیک آن موردتوجه قرار گرفته است. به طور کلی، از آنجایی که چندین عامل غیرژنتیکی برای DCM مطرح است، نرخ تشخیص جهش توسط اَزمایشهای پانل ژنی به طور قابل توجهی کمتر از HCM است.

آن آتروفی موضعی یا منتشر و جذب چربی در میوکارد بطن آتروفی موضعی یا منتشر و جذب چربی در میوکارد بطن راست است. این بیماری میتواند منجر به ۷۲ و مرگ قلبی ناگهانی در جوانان، به ویژه ورزشکاران با قلب ظاهرا سالم شود. ECG نشان دهنده وارونگی موج (invert T) در لیدهای پره کوردیال راست و طولانی شدن کمپلکس QRS است. ARVC است. متروژنیتی ژنتیکی قابل توجهی را با حداقل ۱۳ ژن شناسایی شده نشان میدهد (جدول ۱۹۳۳ را مشاهده کنید)، که یکی موارد دخیل، پلاکوگلوبین (JUP) در اتصالات منفذ دار یا نکسوس موارد دخیل، پلاکوگلوبین (JUP) در اتصالات منفذ دار یا نکسوس است که به فرم مغلوب نادر یافت شده است. همانند CPVT، را موارد بیماری را به خود اختصاص میدهد (نوع ۲)، اگرچه ژن PKP2 به طور کلی شایع ترین مورد با تنوع جغرافیایی قابل توجهی است.

آزمایش ژنتیکی در دسترس است، اما هتروژنی ژنتیکی به این معنی است که نرخ شناسایی برای جهشها تقریباً ۵۰% است. علاوه بر این، وراثت دوژنی ممکن است بخش قابل توجهی از موارد را به خود اختصاص دهد که برآوردها بهطور گستردهای متفاوت می شود. پس از تشخیص بیماری در یک مورد شاخص، شسرح حال کامل خانوادگی تهیه می شود و جهت بررسی خویشاوندان درجه یک ECG اکوکاردیوگرافی و MRI قلب خویشنهاد می شود. ممکن است لازم باشد غربالگری تا بزرگسالی ادامه باید.

# ناهنجاریهای بافـــت پیونـــدی (Connective Tissue) (Disorders)

این گروه بسیار وسیع از بیماریها شامل صدها دیسپلازی اسکلتی نادر در انتهای یک طیف است. به هر حال، ما بر روی موارد "اصلی" متمرکز می شـویم که سـندرم مارفان (MFS) و بیماریهای مرتبط با آن را شـامل می شود؛ اگرچه برای اهداف معاینات بالینی، این موارد اغلب با ICCs گروه بندی می شوند.

## سندرم مارفان (MFS)

نخستین بیماری که توسط آنتوان برنارد مارفان، متخصص اطفال فرانسـوی در سـال ۱۸۹۶ توصیف گردید، احتمالاً دارای بیماری مشابه اما نادرتری بوده که اکنون به عنوان سندرم بیل ا آراکنوداکتیلی انقباضی مادرزادی شـاخته میشود. در حیطهی بالینی، برای هر بیمار قد بلند با انگشتان و اندامهای بلند پزشکان اغلب تشـخیص MFS را در نظر میگیرند. با این حال، واقعبین بودن در ارزیابی بالینی ضروری اسـت، زیرا تعدادی از بیماریها دارای علائـم مارفانوئید، هسـتند و بسـیاری از افراد بلند قد و لاغر کاملاً سـالم و نرمال هستند. معیارهای تشخیصی دقیق که با عنوان معیارهای گنت شـناخته میشـوند، به طور کلی توسط متخصصان ژنتیک مورد استفاده قرار میگیرند. معیارهای بالینی در عصر مدرن در سـال ۱۹۸۶ (برلین) منتشر و در سال ۱۹۹۶ به روزرسانی شدند (گنت؛ جدول ۴–۱۹)، و نسخه به روزرسانی شده در سال ۲۰۱۰ مورد بازنگری قرار گرفت (جدول ۵–۱۹).

#### علائم باليني (Clinical Features)

MFS یک ناهنجاری در بافت پیوندی فیبری، خصوصا نقص فیبریلین نوع ۱ که یک گلیکوپروتئین کد شده توسط ژن FBN۱ است، میباشد. در تظاهرات کلاسیک، افراد مبتلا در مقایسه با اعضای سالم خانواده، قدبلند هستند، دارای شلی مفاصل، نسبت طول به عرض بدن بیشتر از ۱٫۰۵، کاهش نسبت بالاتنه به پایین تنه، بدشکلی قفسه سینه (شکل ۲۱–۱۹) و اسکولیوز میباشند. نقص بافت پیوندی باعث ایجاد نابجایی عدسی چشم (در رفتگی عدسی) در نسبتی از خانوادهها (اما نه تمامی افراد) و مهمتر از همه، باعث اتساع آئورت صعودی میشود که می تواند منجر به پارگی آن گردد. عارضه اخیر بدیهی است که تهدید کننده ی حیات است و تنها به همین دلیل باید در تشخیص آن دقت شود. اتساع آئورتی ممکن است پیشرونده باشد، اما

جدول ٤-19 معيارهاي گنت براي تشخيص سندرم مارفان

تفسير معيارهاي تشخيصي

مورد شاخص (بدون داشتن سابقهی خانوادگی):

معیارهای اصلی باید حداقل در دو سیستم مختلف از اندامها وجود داشته باشد، علاوه بر اینکه یک سیستم اندامی سوم هم درگیر <mark>باشد</mark> اگر یک جهش شناخته شده وجود داشته باشد، یک معیار اصلی در یک سیستم اندامی به علاوه درگیری یک سیستم <mark>اندامی ثانویه</mark>

خویشاوند یک مورد شاخص:

وجود یک معیار اصلی در سابقه خانوادگی و در خویشاوند یک معیار اصلی در یک سیستم اندامی به علاوه درگیری سیستم اندامی ثانویه

ندامی معیارهای اصلی				معیارهای فرعی ——	
Skeleta) چهار مورد از این موا	ارد باید وجود داشته باشد:				
ctus carinatum .\	Pec (سینه کبوتری)			داخل رفتگی سینا	يئه
ctus excavatum .Y	Pec (داخل رفتگی سینه که نیازمند به جراحی	إمثد	راحی است)	تحرکت بیش از ح	حد مفاصل
٣. كاهش نسبت بالا	اتنه به پایین تنه یا بازه: نسبت ارتفاع <mark>۱٬۰۵&lt;</mark>	رتفا	1,-	انحنای کام زیاد ب	. بههمراه تراکم دندان
	حد مج دست و انگشتان				
	استخوان غوزک میانی (nedial malleolus	nall	(med	ویژگیهای چهرها	رمای، از جمله شکاف پلک <mark>ی رو به</mark>
ع برآمدگی رادیولوژی				پایین، کف پای م	صاف
Ocula) نابجایی عدسی چشم	(Ectopia lentis)	_		nea) قرنیه صاف	(Flat corn
				افزایش طول محر	حوری کرہ چشم
				عنبيه هيبوپلاستيا	تیک
قى اتساع أئورت	ه صعودی پ		پرولاپس	دریچه میترال	
Cardioy) شكاف أثورت	ت صعودی		اتساع یا ن	سكاف آئورت پاي	ایین رونده سینهای یا شک <mark>می در</mark>
•			افراد زير	۵۰ سال	
- (Pulmona			پنوموتورا	کس خودبخودی تار	تاولهای راسی (Apical blebs)
ت پیوندی اکتازی دوراا	ل لومبوساكرال (اتساع كيسه سخت شامه	خ	- 4		
Skin/connectiv) اطراف طناب					
ادگی / ژنتیکی خویشاوندان	، درجه یک دارای معیارها		-		
	پ FBN1 یا هاپلوتیپ پرخطر در خانوادهی	رخا			
مبتلا به سنا	ندرم مارقان				

میزان تغییر را می توان با مهار β-آدرنرژیک (در صورت تحمل) و أنتاگونيستهاي رسيتور آنژيوتانسين II (ويژگيهاي مشابه با مهار کنندههای آنزیم تبدیل کننده آنژیوتانسین) کاهش داد. در صورتی باید جراحی جایگزینی انجام شود که قطر آئورت به ۵۰ تا ۵۵ میلی متر برسد. بارداری یک عامل خطر برای زنان مبتلا به MFS با سابقهی اتساع آئورت بوده و نظارت بر بیمار، بسیار حائز اهمیت می باشد. تشخیص MFS نیاز به ارزیابی دقیق بالینی، اندازه گیری بدن در جهت توجه به عدم تناسب، اکوکاردیوگرافی، معاینات چشمی، و در برخمی موارد شکبرانگیز، MRI کمر برای جستجوی شواهدی از اکتازی دورال کارایی دارد. برای شاخص های متاکاریوفالانژیال ، یک اندازهگیری رادیولوژیکی از

نسبت طول استخوان های دست، و کام دارای قوس دار هیچ ارزش تشخیصی در نظر گرفته نمیشود. در مواردی که سابقه خانوادگی هیچ کمکی نمی کند، زمانی کے بیمار دارای حداقل دو معیار اصلی به همراه درگیری سےوم در سیستم بافتی دیگر در معیارهای گنت را داشته باشد، تشخیص مثبت داده می شود (جدول ۴–۱۹ را مشاهده کنید)، اما سیستم ارزیابی نسبتاً متفاوتی در معیارهای گنت تجدید نظرشده پیشنهاد شده است (به جدول ۵-۱۹ مراجعه کنید).

#### **ژنتیک**

MFS از وراثت AD پیروی می کند و اکثر موارد در ارتباط با ژن بزرگ FBN۱ بر روی کروموزوم ۱۵۹۲۱، با ۶۵ اگزون

<sup>2-</sup> High arched palate

<sup>1-</sup> Metacarpophalangeal index

جدول ٥-١٩

معیارهای گنت اصلاح شـده برای تشخیص سندرم مارفان

برا<mark>ی تشخیص ســـن</mark>درم مارفان (MFS) (بدون هیچ سابقه خانوادگی):

- (۱<mark>) اتساع (دیلاتاسیون)</mark> ریشه آئورت (میزان Z ک) به همراه نابجایی عدسي جشم
- FBN1 به همراه جهش پاتوژن (میزان  $Z \ge 1$ ) به همراه جهش پاتوژن (۲) (٣) اتساع ریشه آئورت (میزان ≥ Z ۲) به همراه مقیاس سیستمیک ۷≤ امتیاز (زیر)
- (۴) نابجایی عدسی چشم (Ectopia Ientis) به همراه جهش پاتوژن FBN1 و قطر آئورت تعیین شده

#### اگر سابقه خانوادگی (FH) وجود داشته باشد:

- (۵) عدسی نابجا به همراه همانگونه که در بالا توصیف گردید
- (۶) مقیاس سیستمیک ۷≤ پوینت به همراه سابقه خانوادگی برای سندرم مارفان
- (V) اتساع ریشه آئورت (میزان  $Z \ge Y$  افراد بالای V = V سال؛ میزان V≥ ۳ افراد زیر ۲۰ سال) به همراه سایقه خانوادگی برای سندرم مارفان

امتياز	ویژگی مقیاس سیستمیک
(points)	
٣	نشان مع دست و شست
١	نشان مج یا شست
۲	بدریختی Pectus carinatum
١	Pectus excavatum یا عدم تقارن قفسته سینه
	(chest asymmetry)
۲	بدریختی پشت پا (Hindfoot deformity)
1	کف پا (pes planus) صاف
۲	پنوموتوراکس (Pneumothorax)
۲	اکتازی دورال (Dural ectasia)
۲	برأمدگ <mark>ی استخوان استابولی</mark>
١	کاهش نسبت بالاتنه به پایین تنه و افزایش نسبت بازو
	به قد (و فقدان اسکولیوز شدید)
١	اسکولیوز یا کیفوز سینهای-کمری
	(Scoliosis or thoracolumbar kyphosis)

کاهش گسترش آرنج (Reduced elbow extension) ویژگیهای چهرهای (موارد باید وجود داشته باشد): دُليكوسفالي يا جمجـه دراز (Dolichocephaly))، أنوفتالموس به مفهوم نادرست قرار گرفتن بخش خلفی کره چشم به صورت فرورفتگی کره چشم (enophthalmos)، شكاف پلكىي رو بى پاييىن (downslanting palpebral fissures)، هيوپلازي اســتخوان مالار (عدم تكوين اســتخوان گونه)، پس رفتكي فك يايين (Retrognathia)

خطهای پوستی (Skin striae) نزدیک بینی > (Myopia)) ۳ دیویتر پرولاپس دریچه میترال (تمامی انواع) (Mitral valve prolapse)

کــه ۲۰۰ کیلوبایت را در برگرفته و حاوی پنج دومن مشــخص هستند، می باشند. بزرگترین دومن، که تقریباً ۷۵% از ژن را به خود اختصاص داده است، تقریباً ۴۶ تکرار فاکتور رشد اپیدرمی را شامل میشود. در بیماران مبتلا یافتن جهش های یاتوژنیک در ابتدا بسیار دشوار بود، اما اکنون صدها مورد گزارش شده است. اکثر اینها جهشهای بدمعنی و دارای یک اثر منفی غالب مستند کے در نتیجه کمتر از ۳۵% از مقدار مےرد انتظار فیبریلین-۱ در ماتريكس خارج سلولي ايجاد مي شود. همچنين جهش ها گاهي نیــز در فنوتیپهای مرتبط مانند MFS نوزادان، نابجایی عدســی چشے خانوادگی، سندرم شرینتزن-گولدبرگ و فنوتیپ MASS ب (پرولاپسس دریچه میترال، نزدیک بینی، اتساع مرزی آثورتی، یافتههای اسکلتی و پوست غیراختصاصی) یافت شدهاند.

### آراکنوداکتیلی انقباضی مادرزادی – سندرم بیل

آراکنوداکتیلی انقباضی مادرزادی<sup>۵</sup> (CCA)- سندرم بیل<sup>۶</sup> - احتمالاً همان بیماری میباشد که در ابتدا توسط Antoine Bernard Marfan در سال ۱۸۹۶ توصیف شد. بسیاری از علائم با MFS همپوشانی دارند، اما خطر اتساع آئورت و پیامدهای فاجعه بار آن کمتر است. افراد، دارای انقباضات مادرزادی انگشتان، چروکیده شدن لاله گوش و بعضا اسکولیوز میباشند این بیماری به دلیل جهش فیبریلین نوع ۲ (FBN2) رخ داده است که سازماندهی ساختاری مشابهی با فیبریلین-۱ دارد و بر روی کروموزوم ۵q۲۳ نقشهبرداری شده است.

# (Loeys Dietz Syndrome): LDS سندرم لويز – ديتز

آنوریسم آئورتی خانوادگی محدود به MFS نیست و مهم ترین بیماری «شبه مارفان» سےندرم لویز-دیتز (LDS) می باشد. توارث این ناهنجاری AD است؛ آنوریسهها میتوانند هاجمی باشند و قبل از اتساع آئورت اصلی رخ دهند؛ بنابراین جراحی معمولاً زمانی توصیه میشود که اندازه سینوس والسالوا به ۴٫۵ سانتیمتر

<sup>2-</sup> Dominant negative

<sup>3-</sup> Shrintzen Goldberg syndrome

<sup>4-</sup> Mitral valve prolapse, myopia, borderline aortic enlargement, nonspecific skin and skeletal findings

<sup>5-</sup> Congenital contractual arachnodactyly

<sup>6-</sup> Beal Syndrome

برســد. یافته های دیگر ممکن است شامل شــکاف کام یا زبان کوچک دوشاخه، کرانیوسینوستوز (بسته شدن زودهنگام استخوان جمجمه)، ناتوانی یادگیری خفیف، و پیچ خوردگی سرخرگها، به همراه آنوریسیم در جای دیگری از سیسیتم گردش خون باشد. برخی از افراد دارای علائمهایی هستند که با MFS همپوشانی دارند، در واقع در بسیاری از این بیماران قبل از آزمایش ژنتیکی گمان می رود که مبتلا به MFS باشند، اما آنها به طور کامل معیارهای تشخیصی پذیرفته شده گنت را نشان نمیدهند. بیماران مبتلا بیشتر مستعد ابتلا به فتقهای ساده هستند و همچنین دارای زخمهای آتروفیک میباشند که با زخمهای مشاهده شده در سندرم اهارز دانلوس (EDS) قابل تشخيص نمي باشند. با اين حال، أنها نابجایی عدسی چشم را ندارند. یک ویژگی غیرمعمول که یکی از مواردی است که می تواند در تشخیص بالینی سودمند باشد، وجود میلیا در صورت است (شکل ۲۲-۱۹). این کیستهای کوچک، سفید مرواریدی، پر از کراتین هستند که بسیار شبیه به «نقاط شیری» هستند که در نوزادان دیده می شود (که دائمی نمی باشند). در بیماران و خانوادههایی که نتیجه آزمایش FBN۱ آنها منفی بود، ژن LDS از طریق روش ژن کاندید شناسایی شد. نشان داده شده است که مسیر پیامرسانی فاکتور رشد ترانسفورم کننده (TGF) در تکوین عروق و ناحیه جمجمه-صـورت در مدلهای موش حائز اهمیت می باشد، که منجر شد لویز و همکارانش ژن گیرنده فاکتور رشد ترانسفورم کننده بتا ۲ (TGF \beta R2) را در تعدادی از خانوادهها توالی یابی کنند. جهش های هتروزیگوت در اکثر آن ها و در سایر موارد، جهش های بدمعنی در ژن مشابه (TGFBR1) شناسایی شد.

# بیماری آئوریسیم آئیورت سینهای خانوادگی FTAAD بیماری آئوریسیم (Familial Thoracic Aortic Aneurysm Disease)

معمولاً از متخصصین ژنتیک بالینی درخواست می شود تا بیماران مبتلا به اتساع ریشه آثورت، آنوریسم یا پارگی را برای علائم مربوط به MFS مورد بررسی قرار دهند، به ویژه اگر افراد نسبتاً جوان باشند. تقریباً ۲۰% از افراد مبتلا به بیماری آنوریسم آثورت سینهای (TAAD) دارای یک خویشاوند درجه یک مبتلا و گاهی اوقات چندین خویشاوند مبتلا می باشند. تقریباً در ۵% از موارد TAAD، یک یافته همراه وجود دریچه آئورت دو شاخه (BAV) می باشد که اغلب به خودی خود زمینه خانوادگی دارد و تقریباً می مراه در ادی که نیاز به جراحی دارند، سابقه خانوادگی مثبت دارند. به طور کلی، تقریباً یک چهارم از تمامی موارد بیماری دارند. به طور کلی، تقریباً یک چهارم از تمامی موارد بیماری

آنوریسم آئورت سینهای خانوادگی (FTAAD) در اثر جهشهایی در ژنهای شناخته شده ایجاد میشوند، و در عصر توالی یابی نسل جدید، پیشرفتهای منظم و پیوستهای در یافتن موارد بیشتر در حال انجام است. اشاره به این نکته حائز اهمیت است که آنوریسم آئورت شکمی تقریباً همیشه توسط ترکیبی از عوامل دیگر مانند سن، سیگار کشیدن، فشار خون بالا و آترواسکروز ایجاد میشود، اگرچه در افراد جوان تر احتمال ابتلا به سندرم اهلرز دانلوس نوع ۴ عروقیی (vEDS-type IV) باید در نظر گرفته شـود. با این حال، موارد مشترک در همه بیماران، تحلیل و تخریب فیبرهای الاستیک و فقدان سلولهای عضلانی صاف است که به أن (نکروز میانه یا آسیبهایی در بخش میانی آئیورت) می گویند. سن شروع FTAAD بسیار متغیر است و ممکن است تا زمانی که یک رویداد ناگهانی فاجعه بار نظیر پارگی رخ ندهد، بدون علامت باقی بماند. بنابراین، در صورت مشکوک بودن، غربالگری منظم خویشاوندان درجه یک به وسیلهی اکوکاردیوگرافی، MRI یا اسکن توموگرافی کامپیوتری توصیه میشود و ممکن است تصمیم گیری در مورد زمان جراحی جایگزینی ریشــه آئورت لازم باشد. پس از رد تشخیص (سندرم مارفان) MFS (آراکنوداکتیلی انقباضی مادرزادی) CCA، (سـندرم لوئیــز دایتز) LDS و (اهلرز دانلـوس نوع عروقی) EDS-IV، آزمایـش ژنتیکی در FTAAD در حال حاضر چندان سودمند نمی باشد، اما انتظار می رود که پیشرفتهایی داشته باشد. گاهی جهشهایی در ژن ACTA2 در FTAAD مرتبط با BAV دیده میشبود و همچنین گزارشهایی از دخیل بودن ژن NOTCH۱ در این مورد مطرح است. جهش ژن MYH11 که پروتئین زنجیره سنگین میوزین عضله صاف را کد می کند، گاهی مشاهده می شود، و این حائز اهمیت است زیرا لوکوس آن، ۱۶۹۱۳٬۱۱ است و ریزحذفهای مؤثر بر این ناحیه با افزایش میزان خطر اتساع آثورت مرتبط هستند. جهش در ژن SMAD3 منجر به ایجاد شکل سندرمی FTAAD می گردد که مشابه LDS سندرم لوئیز دیتز نوع ۳، شامل استئوآرتریت زودهنگام، به ویژه در زانوها، نخاع و پایه شست است.

# سندرم اهلرز دانلوس (EDS Ehlers Danios Syndrome)

EDS خانوادهای از بیماریهای بافت پیوندی میباشد که به طور معمول با علامت سه گانه تحرک بیش از حد مفاصل، کشیدگی بیش از حد پوست و بهبود غیر عادی و با تاخیر زخم مشخص می گردد. هنگامی که تمامی جوانب این سه علامت تظاهر یابند، بیمار معمولاً دارای EDS- نوع کلاسیک (cEDS)

است، اما طیف وسیعی از اختلالات ژنتیکی متمایز در خانواده EDS در نظر گرفته می شوند (جدول ۶–۱۹). کشیدگی بیش از حد پوست در شکل ۲۳–۱۹ بیش تحرکی مفاصل (مچ دست) در شکل ۲۳–۱۹ نشان در شکل ۲۳–۱۹ نشان داده شده است؛ به ویژه در نوع کلاسیک (ولی معمولاً نه در نوع مفاصل بسیار متحرک) شُلی پوست، اسکارهای غیرطبیعی، و اسفروئیدهای زیر جلدی، که شامل تودههای چربی فیبری و اسفروئیدهای زیر جلدی، که شامل تودههای چربی فیبری کلسیفیه است، ممکن است دیده شوند. در اینجا نمی توانیم به طیف وسیعی از علائم بالینی و عوارضی که ممکن است در نتیجه این اختلالات مختلف شکنندگی /شُلی بافتی رخ بدهد، بپردازیم.

- سستی مفاصل در جمعیت کلی شایع است و شاید ۱۰% از بزرگسالان و یک سوم کودکان را تحت تاثیر قرار دهد، اما تنها زمانی که همراه با علائم یا سایر مشکلات نباشد، به عنوان "سندرم خوشخیم تحرک بیش از حد مفاصل" تلقی می گردد.
- تحرک بیش از حد مفاصل با استفاده از مقیاس بیتون (جدول ۱۹–۷) ارزیابی میشود؛ نشان داده شده است که قابل تکرار و قابل اعتماد است، اگرچه شامل همه مفاصل (به عنوان مثال، شانه ها، مچ پا) نمی شود.
- در معاینات بالینی، EDS دارای تحرک بیش از حد مفاصل (AEDS)
   نامیده میشد، و همچنین به عنوان «سندرم تحرک بیش از حد مفاصل» نیز شناخته میشود) شایع ترین حالت است که با آن مواجه میشویم، و سایر موارد EDS نسبتاً نادر میباشند.

مدیریت این گروه از بیماریها چندان آسان نیست و پزشکان باید پیرامون موارد ذیل آگاهی داشته باشند:

- در مواردی که تاخیر در بهبودی و اسکار آتروفیک، بخشی
  از این اختلال باشد (بعنوان مثال EDS کلاسیک) اقدامات
  بیشتری برای اطمینان از بهبود زخم پس از آسیب یا جراحی،
  به عبارت دیگر بخیههایی که برای مدت طولانی تری باقی
  میمانند، لازم است.
- ♦ hEDS با درجات متغیر معمـولاً با دردهای مزمن فراگیر که بر سیســتم اسکلتی-عضلانی تأثیر میگذارد، خستگی مزمن و طیفــی از اختلالات عملکردی سیســتم عصبی خودمختار مانند ســندرم تاکی کاردی وضعی، سندرم ریفلاکس و روده تحریکپذیر و ضعف کنترل دما (دیســترمی) همراه اســت؛ علاوه بر این، بیحســی موضعی در اقدامات دندانپزشــکی و مدیریــت درد در زایمـان اغلب فقط تا حدی موثر اســت.





شکل ۲۱-۱۹ (A) نوجوانی مبتلا به سندرم مارفان که دست و پاهای بلند نامتناسب (آراکنوداکتیلی) و نمونهای بسیار شدید از بدشکلی استخوان قفسه سینه را نشان میدهد. او همچنین دارای یک اتساع ریشه آئورت است. (B) تحرک بیش از حد مفصل در مج دست یک زن مبتلا به سندرم مارفان. این حالت ممکن است در سایر ناهنجاریهای شل شدگی مفاصل نظیر سندرم اهلرز دانلوس نیز دیده شود.

- متأسفانه، این جوانب بیماری در اصطلاحات تشخیصی استفاده شده منعکس نمیشوند.
- ◆ EDS عروقی (vEDS، که قبلا به عنوان EDS نوع IV شناخته میشد) به دلیل پارگی شریان اصلی یا اندامی، خطرات تهدید کننده حیات را به همراه دارد، و باید مدیریت جراحی بسیار به دقت ارزیابی گردد.

### فصل ۱۹: ناهنجاریهای تکژنی اصلی



شکل ۱۹-۲۲ سندرم لویز-دیتز (LDS). مجموعهای از نقاط سفیدرنگ برجسته دائمی که در زیر پلک راست دیده میشوند. این موارد اغلب در LDS رخ میدهند و میتوانند در تشخیص بالینی بههمراه سایر ویژگیها کارایی داشته باشد.

### سودوز انتوما الاستيكوم (PXE)

PXE یک اختلال اختصاصی بافت پیوندی میباشد و عمدتاً بر بافت الاستیک تأثیرگذار است، که می تواند به طرق مختلف وجود داشته باشد زیرا تظاهرات بیماری در پوست، چشمها و سیستمهای قلبی-عروقی و گوارشی پدیدار میشوند. در بیشتر مواقع، مجموعهای از پاپولها، ضایعات شبیه زانتوما، در گردن و نواحــی آرنج ایجاد میشــوند (شــکل ۲۴-۱۹ A)، و رگههای أنژیوئیدی ممکن است در معاینات معمولی شبکیه مورد مشاهده قرار گیرند (شکل ۲۴-۱۹ B). معمولاً این بیماری در بزرگسالی تشخیص داده می شود و امید به زندگی احتمالاً کاهش نمی یابد، اگرچه بیماران ممکن است از دردهای متناوب گرفتگی عضلانی یا آنژین، خونریزی سیستم گوارشی و گاهی از دست دادن بینایی ناشی از مشکلات ثانویه شبکیه مانند خونریزی و زخم رنج ببرند. بيوپسى پوست كلسيفيكاسيون فيبرهاى الاستيكى قطعه شده را نشان می دهد. این بیماری از توارث AR پیروی می کند، و تنها یک ژن موسوم به ABCC6 (۱۶p۱۳٫۱) با آن مرتبط است، که یک پروتئین کاست متصل شونده به ATP را کد میکند.

# ناهنجاریهای کلیوی (Renal Disorders)

کلیه اغلب درگیر بیماریهای ژنتیکی و وراثتی، چه در سطح ساختاری، فراساختاری، یا متابولیکی است. آزمایشات ابتدایی عملکرد کلیه به طور معمول در پزشکی اطفال و بزرگسالان صورت می گیرد و همچنین معمولاً سطح آستانه پایینی برای انجام مطالعات تصویربرداری وجود دارد (در ابتدا

اولتراسونوگرافی). بنابراین، درگیری کلیوی باید در تقریباً تمامی وضعیت ها به هنگام تشخیص یک سندرم غیرمعمول مورد ملاحظه قرار گرفته و برعکس، تشخیص یک سندرم اصلی به همراه تظاهرات اولیه کلیوی باید در نظر گرفته شود.

### سندرمهای دیسمورفیک و درگیری کلیه

### (Dysmorphic Syndromes and Renal Involvement)

تمامی واریتههای أنومالی ساختاری ممکن است در طیف وسيعى از بيماريها رخ دهند. أژنزي كليه ممكن است بخشي از سندرمهای صورت - چشم- نایژک (شکل ۹-۲۳)، حذف ۲۲۹۱۱٫۲ دی جــورج، گلدنهار (همچنین با عنوان طیف چشـــم-گوش-ستون مهرهها شاخته میشود، جدول ۹-۵ را ببینید)، و سندرمهای کالمن، و همچنین امبریوپاتی دیابتی باشد. کلیههای نابجا یا متعدد در سندرمهای بالر گرولد، فلوتینگ -هاربر، پیترز پلاس، شینزل-گیدن و چارج گزارش شده است. کیستهای چندگانه سندرومی و یا دیسپلازی ها جزئی از ویژگی های TSC، بیماری وُن هیپل لینداو (به جدول ۱۴-۴، مراجعه کنید)، و کیستهای کلیوی و دیابت (RCAD) بشهمار می روند. از میان بیماریهای نادرتر همراه با کیست، که نباید فراموش گردند مى تــوان بــه آلاجيل، كافمن مــک يوزيک، مكل، سيمســون گلابی بهمـل (SGB) و بک ویت ویدمــن (BWS) و همچنین سیلیوپاتیهای گوناگون مانند باردت بیدل، ژئون و سندرمهای پلی داکتیلی دنده کوتاه، و ناهنجاری های متابولیکی از جمله سندرم زلوگر و اسیدوری گلوتاریک نوع II اشاره کرد. کلیههای بزرگ ممکن است بخشی از سندرمهای BWS، SGB، پرلمن و پروتئـوس، و همچنین تعدادی از اختـلالات متابولیکی مانند گالاکتوزیالیدوزیز، اسـیدوری گلوتاریک نوع II و بیماری ذخیره گلیکوژن نوع ۱ باشند.

با این حال، درک کردن تنوع و همپوشانی بالایی که در این تظاهرات کلیوی در بیماریهای مختلف وجود دارد، از اهمیت زیادی برخوردار است، هر ترکیبی از آنومالیهای ساختاری، کیستهای متعدد یا دیسیلازی و کلیههای نابجا، بهعنوان مثال، در سندرمهای کلیه-گوش-نایژک (به جدول ۵-۹ مراجعه کنید)، پالیستر-هال، دهانی- انگشتی- چهرهای، تُونز براکس، و سندرمهای RCAD همانند همراهیهای ناهنجاریهای مهرهای، مقعدی، نای-مری، رادیال و کلیوی (VATER)، نقایص مهرهای، آترزی مقعد، نقصهای قلبی، مجرای نای-مری، ناهنجاریهای اندامی (VACTERL)

ال ۱۹۰۱ مطبقه بندی بین المللی سندرم اهلوز دانلوس در سال ۲۰۱۷

در گذشته شناخته	ژنها	الكوى توارث	نام	نوع بیماری (با برخی از ویژگیهای کلیدی)
شده بعنوان:			اختصاري	
(نــوع I و نوع دوم	COL5A1 COL5A2	AD	cEDS	کلاسیک (Classical)
وقتی خفیف تر است)	(>%90)			-کشیدگی بیش از حد پوست
	COL1A1; c.934C>T -			– اسکار (زخم)های آتروفیک
	(نادر)			– تحرک بیش از حد مفاصل
	TNXB	AR	clEDS	شبه کلاسیک (Classical-like)
	COL1A2 (دو اَللی)	AR	cvEDS	دریچهای-قلبی (Cardiac valvular)
	COL3A1-			عروقی (Vascular)
نوع IV	COL1A1; c.934C>T;-	AD	vEDS	<ul> <li>پوست نازک و شفاف</li> </ul>
	c.1720C>T;			– شکنندگی یا پارگی شریانی <i>ا</i> رودما <i>ی ار</i> حمی
	_c.3227C>T (نادر)			– کبودی گسترده
	0 /			– علائم چهرهای مشخص
				(اکروجریک پیری زورس acrogeric)
نوع III	n/k	AD	hEDS	تحرک بیش از حد (Hypermobile)
				<ul> <li>پوست صاف و مخملی (کشیدگی بیش از حد +/-)</li> </ul>
				<ul> <li>تحرک بیش از حد مفاصل (نابجایی لاررفتگی مکرر +ل)</li> </ul>
				-مجموعه علائم وسيعتر/ ديس أتونومي
				(wider symptom complex/dysautonomia)
نوع VII	COL1A1, COL1A2	AD	aEDS	أرتروشالازيز (Arthrochalasia)
				- تحرک بیش از حد مفاصل (نابجایی/دررفتگی مکرر +/ـ)
				– دررفتگی مادرزادی دو طرفه لگن
				(Congenital bilateral hip dislocation)
	ADAMTS2	AR	dEDS	درماتوپاراکسيز (Dermatosparaxis)
				-شکنندگی شدید پوست
				-پوست آویزان و افتاده
نوع VI	PLOD1. FKBP14	AR	kEDS	کیفواسکولیوتیک (Kyphoscoliotic)
11 69				– اسکولیوز مادرزادی و پیشرونده
				- شکنندگی صلبیه (Scleral)، پارگی کره چشم
				– تحرک بیش از حد مفاصل
				-هيپوتوني (Hypotonia)
	ZNF4694 PRDM5	AR	BCS	سندرم قرنیه شکننده (Brittle Cornea syndrome)
	B4GALT7 B3GALT6	AR	spEDS	اسپوندیل دیسپلاستیک (Spondylo dysplastic)
	SLC39A13			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	CHST14 DSE	AR	mcEDS	انقباضى-عضلاني (Musculo contractural)
	COL12A1	AD/AR	mEDS	میوپاتی (Myopathic)
- 911	: CIR CIS	AD	pEDS	پریودنتال (Periodontal)
وع VIII	Olk-Cir		pero	/r arrows 0 - 300



شکل ۲۳-۲۹، سندرم اهلرز دانلوس (A) پوست شل بر روی مفصل زانو (B) اسکارهای نازک، پهن و آتروفیک، نیز بر روی مفصل زانو (C) اسفروئیدهای زیر پوستی در قسمت میانی پاشنه ی این بیمار.

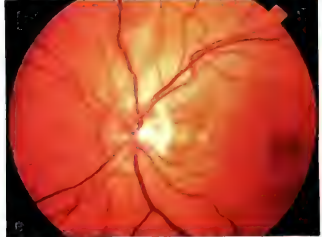
جدول ۷-۱۹ مقیاس بیتون برای ارزیابی تحرک بیش از حد مفاصل			
ویژعی / بازهی حرکت	متفى	یک طرقه	دوطرقه
خمیدگی به پشت غیرفعال پنجمین انگشت > ۹۰درجه degrees ۹۰< Passive dorsiflexion of fifth finger		1	Y
خم شدن غیرفعال انگشتهای شست به سمت بازو Passive flexion of thumbs to the forearm	•	١	۲
کشش بیش از حد آرنج > ۱۹۰درجه degrees ۱۹۰< Hyperextension of elbows	٠	١	۲
کشش بیش از حد زانو > ۱۹۰ درجه degrees ۱۹۰< Hyperextension of knees	٠	١	۲
خمیدگی تنه، کشش کامل زانوها، تکیه کف دستها روی زمین	•	١	

و آپلازی مجرای مولر، آپلازی کلیه و دیسپلازی سومیت سرویکوتوراسیک (MURCS) ممکن است وجود داشته باشد. بدین ترتیب، به استثنای چند مبورد، به عنوان یک قاعده کلی، اختصاصیت یا حساسیت کمی در این ناهنجاریهای ساختاری وجود دارد و یافتههای حاصل از تصویربرداری کلیوی، خواه توسط اولترسونوگرافی یا MRI، میتواند برای رادیولوژیستها چالشبرانگیز باشد. با این حال، برای مثال آنژیولیپوماها در TSC چالشبرانگیز باشد. با این حال، برای مثال آنژیولیپوماها در و همچنین کیستیک با الگوی وراثت (AD ADPKD) معمولاً قابل تمییز میباشند ربه شکل ۱۱-۴ مراجعه کنید). همچنیت امکان تمییز بیماری کلیعی کیستیک از یک ناهنجاری که تحت عنوان دیسپلازی کیستیک کلیوی شناخته میشود، وجود دارد، که در بیشتر موارد احتمالاً کلیوی شناخته میشود، وجود دارد، که در بیشتر موارد احتمالاً این بیماری پیامد رویدادهای پارگی در تکوین اولیه است، هر چند را نشان میدهند.

### بیماری کلیہ پلی کیستیک اتوزومال غالب

ADPKD یک ناهنجاری تک ژنی شـایع است که احتمالاً حداقل ۱ نفر از هر ۱۰۰۰ نفر را تحت تأثیر قرار میدهد و به دلیل اینکه در میانسالی (۵۰% تا ۶۰ سالگی) به بیماری کلیوی حاد و مرحله نهایی (ESRD) می انجامد، به بخش خدمات دیالیز و پیوند کلیه بار قابل توجهی را تحمیل می کند ویژگی کلیدی بیماری رشد و بزرگ شدن پیشرونده کیستهای کلیوی دو طرفه می باشد (شکل ۲۵-۱۹) که حداقل در ۹۰% از مبتلایان تا سن ۲۰ سالگی با اولتراسوند قابل تشخيص است. فشار خون بالا و پيشرفت به ESRD بسیار متغیر بوده و در حقیقت ممکن است در تمامی افراد مبتلا هیچ وقت رخ ندهد. این بیماری همچنین یک اختلال چند سیستمی به همراه کیستهای کبد و پانکراس، آنوریسم شریانی داخل جمجمهای و گاهی اوقات پرولاپس دریچه میترال و اتساع ریشه آئورت است. خطر قابل توجهی برای خونریزی زیر لایے عنکبوتیه وجود دارد که اهمیت درمان موثر فشار خون را برجسته می کند. دو ژن PKD1 (۱۶۳۱۳٫۳) و ۴q۲۲٫۱) PKD2) در ارتباط با ADPKD مى باشــند. ژن PKD۱ جهش يافته مسئول تقریبا ۸۵% موارد است و به طور کلی، با بیماری شدیدتر همراه است و احتمال ایجاد بیماری ESRD نسبت به PKD2 بیشتر است. در بررسی و معاینات بالینی، آزمایش ژنتیکی به ندرت انجام می گیرد، اگرچه با در دسترس بودن توالی یابی نسل بعدی افزایش می یابد، که تا حدی به این دلیل است که جهشها برای





شکل ۲۴-۱۹، سودوزانتوما الاستیکوم. (A) ضایعات شبیه زانتوم در نواحی آرنج و گردن. (B) رگههای آنژیوئیدی در فوندوس شبکیه دیده میشوند.

خانوادهها شخصی و منحصر به فرد هستند، اما عمدتاً بدین سبب میباشد که اولتراسوند معمولاً یک روش تشخیصی مؤثر، به ویژه در موارد سابقه خانوادگی میباشد. PKD1 در PFP17,۳ در بسیار نزدیک به ژن TSC2 (ژن توبر اسکلروزیس) است و یک حذف ژنی مجاور که هر دو ژن را شامل میشود به ایجاد TSC به همراه کلیههای پلی کیستیک شدید میانجامد که گاهی اوقات در رحم (در جنین) قابل تشخیص میباشد.

# بیماری کلیہ پلی کیستیک اتوزومال مغلوب

همانگونسه که قابل پیشبینی اسست، بیمساری کلیه پلی کیسستیک اتوزومال مغلوب (ARPKD) بسیار نادرتر از ADPKD و همچنین بسیار شدیدتر اسست. ممکن است در دوران بارداری با الیگوهیدرامنیوز بروز کند، که خطر قابل توجهی از هیپوپلازی ریوی و مشسکلات تنفسسی پسس از تولد را به دنبسال دارد، اما

# فصل ۱۹: ناهنجاریهای تکژنی اصلی





شکل ۱۹-۲۵ بیماری کلیه پلی کیستیک اتوزومال غالب (ADPKD). (A) اولتراسوند از کلیه چپ بزرگ شده در یک کودک، که کیستهای سادهی چندگانه (پیکان) را با اندازههای مختلف نشان می دهد (B) در همان بیمار، یک تصویر اکو شیب T2 کورونال که کیستهای کلیوی متعدد را در هر دو کلیه نشان می دهد (coronal T2 gradient echo image)

تشخیص دوران نوزادی برای اکثر کودکان انجام میشود. مرگ و میر در سال اول زندگی تا یک سوم است، اما میزان بقا برای کسانی که به سال دوم زندگی میرسند بسیار بهتر میباشد. ESRD تقریبا ۵۰% از کودکان را در دهه اول زندگی تحت تأثیر قرار می دهد. صرف نظر از جنبه بیماری کلیوی، بیماری کبدی صفراوی نیز بسیار شایع است که باعث ایجاد هپاتواسپلنومگالی و در نهایت فشار خون بالای پیشرونده سیاهرگ باب ناشی از فیبروز پری پورتال (بافتهای اطراف سیاهرگ باب) میشود. این مشکلات طولانی مدت آشکارتر میشوند زیرا بیماری کلیوی بهطور مؤثرتری مدیریت میشود (به عنوان مثال، پیوند، در افرادی که زنده میمانند). کلیهها معمولاً بسیار بزرگ میشوند به طوری که اولتراسونوگرافی بسیار حساس است. همچنین با افزایش اکوژنیسیتی و تمایز ضعیف کورتیکومدولاری بسیار خرگیری اختصاصی است. این یافتهها همراه با شواهدی مبنی بر درگیری

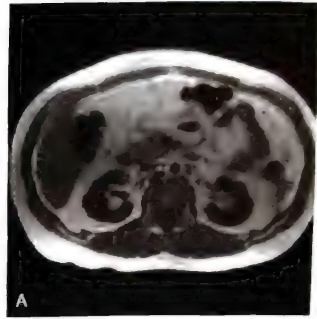
کبد-صفرا، جزء معیارهای تشخیصی میباشند، تا همین اواخر فقط یک ژن PKHD۱ (۶p۲۱) برای ARPKD شـناخته شده است. به نظر میرسد با مطالعات اخیر ژن دوم را، DZIP۱L، شناسایی کردهاند. هنگامی که معیارهای کلاسـیک مشـاهده میشوند، آزمایش ژنتیک مولکولی برای تشـخیص ضروری نیسـت، اما ممکن اسـت در موارد خفیف که در تشخیص بیماری شک وجود دارد مفید باشـد، و برای والدینی که درخواست تشخیص قبل از تولد دارند ضروری است.

# نفرونوفتیزیس و بیماری کلیه کیستیک محولاری

نفرونوفتیزیس (NPHP) نوع ۱ که شایع ترین علت ژنتیکی نارسایی کلیوی در دوران کودکی است، یک بیماری با سن شــروع زودهنگام بوده که از توارث AR پیروی می کند. توســط جهشهایی در ژن NPHP۱ (۲q۱۳) ایجاد می شود و با فیبروز و تشکیل کیست در محل اتصالات مدولاری یا کورتیکومدولاری مشخص می گردد (شکل ۲۶-۱۹). با این حال، در حقیقت تعداد زیادی لوکوس برای اختلالات دارای NPHP شیناخته شده است. هنگامی که این بیماری به همراه رتینیت پیگمانتوزا رخ دهد، سندرم سنيور -لوكن، اگر همراه با هيپوپلازي ورميس مخچهای باشد، سندرم ژوبرت (به جدول ۹-۶، مراجعه کنید)، و با انسفالوسـل و پلی داکتیلی همراه باشــد سندرم مکل گروبر را توصیف می کند. از آنجایی که بیشتر پروتئینهای تغییر یافته توسط ژنهای مختلف، در مژهها قرار می گیرند، این اختلالات به درستی، به عنوان سیلیوپاتیها طبقهبندی میشوند. زمانی تصور میشد که بیماری کلیه کیستیک مدولاری (MCKD) با سن بروز در بزرگسالی، شکل بروز دیرهنگام همان بیماری است که اکنون به نام NPHP میشناسیم، هرچند با وجود ویژگیهای همپوشان در اولتراسوند کلیوی، این یک بیماری با ماهیتی جداگانه است که توسط جهشهایی در ژن MUC۱ (۱۹۲۲) ایجاد میشود. این بیماری می تواند به فشار خون بالا، هایپراوریمی و نقرص منجر شــود و ESRD ممکن اســت در حدود ســن ۶۰ سالگی به طور ناگهانی بروز کند.

# سندرم آلپورت (AS)

سندرم آلپورت به سبب ناهنجاریهای موجود در کلاژن نوع چهار، یک نفروپاتی غشای پایهای نازک است و بیوپسی کلیوی توسط میکروسکوپ الکترونی برای تشخیص علائم در سطح فراساختاری مورد نیاز است. بیماری کلیوی پیشرونده است





شكل ۲۶-۱۹: نفرونوفتيزيس و بيمارى كليه كيستيک مدولارى. توموگرافي رزونانس مغناطيسي (MRI) كليهها در بيمار مبتلا به نفرونوفتيزيسس نوع ۱ كسه كيستهاى متعدد را در محل اتصال كورتيكومدولارى نشان مىدهد (A) نماى محورى؛ (B) نماى كورونال. From Geary DF, Schaefer F. Comprehensive Pediatric) (Nephrology. 1st ed. Philadelphia: Mosby Elsevier; 2008.

که با خونریزیهای میکروسکوپی شروع میشود و به دنبال آن پروتئینوری، تخریب عملکرد کلیهها و ESRD رخ میدهد. SNHL یا ناشنوایی صداهای بلند پیشرونده نیز رخ میدهد که معمولاً تا اواخر کودکی یا اوایل بزرگسالی فاقد علامت است. شاخصهای تشخیصی در چشم شامل لنتیکونوس قدامی (زائده حلقوی روی قسمت جلویی عدسی چشم)، همچنین ماکولوپاتی (لکههایی روی ماکولای شبکیه) و تغییرات قرنیه، مشهود است. کلاژن نوع

چهار (IV) شامل شش زنجیره مختلف است که هر کدام توسط ژن مخصوص به خود کد میشود. در AS ناهنجاری سه مورد COL4A3، COL4A4 و COL4A5 گزارش شده است. از میان اینها COL4A5، که مسئول تقریباً ۸۰% از موارد AS میباشد، وابسته به کروموزوم (XLAS) X است؛ دو مورد دیگر تقریباً به طور مساوی (لکوس هر دو بر روی کروموزوم ۲ میباشد) تقسیم میشود. XLAS یک ناهنجاری جدی است زیرا همه مردان مبتلا تقریباً ۹۰% تا سےن ۴۰ سےالگی، در نهایت ہے ESRD و تقریباً ۹۰% به SNHL مبتلا می شوند. ویژگی مشخصه در مراحل اولیه بیماری، هماچوری میکروسکوپی پایدار است. زنان 'ناقل' نیز به طور قابل توجهی در معرض خطر هســتند، زیرا بیش از ۹۰% میکروهماچوری را نشان میدهند و تقریباً یک سومشان در سن ۶۰ سالگی به ESRD مبتلا میشوند. غربالگری افراد در معرض خطر، با آزمایش ادرار، باید از اواسط دوران کودکی شروع شود. الگوی توارث AR در ۲۰% موارد ابتلا به AS ناشیی از ژنهای جهش یافته COLAA3 یا COLAA4، تقریباً ســه برابر توارث AD است، عارضهی حاصل از تــوارث AD، خفیفتر بوده و دورهی پیشروی آن آهسته تر است. با این حال، گیج کننده است که تقریباً ۵۰% از ناقلان ARAS میکروهماچوری را نشان خواهند داد، بنابرایس این آزمایش در راستای تلاش برای معین کردن الگوى توارث، بىفايده است.

# ناهنجارىهاى توبونار كليوى

این ناهنجاری ها دربردارنده ی طیف وسیعی از بیماری هایی است که تمامی جوانب عناصر معدنی، یون ها،آب و تعادل اسیدباز، که برای عملکرد کلیه ها ضروری میباشند را تحت تأثیر قرار میدهـــد در واقع، از طریق درک آنها اطلاعــات زیادی در مورد فیزیولوژی طبیعی کلیه به دســت آمده اســت. به طور مجزا، این ناهنجاری های مختلف نادر هســتند، اما آگاهی از آنها مهم است زیرا بسیاری از آنها را میتوان به طور رضایت بخشی مدیریت کرد. دارا بودن اطلاعات پایهای در مورد فراساختار طبیعی کلیه ضروری دارا بودن اطلاعات پایهای در مورد فراساختار طبیعی کلیه ضروری و در نهایت مجرای جمع کننده). برای یک گروه از ناهنجاری ها به خصوص آنهایی که با هومئوستازی نمک در ارتباطند، یک تعامل خصوص آنهایی که با هومئوستازی نمک در ارتباطند، یک تعامل حیاتی با سیستم غدد درون ریز، یعنی غده فوق کلیوی وجود دارد، عیاتی با سیستم غدد درون ریز، یعنی غده فوق کلیوی وجود دارد، بیماری های از دست دهنده ی نمک متمایز هستند. ناهنجاری های بیماری های از دست دهنده ی نمک متمایز هستند. ناهنجاری های تعامل در بدن، نقص در بازجذب، به عنــوان دیابت بی مزه تعــادل آب در بدن، نقص در بازجذب، به عنــوان دیابت بی مزه

نفروژنیک شناخته می شوند که ۹۰٪ موارد به شکل XL هستند. کلیه ها قادر به پاسخگویی به وازوپرسین نیست، که منجر به پلی اوری، پلی دیپسی، نارسایی و تاخیر در رشد می گردد و معمولاً در دوران نوزادی بروز می کنند. هنگامی که مجاری جمع کننده قادر به برداشتن مقادیر اضافی اسید از جریان گردش خون در ادرار نباشد، اسیدوز توبولار کلیوی را ایجاد می کند که هتروژن است و گاهی پیامد ثانویه استفاده از داروهای مختلف است. علاوه بر این بیماری ها، تعدادی ناهنجاری مختلف متابولیکی سنگ ساز وراثتی وجود دارد که شامل بیماری دنت و سیستینوری می شود، اگرچه اساس ژنتیکی در سیستینوری پیچیده است. هرچند جدول ۱۹-۹۸ دربردارنده ی فهرست جامعی از این بیماری ها نیست، اما مهمترین

### ناهنجاریهای خونی (Blood Disorders)

در فصل ۱۲ به هموگلوبینوپاتیها اشاره شده است. البته بسیاری از بیماریهای خونی نادر توارثی دیگری نیز وجود دارد که بر اجزای مختلف و فاکتورهای انعقادی تأثیر میگذارند. در انتهای این فصل به شایعترین و شناخته شدهترین بیماریها می پردازیم.

## هموفیلی (Hemophilia)

آنها در جدول آورده شده است.

دو شکل هموفیلی وجود دارد: A و B هموفیلی A شایعترین ناهنجاری ارثی شدید انعقاد خون است؛ با میزان بروز تقریبا ۱ نفر در هر ۵۰۰۰ یســر که ناشــی از کمبود فاکتور VIII میباشد، که همراه با فاکتور IX نقش مهمی در مسیر داخلی فعال سازی پروترومبین به ترومبین ایفا می کند. سهس ترومبین فیبرینوژن را به فیبرین تبدیل می کند که چارچوب ساختاری را برای لخته شدن خون تشکیل میدهد. از نظر تاریخی، هموفیلی در تالمود یهودی شـناخته شـده بود و ۲۰۰۰ سـال پیش توسط مقامات مذهبی پسران خواهران مادری را که پسری مبتلا به این بیماری بــه دنیا آورده بودند از ختنه معاف کردند. ملکه ویکتوریا ناقل این بیماری بود و علاوه بر داشتن یک پسر مبتلا، به نام لئوپولد دوک آلبانی، این اختلال را از طریق دو دخترش به اکثر خانوادههای سططنتی اروپا نیز منتقل کرد (شکل ۲۷-۱۹). هموفیلی B تقریباً ۱ نفر در هر ۴۰۰۰۰ مرد را مبتلا می کند و ناشیی از کمبود فاکتور IX میباشد. این بیماری همچنین به عنوان بیماری کریسمس نیز شناخته می شود (پس از تشخیص اولین پسر در آکسفورد در سال ۱۹۵۲)؛ هموفیلی A گاهی اوقات به عنوان 'هموفیلی کلاسیک'

#### شناخته می شود.

#### علائم بالبني (Clinical Features)

علائم در هر دو شکل هموفیلی مشابه هستند و از خونریزی خفیف به دنبال جراحت یا ترومای عمده گرفته تا خونریزی خود به خودی در درون ماهیچهها و مفاصل متفاوت هستند. شدت بیماری با کاهش فعالیت فاکتور VIII یا IX ارتباط نزدیکی دارد. فعاليت كمتر از ١% معمولاً با تمايل شديد خونريزي از بدو تولد همراه است. خونریزی به مفاصل باعث درد شدید و تورم می شود که در صورت تکرار، باعث آرتروپاتی همراه با ناتوانی شدید می گردد (شکل ۲۸-۱۹). در خانوادهها، مردان مبتلا به این بیماری معمولاً با شدت مشابهی تحت تأثیر قرار می گیرند. درمان اصلی برای هموفیلی A و B درمان جایگزین میباشد. فاکتورهای انعقادی تغلیظ شده را می توان از خون اهدایی انسان تهیه کرد، اما فرآیند تخلیص باید دقیق باشد تا از انتقال ویروسهایی مانند ویروس نقص ایمنی انسانی که در گذشته مشکل ساز بوده است، جلوگیری شود. با این حال، یک مشکل عمده این است که آنتی بادی هایی می توانند ایجاد شوند که فاکتور (های) انعقادی را از همان ابتدا از بین میبرند این آنتی بادی ها که مهار کننده نام دارند، تقریباً در یک چهارم موارد حاد مبتلایان به هموفیلی A و تا ۵% از مبتلایان به هموفیلی B ایجاد میشوند.

#### ژنتیک

هر دو شکل هموفیلی توارث وابسته به X مغلوب را نشان میدهند و لکوس ژنهای هر دو نزدیک به هم هستند؛ فاکتور VIII (ژن ۶۹ در ۲۷٫۱).

#### هموفیلی Hemophilia A) A

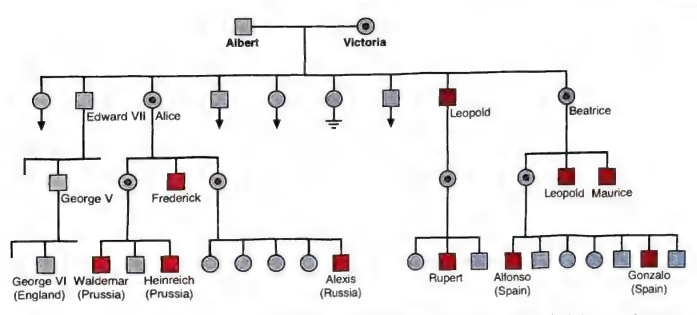
ژن ۱۸۶ از ۲۶ اگزون تشکیل شده و (Kb) ۱۸۶ کیلوباز را در میگیرد و یک رونوشت mRNA بالغ ۹ کیلوبازی دارد حذفها تقریباً ۵% از همه موارد را تشکیل میدهند و معمولاً باعث فقدان کامل بیان ۶۶ میشوند. علاوه بر این، صدها جهش از نوع تغییر چارچوب، جهشهای بدمعنی و بیمعنی در کنار درجها و وارونگی اینترون ۲۲ شرح داده شدهاند، که تقریباً یک ششم از همه جهشها و نزدیک به ۴۰% از جهشهای موارد شدید (جمعیت بریتانیا) را تشکیل میدهند. این امر در اثر نوترکیبی بین یک ژن کوچک به نام F8۸ واقع در اینترون ۲۲ و توالیهای همولوگ بالادست ژن ام F8۸ ایجاد میشود (شکل ۲۹–۹۹). وارونگی، ژن فاکتور F8۸ را از هم گسیخته میکلد و منجر به فعالیت بسیار پایین فاکتور WII میگردد. آزمایش ژنتیکی ساده است، اما تشخیص جهشهای

		ی	، مونوژنیک	نجارىهاي توبولار كليوي	جدول ۸-۱۹ ناه
درمان	اثر(هاي) باليني	اثر(های) بیوشیمیایی	توارث	ژن(ها) (کروموزوم)	بیماری
	(Hypertens	ive/Salt Retaining Dis	orders)	نون بالا / حفظ كننده نمك	ناهنجاریهای فشار خ
- دگزامتازون (Dexamethasone) - اسپيرونولاكتون (Spironolactone) - أميلورايد(Amiloride)	خطر حادثهی عروقی-مغزی	↑ آلدوسترون ↓ رنین ↓ خفیف پتاسیم	AD	CYP\\BY - CYP\\B\ - (AqY*) chimera -	ألدوسترونيسم قابل درمان با گلوكوكورتيكوئيد (GRA)
دگزامتازو <i>ن</i>	اندام تناسلی مردانه شده (Virilisation)	حمهار آلدوسترون - ↓ پتاسیم - ↑ استروئیدهای جنسی	AR	(AqYF) CYPIIBI -	کمبود ۱۱–β هیدروکسیلاز
دگزامتاز <u>ون</u>	<ul> <li>فقدان قاعدگی اولیه (اَمنوره)</li> <li>تاخیر در رشد و تکوین جنسی</li> </ul>	-مهار آلدوسترون - ل پتاسیم - ل استروئیدهای جنسی	AR	(1 • q ۲ ۴) CYP 1 VA 1 -	کمبود ۱۷−۵ هیدروکسیلاز
آميلورايد	فشار خون بالا خفيف	لدوسترون ن بف پتاسیم	− ↓ رتير	B or γ ENaC – (۱۶p)۲)	سندرم ليدل (Liddle syndrome)
دیورتیکهای تیازیدی (Thiazide diuretics)	–قد کوتاه –بدشکلیهای دندانی	– † پتاسیم – †اسیدوز کلرید	AD	(YPATB) (YPATB)	هيپوآلدوسترونيسم كاذب نوع ۲ (PHA۲؛ سندرم گوردون Gordon syndrome)
		(Salt	Wasting	دهنده نمک (Disorders	ناهنجاریهای از دست
دارای علائم (بهبودی با افزایش سن)	تهوع یا کم آبی بدن در نوزادی	- ↑ پتاسیم - ↓ سدیم - ↑ آلدوسترون - ↑ رئین - اسیدوز خفیف	AD	(fqri) NRTCt -	هیپوآلدوسترونیسم کاذب نوع ۱۸ (PHA۱A)
دارای علائم تهاجمی (ممکن است پایدار باشد)	تهوع یا کم آبیی بدن در نوزادی (شدید)	- † پتاسیم - ↓ سدیم - † آلدوسترون - † رنین - اسیدوز	AD	(18p1Y) ENaC -	هيپوآلدوسترونيسم کاذب نوع ۱۵ (PHA ۱B)
- مکملهای منیزیم و پتاسیم -دیورتیکهای تیازیدی	- ضعف - تتانی(انقباض دائم در عضلات) (بدون علامت)	- ↓ پتاسیم - ↓ منیزیم - ↓ کلرید - هیپوکلسییوری - آلکالوز	AR	(18q18) SLC18A8 -	سندرم گیتلمن (Gitelman) (syndrome
-جایگزینی تهاجمی سدیم و پتاسیم -ایندومتاسین (Indomethacin)	نــوع ۱ و ۲: تظاهرات قبل از تولد با پلی هیدرآمنیوس کم آبی بدن نقص در رشد ناشنوایی در نوع ۴	- ا پتاسیم - ا کلرید - † آلدوسترون - † رنین - هایپرکلسیوری (هیپوکلسیوری در نوع ۳) - آلکالوز	AR	1	سندرم بارتر (Bartter syndrome)

#### ناهنجاریهای توبولار کلیوی مونوژنیک - ادامه جدول ٨-١٩-ناهنجاریهای تعادل آب (Disorders of Water Balance) -ديورتيكهاي دیابت بی مزه نفروژنیک - Xq۲۸ (Xq۲۸) -پلی اوری (پرادراری) - † سديم XL تيازيدي AR (17q1Y) AQPY-(Polyuria) -آمیلوراید -پلی دیپسی (پر نوشی) AD رژیم غذایسی با مقدار (نادر) (Polydipsia) سديم يايين -تهوع -نقص در رشد اسیدوز توبولار کلیوی (RTA) – 🕈 کلرید RTA نوع ۱، دیستال - SLC۴A۱ (۱۷q۲۱) -شروع ديرهنگام نفروليتيازيس (Late onset Nephrolithiasis) - بی کربنات سیترات − ↓ خفيف يتاسيم -- نفرو كلس*ي*نوز -- اسيدوز خفيف (Citrate Bicarbonate) (Nephrocalcinosis) فقدان عناصر معدنی استخوان (بدون علامت) بي كربنات + - شروع زودهنگام † کلرید AR (fq\r) SLCfAf -RTA نوع ۲، -تاخیر در رشد – 🕽 خفیف پتاسیم پروگزيمال -ناتوانی یادگیری - اسيدوز شديد -كدورت قرنيه - نقص رشد در دوران نوزادی یا - بی کربنات سیترات † كلريد AR (Yp)Y) ATPSB1 -RTA به همراه − ↓ پتاسیم ناشنوایی - تھوع / کم آبی بدن – اسيدوز شديد – SNHL پیشرونده نرمى استخوان (Rickets) نفروليتيازيز (Nephrolithiasis) RTA به همراه - ATP۶۷۰A۴ به RTA - نقص رشد در دوران نوزادی یا - بی کربنات سیترات † کلرید – 🕽 پتاسیم کودکی ناشـنوایی با تاخیر در - تهوع / كنم أبي بدن - اسيدوز شديد سن بروز - SNHL پیشرونده -نرمی استخوان (در بزرگسالان استثومالاسي م) (Rickets) -نفرولیتیازیز (سنگ کلیه) (Nephrolithiasis) AR اختلال یادگیری استئوپتروزيز (افزايش -۸۹۲۱) (۸۹۲۱ -† اسيد فسفاتاز بی کربنات -قد كوتاه اراکم بیش از حد - اسيدوز خفيف استخوان و شكننده شدن -ویژگیهای افزایش تراکم استخوان (osteopetrosis) آن) به همراه RTA Osteopetrosis with **RTA** ناهنجاریهای سنگسازی کلیوی (Renal Stone-Forming Disorders) XL (Xp11) CLCNA--هیپر کلسیوری بیماری دنت –نفروليتيازيز -افزایش مصرف مایعات (Dent Disease) اقدامات حمايتي افزایش مصرف مایعات -آمینواسیدوری AR (TPT1) SLCYA1--نفروليتيازيز سيستينوري -محدوديت غذايي (Aminoaciduria) AD (Cystinuria) [Type A] انتقال ناقص سيستثين (19914) SLCYA9-متيونين و سديم و سایر اسیدهای آمینه [Type B] سيترات دوبازی در توبولهای SLC3A1 & SLC7A9-بی کربنات

پروگزيمال

[Type AB]



شکل ۲۷-۱۹ شجره نامهای که تفکیک هموفیلی در میان نوادگان ملکه ویکتوریا را نشان میدهد.



شکل ۱۹-۲۸ اندامهای تحتانی یک مرد مبتلا بیه هموفیلی که اثر خونریزی مکرر به درون زانوها را نشان میدهند.

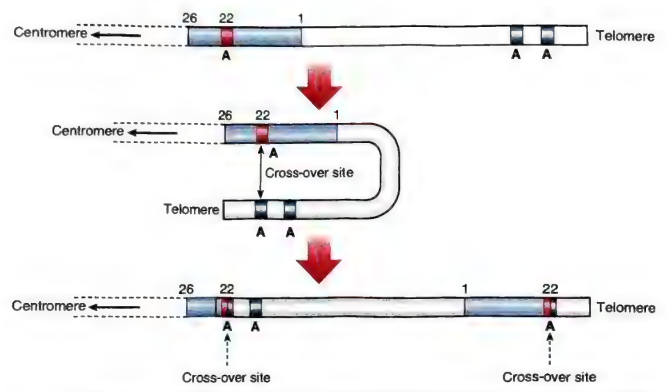
متعدد دیگر نیاز به توالی یابی مستقیم دارد. همانند DMD، جهشهای نقطهای معمولاً از اسپرمزایی منشأ میگیرند، در حالی که حذفها عمدتاً در اووژنز ایجاد میشوند. وارونگی اینترون ۲۲

نرخ جهش بیش از ۱۰ برابری را در سلولهای زایشی مردان در مقایسه با سلولهای زایشی زنان نشان میدهد، احتمالاً به این دلیل که Xq در میوز مردان طی نوترکیبی با کروموزوم همولوگ جفت نمی سود، بنابراین فرصت بسیار بیشتری برای ایجاد نوترکیبی داخل کروموزومی از طریق حلقه شدن انتهای دیستال نوترکیبی داخل کروموزومی از طریق حلقه شدن انتهای دیستال Xq وجود دارد (شکل ۲۹–۱۹ را ملاحظه کنید). سطح فاکتور III مستعد در زنان ناقل تقریباً ۵۰% افراد سالم است که بسیاری از آنها مستعد خونریزی هستند. قبلا تشخیص ناقلین بر اساس سنجش نسبت فعالیت فاکتور انعقادی VIII به سطح آنتیژن فاکتور الاکل صورت میگرفت، اما مانند سنجش که بیماران DMD (شکل ۲۰۱۲)، این آزمایش همیشه تمایزدهنده نیست. تعیین توالی ژن مستقیم در حال حاضر امری عادی است. گاهی اوقات آنالیز پیوستگی ممکن است در تعیین وضعیت ناقلین کمک کننده باشد.

#### هموفیلی (Hemophilia B) B

ژن F9 از ۸ اگزون تشکیل شده و ۳۴ کیلوباز طول دارد. بیب از ۸۰۰ نوع جهش مختلف ازجمله جهشهای نقطهای، حذفها و درجها گزارش شده است، اما آنالیز تنها ۲٫۲ کیلوباز از ژن، ۹۶ از تمام جهشها را در بیماران شناسهایی می کند. واریانت نادری که به نام هموفیلی B لیدن شناخته می شدد، خصوصیات بسیار غیرعادی بیان وابسته به سن را نشان می دهد. در دوران کودکی این بیماری بسهار شدید است و سطح فاکتور کا کمتر از ۱۸ است. پس از بلوغ، سطح آن بین ۴۰ تا ۸۰% در افراد نرمال افزایش می یابد و بیماری برطرف می شدود. هموفیلی B لیدن در اثر جهش در پروموتر ایجاد می شدود، که اصطلاحا به

#### فصل ۱۹: ناهنجاریهای تکژنی اصلی



شــکل ۲۹-۲۹، چگونگی ایجاد وارونگی فلیپ (flip inversion) در اثر نوترکیبی درون کروموزومی، که شایع ترین جهش یافت شده در هموفیلی A شدید است.

آن لیدن جایگاه ویژه (LSR) نیز گفته می شدود و ناحیهای بین نوکلئوتیدهای ۳۴- تا ۱۹+ به ۵۰ جفت بازیعنی در ناحیه ترجمه نشده ۴ ژن ۴9 محدود شده است. جهشها باعث اختلال در جایگاههای اتصالی برای فاکتورهای رونویسی / افزاینده ویژه می شود اما LSR همچنین حاوی یک عنصر پاسخدهنده آندروژن است و با رسیدن به سن بلوغ بیان ۲۹ از سر گرفته می شود و اثرات جهش از بین می روند. درمان اصلی درمان جایگزینی آنزیم است، اما این دو شکل از هموفیلی کاندیدای اصلی برای توسعه درمانهای جدید مانند ژن درمانی هستند و آزمایشهایی با هدف انتقال یک کپی از ژن ۲۶ (و برای هموفیلی ۵ ژن ۴۶) با طریق یک ویروس اصلاح شده به سلولهای کبدی که در آن پروتئینها به طور طبیعی تولید می شوند، در حال انجام است.

#### مفاهيم مشادي

۱. بیماری های تک ژنی ممندلی دبخش بسیار مهمی از طب رایج را بسرای قرنها با توصیف دقیق بسیاری از بیماریها در ادبیات اولیه پزشکی تشکیل داده است بیماری هانتینگتون، که با حرکات کوریفورم (کره مانند) و زوال عقل پیشرونده مشخص می شود، یک نمونه کلاسیک از یک اختلال ارثی با شروع دیرهنگام است که ترس و پیش بینی را برمی انگیزد، زیرا درمان رضایت بخشی وجود ندارد ازمایشهای ژنتیکی پیش بینی کننده و قبل از تولد برای HD تبدیل به یک پارادایم برای مشاوره ژنتیکی مناسب در بسیاری از بیماریهای دیگر شده است.

۲. با توجه به اینکه بسیاری از تظاهرات بالینی، به عنوان مثال نوروپاتی حسی و حرکتی وراثتی (HMSN)، می تواند نتیجه جهش در هر یک از ژنهای متعددی باشد که اکنون شناسایی شدهاند آزمایشهای ژنتیکی با توالی یابی نسل بعدی، با استفاده از پانلهای ژنی، تشخیص را در طب رایج تغییر می دهد HMSN Ia شایع ترین شکل، به دلیل تکرار ژن PMP22 در کروموزوم ۱۷۷ است که یک پروتئین میلین ترانس ممبران را کد می کند محصول حذف متقابل کراسینگ اور نابرابر منجر به اختلال خفیفی می شدود که بسه عنوان ناتوانی ارثی در برابر فلج فشدار (hereditary liability to pressure palsies) شناخته می شود.

۳. اشکال آتروفی عضلانی نخاعی در دوران کودکی با هیپوتونی و ضعف عضلانی پیشرونده مشخص می شرود و از توارث اتوزومال مغلوب پیروی می کند جایگاه ژن SMN در ۱۹۵۳ است و اکثر موارد بد دلیل حذف اگزونهای ۲ تا ۸ در ژن SMN۱ ایجاد می شرود با

این حال، شدت این بیماری با تعداد کپیهای یک شبه ژن، SMN2 تعیین می شود.

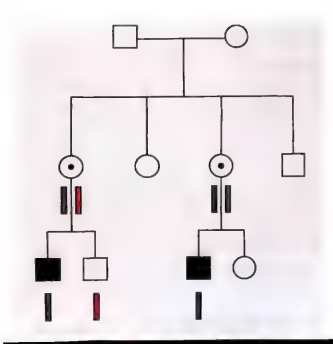
۴. نوروفیبروماتوز نوع I توارث اتوزومال غالب با نرخ جهش خود به خودی بالا و نفوذ کامل اما بیان متغیر را نشان می دهد یکی از شایع ترین بیماریهای مندلی و یکی از اختلالات پوستی عصبی (neurocutaneous) است. پروتئین درگیر، نوروفیبرومین، با غیرفعال کردن انتقال سیگنال با واسطه RAS سیگنال دهی میتوژنیک، به عنوان یک سرکوب کننده تومور عمل می کند.

ه دیستروفی عضلانی دوشسن (DMD) وراثت وابسته به X مغلوب را نشان می دهد که اکثر ناقلان سالم هستند جایگاه DMD در کروموزوم که اکثر ناقلان سالم هستند جایگاه DMD در کروموزوم درگیره دارد و بزرگترین ژن شسناخته شده انسانی است. پروتئین درگیره دیستروفین، اکتین داخل سلولی را با لامینین خارج سلولی پیوند می دهد رایج ترین مکانیسم جهش، جهش حذفی است که چارچوب خواندن را خوانش ترجمه را مختل می کند حذف هایی که چارچوب خواندن را حفظ می کننده باعث شکل خفیف تر دیستروفی عضلانی بکر می شوند. و دیستروفی میوتونسی تسوارث اتوزومال غالب را با پیش آگهی و درگیری چند عضوی مشخص می شود. ژن DMPK در ایای ایک توالی تکرار سه گانه CTG ناپایدار در ناحیه ترجمه نشده ۳ است یک توالی تکرار سه گانه CTG نادر د دامنه انبساط میوز در زنان که پتانسیل گسترش بسیار زیاد ر ا دارد دامنه انبساط میوز در زنان بیشتر است و تقریباً به طور قطع دلیل اصلی وراثت تقریباً انحصاری مادری شکل شدید نادرزادی است.

۷. فییروز کیستیک (CF) توارث اتوزومال مغلوب را نشان میدهد و با عفونت مکرر قفسه سینه، سوء جذب و ناباروری مردان مشخص میشود ژن CFTR پروتئین گیرنده ترانس ممبران CF را کد می کند که به عنوان یک کانال کلریدی عمل می کند و سطح کلرید سدیم داخل سلولی را کنترل می کند، که به نوبه خود بر ویسکوزیته ترشحات مخاطی تأثیر می گذارد مدیریت تهاجمی تا حد زیادی پیش آگهی را بهبود بخشیده است و درمانهای جدید در حال آزمایش می باشند بهبود بخشیده است و درمانهای جدید در حال آزمایش می باشند ژنتیک و متخصصان قلب است. مرگ ناگهانی قلبی می تواند ناشی از یک یماری بافت پیوندب یک کاردیومیوپاتی، یک آریتمی ارثی، یا یک بیماری بافت پیوندب ماند سیندرم مارفان یا لویز دیتز باشد. در هر مورد ارزیابی و بررسی خویشاوندان فوری نشان داده شده است.

۹. بیماری کلیه پلی کیستیک اتوزومال غالب یکی از شایع ترین بیماریهای تک ژنی است. تشخیص با تصویربرداری اولتراسوند معمولاً اختصاصی است و آزمایش ژنتیک در معاینات رایج معمولا نادر است اما در حال افزایش است. علاوه بر خطر طولاتی مدت قابل توجه برای بیمار مبتلا به بیماری کلیوی مرحله نهایی، کنترل فشار خون به دلیل خطر خونریزی تحت عنکبوتیه ناشی از پارگی آنوریسم مغزی مهم است.

۱۰. هموفیلی A شایع ترین اختلال ارثی انعقادی شدید در انسان است. این وراثت وابسته به X مغلوب را نشان می دهد و ناشی از کمبود فاکتور VIII است. رایج ترین جهش، وارونگی است که ژن FA را در اینترون ۲۲ مختل می کند. درمان با جایگزینی فاکتور VIII به طور کلی بسیار مؤثر است و آزمایشات ژن درمانی در حال انجام است.



#### سناريو باليني ١

در نمودار شـجره نامه، دو مرد مبتلا در نسـل پاییـن، که از طریق مادرشان پسـرخاله هستند، دارای تشـخیص دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) میباشـند. هر دوی آنها دارای یک جهش در ژن DMD هسـتند که یک جهش نقطهای است، بنابراین تشخیص را تاییـد میکند. همانطور که انتظار میرود، مادران پسـران مبتلا به عنوان ناقل DMD از طریق آزمایش ژنتیک تایید میشوند. در ابتدا فرض بر این است که مادربزرگ مادری پسران ناقل DMD است. فرض بر این است که مادربزرگ مادری پسران ناقل DMD است. قـرار میگیرد. با این حال، آزمایـش او برای جهش در ژن DMD منفی است. تعبیر معمول این نتیجه منفی در مادربزرگ چیست؟ منفی است. تعبیر معمول این نتیجه منفی در مادربزرگ چیست؟ سـالم و مادران آنها انجام میشـود. الگوهای هاپلوتیپ در داخل و سـالم و مادران آنها انجام میشـود. الگوهای هاپلوتیپ در داخل و اطراف لکوس ژن DMD با نوارهای رنگی – آبی، قرمز، سبز نشان میدهد و داده میشـود. این الگوی هاپلوتایپی چه چیزی را نشان میدهد و چگونه انتقال DMD را در این خانواده تفسیر میکنید؟

#### سناريه بالسراح

مرد ۲۵ سالهای در حین شرکت در یک ورزش گروهی سخت از پا در میآید کادر پزشکی اورژانس نمیتوانند او را زنده کنند و در محل حادثه مرگ وی اعلام شد. یک معاینه پس از مرگ انجام میشود، اما هیچ ناهنجاری در قلب و هیچ سیستم دیگری مشاهده نمیشود آزمایش سم شناسی هیچ ماده مشکوکی را در خون وی شناسایی نکرد. DNA برای ذخیره سازی به دست نمیآید، زیرا این یک الزام قانونی نیست. شش هفته بعد والدین سالم متوفی به کلینیک ژنتیک شما ارجاع داده میشوند آنها به شما میگویند که دختر ۲۱ ساله آنها سالم است اما طی ۳ تا ۴ سال گذشته دو افت هوشیاری غیرقابل توضیح داشته است که توسط یک پزشک به سبک زندگی مهمانی او فیبتهای بد (mal absences) احتمالی توسط پزشک دیگر نسبت و غیبتهای بد (mal absences) احتمالی توسط پزشک دیگر نسبت

## فصل ۱۹: ناهنجاریهای تکژنی اصلی

### نکات فصل ۱۹ رفرنس جورد ۲۰۲۰

درصد کمی از افراد با سندرم مارفان جهش در ژن 75 FBN1,2 را ندارند ولی بجای آن جهش در ژن کد کننده TGFBR2 دارند. و داروی لوزارتان یک آتاگونیست TGFB حهت جلوگیری لز لتساع آثورت است و در بیماران مارفان این دارو سبب کاهش اتساع آثورت شده است.

نقایص بینایی، شایعترین آنها دیدن رنگ سبز و قرمز است و توارث وابسته به X دارد. در میان مردان اروپایی ۲% در کروماتیک هستند آنها در دیافت یکی از سه رنگ اولیه معمولا قرمز یا سبز ناتوان هستند. ناتوانی در دیافت رنگ سبز دی ترانوپیا و ناتوانی حس رنگ قرمز پروتانوپیا گفته میشود. حدود ۶% از مردان اروپایی می توانند رنگ سبز قرمز را شناسایی کنند اما با تغییر در حس سایههای نسبی از این رنگها. این افراد به ترتیب دی ترانومالوس و پروتانومالوس هستند. کوررونگی حقیقی یا منوکرووماسی شیوع خیلی کمی دارد ۱/۱۰۰۰۰۰ فرد را مبتلا میکند و به دو شکل وجود دارد: منوکروماسی استوانه ایی که اتوزوم مغلوب است و منوکروماسی استوانه ایی که اتوزوم مغلوب است.

استئوژنز ایمپرفکتا گروهی از اختلالات ارثی است که فرد را برای بدشکلی استخوان و شکنندگی آسان استخوان مستعد می کند حدود ۹۵ % اینی افراد دارای جهش هتروزیگوت در یکسی از دو ژن COLIAI و COLIA2 است. این دو ژن کد کننده زنجیره کلاژن نوع I که پروتئین الی استخدان می باشد، هستند ناهمگنی بالینی را می توان تا حدی با ناهمگنی آللی و لکوسی توجیه کرد. در استئوژنز ایمپرفکتای نوع I میزان تولید کلاژن به نف مقدار اولیه رسیده است و بسیاری از جهشها سبب

ایجاد کدون خاتمه زودرس در یک آلل ژن COL1A1 است و در نتیجه mRNA ی خاله بسیار ناپایدار است. اگر تغییرات اسید آمینه در N ترمینال باشد جهش بدمعنا سبب تولید اوستثوژنز ایمپرفکتای خفیف می شود زیرا جایگزینی در این موقعیت کمتر بر روی گرد هماییی زنجیره کلاژن اثر دارد. در انواع نوع III ،III و IV در نتیجه جهش هایی رخ میدهند که سبب تولید زنجیره يروالفا ١ يا زنجيره يروالفا ٢ با ساختار غير طبيعي مي شوند. اين بیماران عمدتا دارای جایگزینی در مارپیچ سه تایی هستند که اسید آمینه بزرگتری را به جای گلیسین قرار میدهد سه فرم جدید از بیماری اوسئوژنز ایمپرفکتا مشخص شده که انواع V VI, VII واست ایس افراد ژن طبیعی کالاژن را دارند و علت بیماری جهـ ش در ژن IFITM5 (کد کننده پروتئین ۵ غشـــایی القا کننده اینتفرون) میباشد یا جهش دو آللی در تقریبا ۱۳ ژن دیگر است که پروتئینهایی کد می کند که تکوین اوستئوبالاست را تنظیم و سبب تسهیل تشکیل استخوان می شود. فرضا یکی از این ژنها WTI است که یک پروتئین سیگتالینگ ترشحی را کد می کند و BMP1 که پروتئین ۱ مرفولوژی استخوان را کد می کند یک القا کننده تشکیل غضروف است. در ارتباط با ژنتیک این بیماری جهشهایی مانند آلـل بدمعنا در پروالفا ۱ را جهش منفی غالب گویند زیرا مشارکت زنجیره پروالفای نرمال ۱ و ۲ را مختل می کند به همین دلیل بهتر است به جای جهشی که تولید فراورده غير طبيعي مي كند جهشي باشد كه هيچ محصولي توليد نکند. در این بیماری موزائیسم رده زایای والدین نیز مطرح است. جدول زیر خلاصه ایی از ویژگیهای ژنتیکی، پیوشیمیایی و مولکولی انواع اوستئوژنز ایمپرفکتا را به دلیل جهش در کلاژن

TABLE 12-4 Summary of the Genetic, Biochemical, and Molecular Features of the Types of Osteogenesis Imperfecta due to Mutations in Type 1 Collagen Genes

نوع ۱ نشان میدهد.

Турс	Phenotype	Inheritance	Biochemical Defect	Gene Defect
Defec	tive Production of Type I Collagen*			
1	Mild: blue sclerae, brittle bones but no bone deformity	Autosomal dominant	All the collagen made is normal (i.e., solely from the normal allele), but the quantity is reduced by half	Largely null alleles that impair the production of proc(1(I)) chains, such as defects that interfere with mRNA synthesis
Struct	ural Defects in Type I Collagen			
n	Perinatal lethal: severe skeletal abnormalines, dark sclerae, death within 1 month (see Fig. 12-21)	Autosomal dominant (new mutation)	Production of abnormal collagen molecules due to substitution of the glycine	Missense mutations in the glycine codons of the genes for the α1 and α2 chains
M	Progressive deforming: with blue sclerae; fractures, often at birth; progressive bone deformity, limited growth	Autosomal dominant	in Gly-X-Y of the triple helical domain located, in general, throughout the	
IV	Normal sclerae, deforming: mild-moderate bone deformity, short stature fractures	Autosomal dominant	protein	

توجه شود در ارتباط با DNA میتوکندری آن را برده DNA هسته هسته اسس در نظر می گیرند زیرا برای همانند سازی و حفظ پیوستگی خود وابسته به پروتئین کد شده توسط ژنوم هسته ایی است. شواهد ژنتیکی ماهیت رابطه بین ژنوم هسته و DNA میتوکندذی را نشان داده است وو اولین بار با سندرم حذف منتلقه از طریق آتوزوم مشخص شد. جهش در دو ژن عامل این بیماری است و یکی از این دو ژن پروتئین چشمک زن که یک هلیکاز

یا پریماز است میباشد ژن دوم هم DNA POL ۷ میتوکندری است. دومین ناهنجاری اتوزوم سندرم تخلیه DNA میتوکندری است که در نتیجه جهش در  $\mathcal{F}$  ژن هسته ایی ایجاد می شود و تعداد نسخههای DNA میتوکندری کم می شود.

مثالهایی از بیماری با منشا جهش در DNA میتوکندری و توراث آنها :

بیماری	فنوتيپ غالب نورولوژيک	رايــج ترين جهــش در مولکول	وضعیت از	انحوه توارث
		DNA میتوکندری	نظر همو و	
			هتروپلاسمى	
LHON	شــروع زود هنــگام نابینایـــی در دوران	جابجایے 1178A>G در زیر	اغلب	مادرى
	جوانی که علت آن آتروفی عصب بینایی	واحد ND4 از كمپلكس I زنجيره	هموپلاسمی دارد	
	است.بهبود بینایی وابسته به نوع حهش	انتقال الكتـرون. اين جهش به		
	رخ میدهد و در مردان نسبت به زنان	همـراه دو جهش دیگــر عامل		
	شدیدتر بروز می کند	۹۰% موار بیماری است.		
Leigh syndrome	زوال عصبی و پیشرونده همراه با	جهش نقطه ایی در زیر واحد ۶ از	هتروپلاسمیک	مادری
	هیپوتونی، تاخیر در رشد آتروفی بینایی و	ژن ATPase		
	اختلالات تنفسى دارند.			
Melas	میوپاتی، آنسفالوپاتی میتوکندریایی،	جهش نقطه ایی در tRNAleu	هتروپلاسمى	مادري
	اسیدوزلاکتیک و عوارضی شبیه به سکته	نقطه داغ جهے ش که رایج ترین		
	احتمال بروز دیابت شیرین و یا ناشنوای	آنها 3243A>G است.		
MERFF	صرع میوکلونیک به همراه فیبرعضلانی	tRNAIYS جهش نقطه ایی در	هتروپلاسمى	مادرى
	قرمز و خشن، میوپاتی، آتاکسی، ناشنوایی	که رایج تریسن آن 8344A>G		
	حسی عصبی و نهایتا جنون	مىباشد		
ناشنوایی	ناشنوایی پیشرونده حسی و عصبی که	جهـش در 1555A>G در	همويلاسمى	مادرى
	عموما در اثر استفاده از آنتی بیوتیکهای	ژن 12SrRNA و جهش		
	آمينوگليكوزيدي ايجاد مىشود	7445A>G در ژن 12SrRNA		
Kearn-Sayre	میوپاتی پیشرونده، شروع زودرس و	حذف وسیع ۵ کیلوبازی	هتروپلاسمي	عموما تک گیر احتمالا
syndrome (KSS)	پیشرونده افتادگی پلکها، کاردیومیوپاتی،			به سبب موزائیسیم
	پیگمنتاسیون شبگیه آتاکسی و دیابت			گنادی مادر



هرچه گزینههای جایگزین بیشتر باشد، انتخاب دشوارتر است. Abbe Dallavalle

تا همین اواخر، زوجهایی که در معرض خطر بالای داشتن فرزندی مبتلا به یک ناهنجاری ژنتیکی بودند، باید بین خطر داشتن کودکی بیمار یا درنظر گرفتن گزینههای پیشگیری طولانی مدت از بارداری، عقیم سازی یا خاتمه حاملگی (TOP) یک مورد را انتخاب کنند. سایرموارد فرزندخواندگی (Adoption)، يرورش طولاني مدت فرزندان واستفاده از مني اهدايي (Donor insemination) (DI)، مى باشئد اما از اواسط دهه ۱۹۶۰ زمانیکه برای اولین بار انجام کاریوتایپ بر روی نوزادان متولد نشده امکان پذیر شد، تشخیص های قبل از تولد و توانایی شناسایی ناهنجاریها در جنین به عنوان یک تخصص بسيار پيشرفته به نام پزشكي جنيني شناخته شد. اكنون سهم متخصصان ژنتیک بالینی در تشخیص و مشاوره به خوبی ثابت شده است، اگرچه با وجود پیشرفتهای علم پزشکی هنوز تصمیم برای خاتمه حاملگی از نظر عاطفی برای زوجین دردناک است. مسائل اخلاقی دراین زمینه در فصل ۲۲ بررسی شده است. درحالیکه در این فصل تمرکز بر روی آزمایشات پیش از تولد و ژنتیک تولید مثل میباشد.

## تکنیکهای مورد استفاده در تشخیص پیش از تولد

چندین تکنیک و روش برای تشخیص پیش از تولد ناهنجاریهای جنینی و اختلالات ژنتیکی در دسترس است (جدول ۱-۲۰).

# اولتر اسونوگر افی (USS)

اولتراسونوگرافی (USS) نه تنها برای شاخصهای زایمان

مانند موضع گیری جفت و تشخیص حاملگیهای چندقلویی، بلکه برای ارزیابی اندازه جنین و تشخیص پیش از تولد ناهنجاریهای ساختمانی نیز مفید است.اولتراسونوگرافی غیرتهاجمی میباشد و هیچ خطر شناخته شده ای برای جنین یا مادر ندارد. از سوی دیگر به علت تجهیزات بسیار پیشرفته و در اختیار یک اپراتور با تجربه و ماهر بسیار حساس میباشد. به عنوان مثال، پلیداکتیلی تجربه و ماهر بسیار حساس میباشد. به عنوان مثال، پلیداکتیلی عنوان بخشی از یک سندرم با ناهنجاری چندگانه در نظر گرفته شیود، مانند سندرمهای دنده کوتاه و پلیداکتیلی با توارث اتوزوم مغلوب همراه با هایپوپلازی شدید ریوی که اغلب کشنده است مغلوب همراه با هایپوپلازی شدید ریوی که اغلب کشنده است دارای فک کوچکی میباشد که میتواند مربوط به شکاف کام خلفی و سایر ناهنجاریهای جدی تر در چندین سندرم تک ژنی خلفی و سایر ناهنجاریهای جدی تر در چندین سندرم تک رثنی

امروزه در هفته ۱۲ حاملگی غربالگری معمولی به عنوان بخشی از ارزیابی اولیه بارداری، شیامل تایید سین حاملگی و مشاهده ضربان قلب جنین ارائه می شود مشاهدات اولیه از نسبت اندامهای بدن نشیانههایی برای سیلامتی جنین ایجاد می کندو تمرکز ویژه به ارزیابی میزان ضخامت لایه پشیت گردن یا عدم شیفافیت گردنی (NT) دارد افزایی سالا در جنینهای مبتلا به سیندروم داون و همچنین سیایر تریزومی ها مشاهده می شود و اندازه گیری ضخامت لایه پشیت گردن NT (شیکل ۲۰-۲) در سیه ماهه اول بارداری در برنامه غربالگری ترکیبی سیندرم داون، ادروارد و پاتو قرار داده شیده اسیت اندازه گیری افزایش داون، ادروارد و پاتو قرار داده شیده اسیت اندازه گیری افزایش داون، ادروارد و پاتو قرار داده شیده اسیت اندازه گیری افزایش مختلف و همچنین بیماری قلبی مادرزادی ایزوله دیده شود اولترا مختلف و همچنین بیماری قلبی مادرزادی ایزوله دیده شود اولترا سیونوگرافی (USS) در مراحل ابتدایی می تواند نقص لوله عصبی

# تکنیکهای استاندارد در تشخیص پیش از تولد

تكنيك	زمان مناسب (هفتهها)
غير تهاجمي	
غربالگری سرم مادری	
تست ترکیبی	14-1.
اولتراسونديسونو گرافى	Y1X
تهاجمي	
أمنيوسنتز	10+
نمونهبرداری از پرزهای کوریونی	11-18+8
فتوسیکوپی (به ندرت در تشخیص	
پیش از تولد استفاده میشود)	
خون (کوردوسنتز)	
کبد	
Caulai	

سندرم داون، سندرم ادوارد، سندرم پاتو اختلالات ساختاری (مانند سیستم عصبی مرکزی، قلب، کلیه و اندامها) اختلالات كروموزومي، اختلالات متابوليسمي، نقايص مولكولي اختلالات كروموزومي، اختلالات متابوليسمي، نقايص مولكولي أختلالات كروموزومي، اختلالات هماتولوژيكي، عفونت مادرزادي اختلالات متابوليسمى (به عنوان مثال كمبود اورنيتين ترانس كرباميلاز) اختلالات ارثى پوست (اپيدرموليز بولوزا)

اختلالات تشخيص داده شده

(NTD) و سایر ناهنجاری های اصلی را تشخیص دهد. بنابراین اولتراسونوگرافی به طور معمول به همه زنان باردار در حدود هفته ۲۰ بارداری به منظور غربالگری برای ناهنجاریهای ساختاری توصیه میشود زیرا جنین به اندازهای رشد کرده است که بررسی دقیق آن امکان پذیر میباشد.

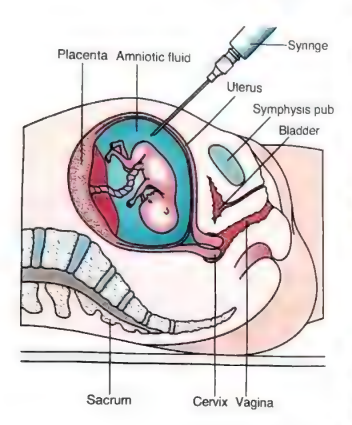
امروزه پیشرفتها در اسکن جنین، امکان تصویربرداری ســه بعدی و تصویربرداری مغناطیســی رزونانس را به خصوص برای بررسی ناهنجاری مغز جنین فراهم می کند. اگرچه تشخیص ناهنجاری های مغز در حال تکوین ممکن است تا قبل از هفته های ۲۴ بارداری، که برای تصمیم گیری در مورد بارداری دیر است، امکان پذیر نباشد. با این حال، برای ناهنجاری های شدید که آگهی ضعیفی در مورد آنها وجود دارد، می توان TOP دیرهنگام را پیشنهاد کرد. اگرچه تصویربرداری رزونانس مغناطیسی (MRI) جنینی امکان بررسی جنین را با جزئیات بیشتر فراهم می کند، اما این روش برای دیسمورفولوژیستها چالشهای بزرگتری ایجاد میکند، که انتظار میرود بر اساس ویژگیهای بسیار جزئی اختلالات جدی را تشخیص دهد. در واقع یک تیم کامل از افراد، از جمله متخصصان پزشکی جنینی و رادیولوژیستهای عصبی، در این بحثها شــرکت میکنند و بدون در نظر گرفتن اینکه أیا تشخیص ژنتیکی می تواند در طول بارداری تأیید شود یا خیر، در مورد پیش آگهی برای جنین نتیجه گیری میکنند.



شكل ١--٢٠ تصوير اولتراسونوگرافي از مقطع عرضي دست جنين كه پلی داکتیلی را نشان میدهد.

#### آمنيوسنتز

أمنيوســنتز أسپيراســيون ١٠-٢٠ mL مايــع أمنيوتيک از دیوارهی شکمی بواسطه اولتراسونوگرافی از هفته ۱۵ بارداری است. (شـکل ۴-۲۰). این تسـت معمولاً در هفته ۱۵ بارداری انجام میشود. نمونه سانتریفوژ میشود تا رسوبی از سلولها و مایعرویی تولید شود. در گذشته از این مایع برای تشخیص قبل از تولد نقصهای لوله عصبی (NTD) به واسطه سنجش میزان α-فیتوپروتئین مورد استفاده قرار می گرفت. امروزه جایگزین این



شكل ٢٠-۴ دياگرام تكنيك أمنيوسنتز





شکل ۲۰۰۲، برش طولی تصویر سونوگرافی از سر و قسمت بالای سینه جنین که میکروگناتیا (فک کوچک) (پیکان) را نشان میدهد.



شکل ۳-۰ ۲، ضخیم شدن ناحیه گردن - تجمع مایع در پشت گردن. هرچه ضخامت بیشتر باشد، احتمال ناهنجاری کروموزومی (به عنوان مثال، سندرم داون) و /یا ناهنجاری قلبی بیشترخواهد بود این یافته منجر به اسکن دقیق قلب جنین و معمولاً آزمایش تهاجمی (واکنش زنجیرهای فلورسنت-پلیمراز کمی و هیبریداسیون ژنومی مقایسهای آرایه) میشود.

روش، اولتراسوند میباشد. رسوب سلولی مجددا در محیط کشت به صورت سوسپانسیون در میآید و سبب تحریک رشد سلولی میشود.

منشا اکثر سلولها در مایع آمنیوتیک، از آمنیون، پوست جنین و اپی تلیوم مجاری ادراری جنین میباشد، که زنده نیستند، ولی برخی از آنها رشد خواهند کرد. پس از تقریبا ۱۴ روز، معمولاً تعداد کافی سلولها برای آنالیز کروموزومی موجود است، اگرچه ممکن است برای انجام آزمایشات بیوشیمیایی، به دوره زمانی طولانی تر نیاز باشد تا سلولها به اندازه کافی برسند. از آنالیز

QF-PCR معمولاً به مدت ۳ روز آماده میشوند.

هنگامیکه یک زوج در حال بررسی انجام آمنیوسنتز هستند، باید از خطر ۱–۵/۰% سقط جنین مرتبط با این روش آگاه شوند. و در صورتی که نتیجه غیرطبیعی باشد، با احتمال خاتمه به حاملگی در سه ماهه دوم مواجه می شوند که معمولا شامل القاء زایمان است. اگرچه برخی از محققین ختم بارداری را تا هفته ۲۴ بارداری پیشنهاد می کنند. کالج سلطنتی متخصصین زنان و زایمان توصیه می کند که خاتمه بارداری (TOP) از هفت ۲۲ بارداری به بعد، سقط جنین در نظر گرفته می شود که بی شک بر بار احساسی چنین تصمیمی می افزاید.

کارآزماییهای آمنیوسنتز در اوایل بارداری، در هفتههای ۱۲–۱۴ بارداری، موجب کسب نتایج موفقیت آمیز قابل مقایسه همراه با خطر سقط جنین میباشند. با این حال حجم مایع آمنیوتیک در مراحل اولیه بارداری کم است، و آمنیوسنتز اولیه بهشکل گستردهای صورت نمی گیرد. هرچند این مزیت وجود دارد که نتیجه در مراحل ابتدایی حاملگی بهدست می آید، اما در صورتی که جنین مبتلا باشد، معمولاً خاتمه حاملگی در سه ماهه دوم هنوز یک احتمال قوی است.

### نمونمبرداری از پرز کوریونی

برخلاف آمنیوسنتز، نمونهبرداری از پرز کوریونی

در چین توسعه یافت، تشخیص پیش از تولد را طی سه ماهه اول بارداری امکانپذیر می کند. این روش معمولاً در هفته ۱۱ اول بارداری امکانپذیر می کند. این روش معمولاً در هفته ۱۲ تا ۱۳ +۶ بارداری تحت اولتراسونوگرافی از طریق گردن رحم (Transcervical) یا، آسپیراسیون داخل شکمی بافت پرزهای کوریونی (CV)(CV) انجام میگردد (شکل ۶–۲۰). این بافت منشاء جنینی دارد و مشتق از لایه ساولی خارجی بلاستوسیست (یعنی تروفوبلاست) میباشد و جفت را تشکیل میدهد. دسیداوی (Decidua) مادری که معمولا در نمونه بیوپسی موجود است، باید قبل از بررسی نمونه برداشته شود. بیوپسی جفتی اصطلاحی استفاده میشود.

نمونههای پرز کوریونی تقسیم می شود و یک بخش آن در تهیه کشت کاربرد دارد. از بخش دیگر DNA آن استخراج شده تا جهت بررسی اختلالات ژنتیکی است که جنین احتمال ابتلا به آنها را دارد بررسی گردد؛ یعنی برای آزمایش مستقیم جهش یا گاهی بررسی مجموعه مارکرهای هاپلوتایپ پر خطر

استفاده می شدود. همانطور که گفته شد QF-PCR برای بررسی آنیوپلوئیدی هدای رایج نیز کاربرد دارد. اکنون Array CGH آنالیز کروموزومی استاندارد برای مواردی است که قابل ازمایش باشند، و ممکن است آنالیز کامل کاریوتایپ پس از کشت سلول مورد نیاز باشد، به عنوان مثال برای تأیید جابجایی های نامتعادل مشکوک در جنین، اگرچه که این دیگر تست استاندارد نیست. گاهی آزمایش به صورت بیوشدیمیایی انجام می شود ( به عنوان مثال در مورد نقایص مادرزادی متابولیسم) که معمولاً میتوان این آزمایش هارا بر روی نمونه بافت انجام داد، اما اگر نمونه خیلی آزمایش هارا بر روی نمونه بافت انجام می شود.

خطر سـقط جنین ناشـی از این روش معمـولا % ۱ ذکر میشـود، اگرچه در عمل، در نمونه برداری توسـط افراد ماهر، میزان خطر کمتر میباشد.

### فتوسكوپي

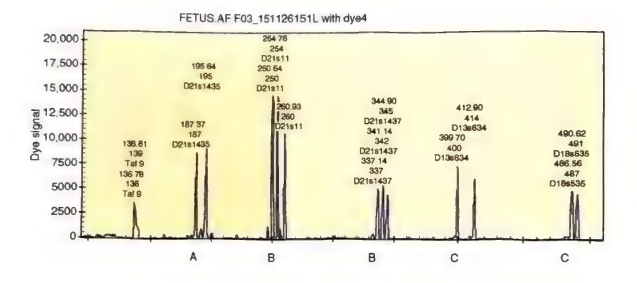
ِ فتوسکوپی (Fetoscopy) شامل مشاهده جنین با استفاده از آندوسکوپ میباشد. تا حد زیادی این تکنیک با اولتراسونوگرافی دقیق و سایر روشهای تصویربرداری و آزمایش ژنتیک برای تشخیص بیماری جایگزین شده است.

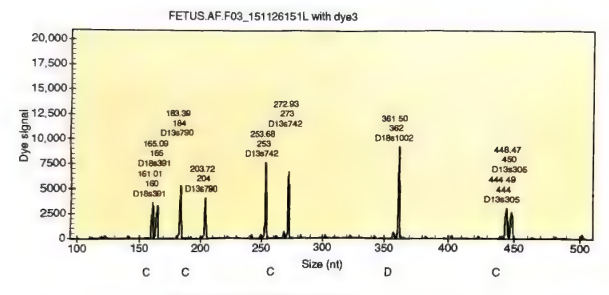
از فتوسکوپی زمانی که مداخلات جراحی در نوزاد درحال رشد از آسیبهای برگشت ناپذیر جلوگیری کند، استفاده می شود (به عنوان مثال قرار دادن یک درن در مجرای ادراری برای جلوگیری از آسیب ثانویه مربوط به دریچههای خلفی پیشابراه و درمان نوارهای آمنیوتیک و سندرم انتقال خون دوقلو به دوقلو و درمان نوارهای آمنیوتیک و سندرم انتقال خون دوقلو به دوقلو فتوسکوپی برای گرفتن نمونههای بیوپسی خاص به منظور کمک فتوسکوپی برای گرفتن نمونههای بیوپسی خاص به منظور کمک به تشخیص بیماری استفاده کرد. با این حال این روش فاقد خطر قابل توجه سقط جنین و یا زایمان زودرس نمی باشد. بنابراین هرگونه اقدام باید از نظر خطرات و فواید آن برای نوزاد و جنین مرود توجه قرار گیرد. چنین اقداماتی فقط در مراکز تخصصی میود.

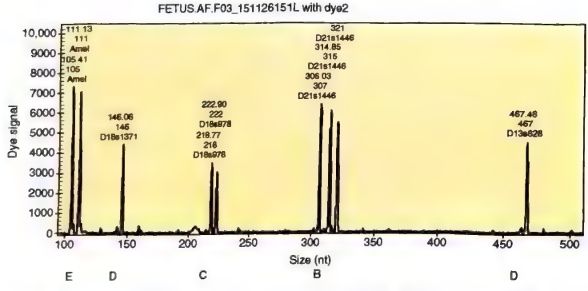
#### كوردوسنتز

در گذشته از فتوسکوپی برای گرفتن نمونه کوچکی از خون جنینی از یکی از عروق بند ناف در روشی تحت عنوان کوردوسنتز (Cordocentesis) استفاده می شد، اما امروز با مشاهده جنین توسط اولتراسونوگرافی مدرن به ندرت به استفاده از این تکنیک نیاز است.

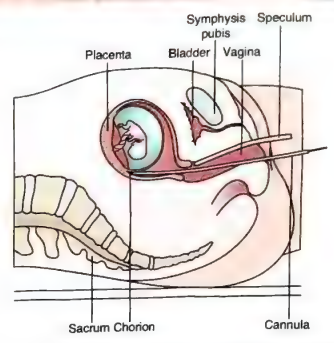
# فصل ۲۰: آزمایشهای پیش از تولد و ژنتیک تولیدمثل







شکل ۵-۲۰ نتایج PCR فلورسانت کمی (QF-PCR) برای جنین مبتلا به سندرم داون، تریزومی ۲۱. (A) مارکرهای دو آللی برای کروموزوم ۲۱، با یک قله با ارتفاع دو برابر نسبت به سایر موارد نشان داده شده است (B) مارکرهای سه آللی تشخیص تریزومی ۲۱ را تاثید می کند؛ (C) مارکرهای دو آللی برای کروموزومهای ۱۸ و ۱۸ و (C) مارکرهای کروموزوم میباشند. (E) مارکرهای کروموزوم جنسی (در ۲۲ و ۲۸ و ۲۹۱) برای تعیین جنسیت (در این مورد مرد).



شکل ۴۰۰۶ نمودار تکنیک نمونه برداری از پرزهای کوریونی از طریق گردن رحم.

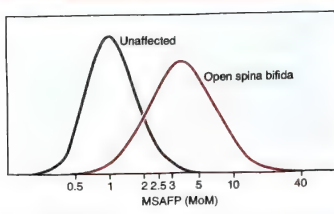
نمونه گیری خون جنین از حدود هفته ۲۰ بارداری امکانپذیر است و به طور معمول در مدیریت ایزو-ایمونیزاسیون رزوس و همچنین برخی از موارد هیدروپس جنینی غیر ایمنی که به هموگلوبینوپاتی مشکوک است، کاربرد دارد. گاهی تهیه نمونه برای آنالیز کروموزومی ممکن است به حل مشکلات مربوط به موزائیسیم احتمالی در نمونه برداری از پرز کوریونی CVS یا آمنیوستژ، کمک کند.

## ر ادیوگر افی

اسکلت جنینی را می توان از هفته دهم بارداری به بعد با رادیوگرافی مشاهده نمود و در گذشته از این تکنیک برای تشخیص دیس بلازی اسکلتی ارثی استفاده می شد. با وجود در دسترس بودن گسترده اولتراسونوگرافی با وضوح بالا، گاهی ممکن است این تکنیک مفید باشد.

# غربالگری پیش از تولد (prenatal screening )

تاریخچـه غربالگری گسـترده پیش از تولـد (یا پیش از زایمان) در حقیقت در ابتـدای دهه ۱۹۷۰ دربـاره ارتباط بین افزایـش α –Fetoprotein )(AFP) سـرم مادر و نقایـص لوله عصبی (NTDs) (Neural tube defects) شـروع شد. تخمین سـطوح AFP به تدریج به خدمات بالینی وارد شد و پیشرفت قابل توجه بعدی اولتراسونوگرافی بود که به دنبال آن در دهه ۱۹۸۰ شناسایی مارکر بیوشـیمیایی سرم مادر برای سندرم



شکل ۷-۰۷: سطح α-فتوپروتئین سرم مادر (MSAFP) در هفته ۱۶ بارداری در مقیاس لگاریتمی چند برابر میانه (MoMs) ترسیم شده است. به خانمهایی با ارزش ۲٫۵ میلی متر یا بیشتر، تحقیقات بیشتری پیشنهاد میشود. (اصلاح شده از Ferguson-Smith MA، eds. تشخیص و غربالگری پیش از تولد. ادینبورگ: چرچیل لیوینگستون ؛ ۱۹۹۲.)

داون انجام شد. این مطالب در ادامه با جزئیات بیشتربررسی می شوند. در مواردی که میزان بروز یک بیماری ژنتیکی بالا بود، به عنوان مثال تالاسمی در قبرس، غربالگری پیش از تولد، همانطور که در فصل ۱۱ توضیح داده شد، صورت گرفت. با این حال، پیشرفتهای ژنتیک مولکولی، نسبت به بیوشیمی، به این معنا است که دامنه غربالگری پیش از تولد در حال تکامل میباشد.

در انگلستان برای زوجهایی که مایل به پرداخت خصوصی هزینه آزمایش هستند، از غربالگیری ناقل "همه جانبه" شامل بیسش از ۲۰۰۰ واریانت رایج که در ۲۵۰ بیمار، که عمدتا الگوی توارث مغلوب اتوزومی و یا وابسته به مغلوب را نشان میدهند، استفاده میشود. یک غربالگری گسترده تر برای ۹ بیماری رایج که در جمعیت اشکنازی مشاهده میشود، شامل بیماری تای ساکس، فیبروز کیستیک، دیس اتونومی خانوادگی، بیماری کاناوان، اختلال ذخیره گلیکوژن نوع ۱۵، کم خونی فانکونی، بیماری نیمن پیک نوع ۸ سندرم بلوم و موکولیپیدوز ۱۷ انجام میشود که بخشی از هزینههای آن توسط یک موسسه خیریه به نامین میشود.

به عنوان مثال در خارج از بریتانیا، در اسرائیل، طیف وسیعی از بیماریهای نسبتاً نادر را میتوان بر این اساس که در گروههای خاص جمعیتی که در ابتدا با همخونیهای متعدد ایزوله شده بودند و بنابراین برخی از جهشهای خاص در آنها شایع تر هستند، غربالگری کرد. علاوه بر بیماری تای ساکس شایع تر هستند، غربالگری کرد. علاوه بر بیماری تای ساکس حاملین در این مورد بیوشیمیایی

است)؛ دیس اتونومی خانوادگی (familial dysautonomia)، Bloom) بیماری کاناوان (Canavan disease)، سندرم بلوم (syndrome)،

آتاکسی تلانژکتازی دیمبروفی دریهودیان ایمب گردل (یهودیان لیبیایی) شمال آفریقا)، دیستروفی عضلانی لیمب گردل (یهودیان لیبیایی) و سندرم کاستف (یهودیان عراقی) از جمله بیماریهایی هستند که برای آنها غربالگری انجام میشود. این آزمایشات به صورت رایگان ارائه نمیشود، اما سطح جذب این غربالگری بالا است، و نشان میدهد که برخی جوامع برای جلوگیری از تولد کودکان بابیماری ژنتیکی جدی مسیر طولانی را طی خواهند کرد. همانطور که تکنیکهای آنالیز DNA توسعه یافته و مقرون به صرفه میشوند، به طور اجتناب ناپذیری غربالگری تکامل یافته تر میگردد، و معرفی روشهای غیر تهاجمی بر روی نمونه DNA جنینی فاقد سلول در گردش خون مادر نشان داده میشود (به بخش بعد مراجعه کنید).

#### غربالگری سرم مادر

از سال ۲۰۰۱ سیاست دولت انگلستان این بوده است که غربالگری سندرم داون پیش از تولددر دسترس برای همه زنان باشد، اگرچه این مورد در اواخر دهه ۱۹۸۰ معرفی شد. در مواردی که غربالگری یک روش استاندارد میباشد، غربالگری سرم مادر برای سندرم داون (تریزومی ۲۱)، سندرم ادواردز (تریزومی ۱۸) و سندرم پاتائو (تریزومی ۱۳) با استفاده از نمونه خون مادر در حدود هفته ۱۲ بارداری انجام میشود. ایسن با اندازه گیری NT در غربالگری سه ماهه اول و سن مادر ترکیب میشود و یک خطر ترکیبی برای هر تریزومی ایجاد شود. این روش غربالگری در حدود ۹۰٪ موارد سندرم داون را تشخیص میکند، و میزان در مدوس آن برای تریزومی ۱۳ و ۱۸کمی بالاتر است.

در مواردی که غربالگری در سه ماهه اول امکان پذیر نباشد، به خانمها غربالگری چهارگانه بین هفتههای ۱۴ تا ۲۰ بارداری پیشنهاد میشود. این روش فقط سندرم داون را غربالگری میکند و دقت کمتری نسبت به خطر ترکیبی سه ماهه اول دارد.

#### نقايص لوله عصبي

در سال ۱۹۷۲ مشخص شد که بسیاری از موارد بارداری هایمی که در آنها نوزاد نقایص لوله عصبی (NTD) باز دارد (فصل ۱۶)، می تواند در هفته ۱۶ بارداری با سنجش AFP

در سرم مادر تشخیص داده شود. AFP جنینی معادل آلبومین در بزرگسالان است و پروتئین اصلی موجود در خون میباشد. اگر جنین یک نقایص لوله عصبی باز NTD داشته باشد، در نتیجه نشبت از نقص باز، میزان AFP در مایع آمنیوتیک و سرم مادری افزایش می یابد. DTDهای باز تمام معیار ناهنجاری های جدی مثل آنانسفالی (Anencephaly) را دارند، که همیشه کشنده است و بین ۹۰–۸۰% از کودکان که با یک ضایعه باز (کمری-خاجی) زنده می مانند، معلولیت شدید دارند.

متأسفانه غربالگری AFP در سرم مادری برای NTD ها، فاقد حساسیت و اختصاصیت ۱۰۰% می باشد منحنیهای مربوط به مقادیر AFP سرم مادری در حاملگیهای طبیعی و مبتلا دارای همپوشانی هستند (شکل ۲۰-۲)، به طوری که در عمل یک سطح با مقادیر معین (cut off) اختیاری معرفی می شود که کمتر از آن مقدار دیگر هیچ اقدامی انجام نمی شود.

این میسزان معمولاً صدک ۹۵ (۹۵th centile) یا مضرب میانه Multiples of the median) (MoM)۲/۵ میانه کر نتیجه حدود ۷۵% موارد اسـپاینا بیفیدا باز غربال گری شـده شناسایی میشوند. اگرچه امروزه اکثر زنان در هفته ۲۰ بارداری اسکن اولتراسونوگرافی را برای ناهنجاریهای جنینی انجام میدهند، که به طور معمول برای مشاهده و تشخیص NTD کافی است؛ مشروط به اینکه سونوگرافی بتواند دید رضایت بخشی از مغز و ستون فقرات و پوست ایجاد کند. بنابراین اسکن اولتراسونوگرافی جایگزین غربالگری سرم مادر برای NTD شده است. اننسفالی یک نقص جدی را در جمجمه است (شکل ۸-۲۰). ميلومننگوســل (Myelomeningocele) باز تقريباً هميشه با فتق لوزههای مخچـه (Cerebellar tonsils) از طریق فورامن ماگنوم (Foramen magnum) همراه است. این موضوع سبب تغییر شکل نیم کره های مخچهای می شود که سپس یک ظاهر منحنی شکل به نام «علامت موز» (Banana sign) پیدا میکند ؛ پیشانی نیز تغییر شکل داده و شکلی را بوجود می اورد که به آن «علامت ليموئي» (Lemon sign) گفته مي شود (شكل ٢٠-٩). أنسفالوسل (Encephalocele) خلفی به راحتی به عنوان کیسهای در ناحیه پسسری دیده میشود (شکل ۱۰-۲۰) و در صورت مشاهده منجر به جستجوی برای ناهنجاری های دیگر می شود که ممکن است کمک کننده به تشخیص یک بیماری قابل شناسایی مانند سندرم مكل-گروبر (Meckel-Gruber syndrome) باشد.

افزایسش غلظت AFP سرم مادر برای NTDهای باز اختصاصی نیست (کادر ۲۰۰۱)، علی دیگر شامل خطر

# اصول ژنتیک پزشکی امری





شکل ۸-۲۰ انانسفالی (فلش)، جمجمه وجود ندارد و این شکل از نقص لوله عصبي با بقا ناسازگار است. (با احترام از دكتر هلن ليورسدج، اكستر،



سندرم داون و سایر ناهنجاریهای کروموزومی أزمايش تركيبي

ليورسدج، اكستر، انگلستان.)

شكل ١٠-١٠؛ انسفالوسل خلفي (فلش)، شكل نادر نقص لوله عصبي. این بیماری ممکن است یک یافته مجزا یا مرتبط با تغییرات کلیوی پلی داکتیلی یا کیستیک در سندرم مکل-گروبر باشد. (با احترام از دکتر هلن

تأیید یک ناهنجاری کروموزومی در یک نوزاد متولد نشده به مطالعات مولکولی یا سیتوژنتیکی با استفاده از مواد بدست امده از یک روش تهاجمی مانند CVS و امنیوسنتز نیازدارد. با این حال، ناهنجاریهای کروموزومی، به ویژه سندرم داون، سندرم ادوارد و سندرم پاتائو، را می توان طی بارداری با درنظر گرفتن عوامل خطر نظیر سن مادر و سطوح مار کرهای بیوشیمیایی در سرم مادر و عدم شفافیت گردنی NT غربالگری نمود (جدول ۲-۲۰).

استفاده از مارکرهای بیوشیمیایی در غربالگری قبل از زایمان براساس این یافته بود که در هفته ۱۶ بارداری، سطح AFP سرم مادری و استریول غیرکونژوگه در حاملگیهای سندرم داون کمتر از حاملگیهای طبیعی بود، در حالی که سطح گنادوتروپین جفتی انسانی سرم مادر (Human chorionic gonadotropin) (hCG) معمولاً افزايش يافته بود. تحقيقات بيشتر نقش مارکرهای بیوشیمیایی را در افزایش خطر در سیه ماهه اول تائید کرد که امروزه به نوبه خود منجر به استفاده گسترده غربالگری ترکیبی شد. آزمایش ترکیبی سد ماهه اول سطوح (PAPP-A) و سطح پروتئین پلاسما A مرتبط با بارداری  $\beta$ -hCG را در سرم مادر اندازه گیری می کند. PAPP-A توسط جفت تولید میشود و تصور میشود که عوامل متعددی را که مسئول رشد جفت هستند تنظیم می کند. سطوح پایین PAPP-A در سه ماهه اول با هر سـه تریزومی مرتبط اسـت. نتایج بیوشیمیایی با سن مادر و سن حاملگی (بر اساس طول قسمت فوقانی کفل) ترکیب



شکل ۹-۲۰ علامت به اصطلاح علامت موز که بدشکلی نیمکرههای مخچه را به صورت یک ساختار منحنی نشان می(فلش پیوسته ). پیشانی نیز به شکلی به نام "علامت لیمو" (فلش منقطع) تغییر شکل داده است. (با احترام از دکتر هلن لیورسدج، اکستر، انگلستان.)

سقط جنین، حاملگی دوقلویی و ناهنجاری های جنینی مانند اگزومفالوس (Exomphalos) (برامدگی ناف) میباشند؛ که در ان محتویات شکمی از ناف بیرون زده است.

در نتیجه این غربالگریها، میــزان بروز تولد با NTDهای باز که در سال ۱۹۷۳ در انگلستان ۱ در ۲۵۰ نفر بود، به طور چشمگیری کاهش یافته است. سایر علل دخیل، بهبود رژیم غذایی و استفاده از مکملهای اسید فولیک قبل از بارداری مىباشد.

# كادر ٢٠-١ علل افزايش سطح فتوبروتئين سرم مادر

آننسفالی اسپینا بیفیدای باز سن حاملگی نادرست خونریزی داخل رحمی جنین تهدید سقط جنین حاملگی چند قلویی سندرم نفروتیک مادرزادی نقص دیواره شکمی

می شود تا احتمال ابتلای نوزاد متولد نشده به تریزومی ۲۱، ۱۸ یا ۱۳ محاسبه شود. به عنوان یک احتمال، اگر خطر ابتلا بیش از ۱ در ۱۵۰ باشد، آزمایشهای اضافی پیشنهاد می شود. این آزمایشات می تواند شامل CVS باشد، اما در برخی از مراکز آزمایشات غیر تهاجمی قبل از تولد (NIPT) ارائه می شود. این تکنیک، با استفاده از DNA آزاد جنینی در گردش خون مادر انجام می شود، و آزمایش تشخیصی نیست. با این حال، اگر خطر در NIPT کم باشد، می توان از آزمایشهای تهاجمی بیشتر اجتناب

یک مطالعه بزرگ آینده نگر در بریتانیا نشان داد که آزماییش ترکیبی برای تریزومیهای ۲۱، ۱۸ و ۱۳ دارای نرخ تشخیص ۹۰ درصد یا بیشتر و نرخ مثبت کاذب ۴ درصد است. این میزان تشخیص در سطح خطر ۱ در ۱۵۰ در هر دوره، یا زمانی که آزمایش تهاجمی در انگلستان توصیه میشد، بود. علاوه بر این، این آزمایش تقریباً تمام موارد مونوزومی X (سندرم ترنر) و تریپلوئیدی و همچنین بیش از ۵۰ درصد سایر ناهنجاریهای کروموزومی را شناسایی میکند. لحاظ کردن اندازه گیری ضربان قلب جنین در الگوریتم خطر ترکیبی، میزان تشخیص سایر سندرم داون را بهبود بخشید، اگرچه تاثیری در تشخیص سایر تریزومیها نداشت و جزء استاندارد این آزمایش نیست.

NIPT پتانسیل بیشتری برای بهبود غربالگری سه ماهه اول دارد. NIPT نرخ تشخیص بالاتری را برای تریزومی ۲۱ (۹۹٪)، تریزومـــی ۱۸ (۹۶٪) و تریزومـــی ۱۳ (۹۱٪) با نرخ مثبت کاذب بسیار پایین ۳۵٫۰٪ را نشان داده است، غربالگری جهانی با NIPT نرخ تشخیص را برای هر ســه تریزومی بهبود میبخشد. با این دــال، اجرای آن برای همه حاملگیها گران خواهد بود و مزایای برنامه غربالگــری پیش از تولد فعلی از بین مـــیرود، به عنوان مثال توانایی تشخیص سایر ناهنجاریهای کروموزومی و نقایص

# جدول ۲۰-۳ عوامل خطر مادری برای سندرم داون

ab	سرم مادر MOM	سن بالای (۳۵ سالگی <)
	(-/Ya)	α فيتوپروتئين
	(-/٧٣)	استريول غيركنژوگه
	(Y,-A)	گنادوتروپین کوریونی ا <mark>نسانی</mark>
	(٢,١٠)	اینهیبین A

مقادیر داخل پرانتز اشاره به مقادیر میانگین در حاملگیهای مبتلا دارد که به صورت مضرب میانه (MOM) در حاملگی طبیعی بیان میشود.

اصلی جنینی. راه حل مناسب تر، ترکیب دو تست غربالگری است همانطور که در بالا ذکر شد، استفاده از NIPT مخصوص افرادی که در سلطوح خاصی از خطر هستند، میباشد. با انجام این کار، غربالگری دقیق تر میشود و نیاز به آزمایشهای تهاجمی پیش از تولد کاهش میباید.

#### آزمايش چهارگانه

برای گروهی از زنان در اواخر دوران براداری یا در مواردی که در سه ماهه اول امکان اندازه گیری NT وجود ندارد، غربالگری چهارگانه توصیه می شود. این چهار مارکر بیوشیمیایی شدامل: AFP، hCG، استریول غیر کونژوگه (uE3) و AFP، hCG، استریول غیر کونژوگه (uE3) و می کند. می باشد، ومیزان خطر را فقط برای تریزومی ۲۱ ارزیابی می کند. سطوح پایین E3 و افزایش سطح اینهبینین A با سندرم داون در سه ماهه دوم مرتبط است. همانند آزمایش ترکیبی، نتیجه با سن مادر و زمان بارداری (این بار با اندازه گیری دور سر جنین و نه طول سر تا کفل) ترکیب می شود. اگر اندازه دورسر جنین ۱۰۱ میلی متر یا بیشتر باشد، می توان آزمایش را توصیه کرد. این روش غربالگری دارای نرخ تشخیص تریزومی ۲۱ پایین تر و میزان نتایج مثبت غربالگری بیشتری نسبت به آزمایش ترکیبی دارد، اما در صورت نیاز در سه ماهه دوم آزمایش غربالگری توصیه شده است.

## اولتراسونوگرافی

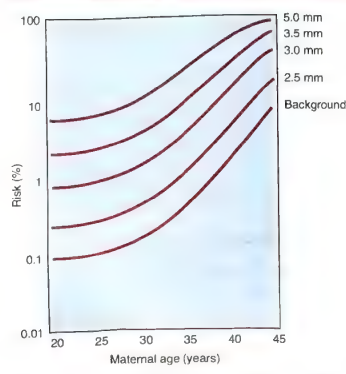
یک وقت اسکن روتین (Dating scan) در حدود هفته ۱۲ بارداری فرصتی برای بررسی تجمع غیرطبیعی مایع در پشت گردن نوزاد به عبارتی افزایش عدم شفافیت گردنی جنینی NT فراهم میکند. این مورد برای سندرم داون، سندرمهای تریزومی اتسوزوم دیگر (تریزومی ۱۳ و تریزومی ۱۸) (فصل ۱۷)، سسندرم ترنر و تریپلوئیدی و همچنین طیف وسیعی از سایر ناهنجاریهای جنینی و سندرمهای نادر استفاده میشود. خطر ابتلا به سندرم

داون با مقادیر مطلق NT همانند سن مادر (شکل ۲۰-۲۰) ارتباط دارد، اما از آنجا که NT با افزایش سن بارداری نیز زیاد می شود، در حال حاضر معمول تر است که این خطر را با میزان درصدی (صدک) برای هر سن بارداری خاص مرتبط کنیم. به عنوان مثال در یک مطالعه، ۸۰% جنینهای مبتلا بسه سندرم داون NT بیالاتر از صدک نودوپنج دارند. برخی از نوزادان مبتلا به سندرم داون دارای انسداد دئودنال هستند که به صورت یک «علامت حباب دوگانه «(double – bubble sign) در اولتراسونو گرافی شکم جنین نشان داده می شود (شکل ۲۰-۲۰).

در اسکن «بدشکلیهای جنینی ("scan اسکن «بدشکلیهای جنینی (scan الاداری انجام می شود، در صورت مشاهده اگزومفالوس (فتق ناف) (شکل ۱۳–۲۰) یاپا چنبری (Rocker-bottom foot) (شکل ۱۳–۲۰) (جدول ۱۳–۲۰) ممکن است مشکوک به ناهنجاریهای کروموزومی باشد. یک ناهنجاری کروموزومی در ۵۰% جنینهایی که اگزومفالوس را در هفته ۱۸ حاملگی نشان می دهند و پاچنبری یک ویژگی بارز در کودکان مبتلا به تریزومی ۱۸ می باشد که به شکل ثابتی تاخیر در رشد در آنها مشاهده می شود. استفاده به شکل ثابتی تاخیر در رشد در آنها مشاهده می شود. استفاده از «سایر مارکرهای غیر قطعی» (soft markers) اولتراسونوگرافی در شناسایی ناهنجاریهای کروموزومی در حاملگی در بخش زیر حث شده است.

# نشانههای تشخیص پیش از تولد

به زوجهایی که در معرض خطر بالا یا خطر پیشین افزایش یافته برای داشتن نوزادی مبتلا به یک بیماری ژنتیکی جدی هستند معمولا آزمایشهای پیش از تولد پیشنهاد میشود که در حالت ایده آل باید پیش از شروع بارداری به منظور مشاوره و تصمیم گیری بدون عجله مراجعه کرده و مورد ارزیابی قرار گیرند. همان طور که در فصل ۱۱ توضیح داده شد، برخی از جوامع یهودیان ارتدکس در رابطه با بیماری تای-ساکس بسیار خوب سازماندهی شدهاند. در زندگی حقیقی بسیاری از زوجهایی که در معرص خطر بالا بهدلیل سابقه خانوادگی یا سابقه باروری قبلی خود هستند، تا بعد دوران بارداری مراجعه نمی کنند و یا ارجاع داده نمی شوند. در برخی موارد ممکن است برای انجام ارجاع داده نمیشوند. در برخی موارد ممکن است برای انجام از تولد خیلی دیر باشد.



شکل ۲۱-۲۰: خطر تریزومی ۲۱ (سندرم داون) بر اساس سن مادر، برای مقادیر مطلق مختلف عدم شفافیت گردنی در هفته ۱۲ بارداری



شکل ۱۲-۲۰: "علامت دو حباب دوگانه"، نشان دهنده آترزی دوازدهه است، گاهی با سندرم داون همراه است. (با احترام از دکتر هلن لیورسدج، اکستر، انگلستان.)

#### سن بالای مادر

این موضوع یک شاخص متداول برای ارائه آزمایشات پیش از تولد به دلیل ارتباط شاخته شده بین افزایش سن مادر و خطر داشتن فرزند مبتلا به سندرم داون (جدول ۲–۱۷) و سایر ساندرمهای تریزومی اتوزومی بوده است. با این حال باتوجه به نرخ بالای غربالگری پیش از زایمان، سان مادر (۳۵ سال) به تنهایی معیاری برای آزمایاش تهاجمی در بریتانیا در نظر گرفته نمی شود، اگرچه در برخی کشورها یک معیار پذیرفته شده است.



شکل ۱۳-۱۳ اولترا سونوگرافی در هفته ۱۸ اگزومفالوس را نشان میدهد. (با احترام از دکتر D.Rose بیمارستان شهر، ناتینگهام، انگلستان.)

جالب است که علی رغم پیشرفت در غربالگری سندرم داون، تغییر بسیار کمی در تعداد مطلق تولدهای مبتلا به سندرم داون در طی سالهای ۱۹۹۰ تا ۲۰۱۰ مشاهده شده است، اگرچه تعداد تشخیصهای پیش از تولد به دلیل اینکه اکنون زنان در ست بالاتری صاحب فرزند می شوند، افزایش یافته است. (ثبت ملی سیتوژنتیکی سندروم داون) همچنین ممکن است تمایل بیشتری برای بزرگ کردن کودکان مبتلا به سندرم داون وجود داشته باشد و افراد مبتلا به سندرم داون عمر طولانی تر داشته باشد.

# کودک پیشین با ناهنجاری کروموزومی

اگرچه خطر عـود مجدد دارای مقادیر متفاوتی میباشد، برای زوجهایی که به دلیل عدم تفکیک یا جابهجایی روبرتسونین نامتعادل از نو، قبلاً کودکی مبتلا به سندرم داون داشتهاند، خطر در حاملگی بعدی معمولاً برابر خطر مرتبط با سن مادر به اضافه تقریبا ۱% میباشد. در صورتی که یکی از والدین حامل یک بازآرایی کروموزومی متعادل (Balanced chromosomal rearrangement)، کروموزومی متعادل (Chromosomal translocation) باشد، که یا واژگونی پریسانتریک (Pericentric inversion) باشد، که موجب تولدکودک قبلی با مشکلات جدی ناشی از یک ناهنجاری کروموزومیی نامتعادل شده است، احتمال خطیر عود مجدد کروموزومیی نامتعادل شده است، احتمال خطیر عود مجدد کروموزومهای فرد درگیر دارد.

بل از تولد در نتیجه ت	جدول ۲۰۰۳ یافتههای سیونوگرافی ق ناهنجاری کروموزومی است
ناهنجاری کروموزومی	ويژگى
تریزومی ۱۳،۱۸،۲۱	نقص قلبی (به ویژه کانال دهلیزی بطنی رایج)
تریزومی ۱۸	انگشتان روی هم مشت شده
تریزومی ۱۳،۱۸،۲۱	هیگرومای کیستیک یا هیدروپس جنینی
۴۵X (سندرم ترنر)	انسداد دئودنال
تریزومی ۱۳٬۱۸	اگزومفالوس
تریزومی ۱۸	پاچنبر <i>ی</i>

#### سابقه خانوادگی یک ناهنجاری کروموزومی

زوجها ممكن است به دليل سابقه خانوادگي ناهنجاري کروموزومی، به عنوان مثال، سندرم داون در فرزندان یک خواهر یا برادر یا بازارایی متعادل کروموزومی در خواهر و برادر مراجعه کنند. از آنجا که بیشتر موارد تریزومی ۲۱ در نتیجه عدم تفکیک ایجاد شده اند، نه در نتیجه جابجایی خانوادگی یا سایر نوآراییها، بیشتر زوجها خطر بیشتری نسبت به جمعیت عمومی ندارند و أزمايشات تهاجمي قبل از تولد نيز تجويز نمي شوند. با اين حال، هـر وضعیت باید با تأیید ماهیت ناهنجاری کروموزومی در فرد مبتلا و در صورتی که این مورد امکانپذیر نیست، با آنالیز فوری کروموزوم والدین در معرض خطر، با دقت ارزیابی شود. در جایی که یک تغییر کروموزوم متعادل در اعضای خانواده وجود دارد، آنالیز به راحتی به سایر افراد در معرض خطر ارائه میشود و در صورتیکه حاملگی درحال حاضر ادامه داشته باشد ممکن است اقدام فوری ترتیب داده شـود. اگر تشخیص داده شود که یکی از والدین دارای یک باز ارایی است، می توان آزمایش تهاجمی را در دوران بارداری توصیه کرد.

# سابقه خانوادگی یک ناهنجاری تکژنی

در صورتی که والدین قبلاً یک کودک مبتلا داشتهاند یا اگر یکی از والدین مبتلا بوده و یا سابقه خانوادگی مثبت برای یک ناهنجاری تکژنی دارند که خطر قابل توجهی را برای فرزندان ایجاد می کند، در این صورت گزینه آزمایش تشخیص پیش از تولد با آنها در میان گذاشته شود. از آنجا که ازمایشات پیش از تولد با خطر سقط جنین همراه است، اکثر زوجها این راه را





شــکل ۱۴-۲۰ (A) ســونوگرافی در هفته ۱۸ که پاچنبری را نشان میدهد و متعاقبا به تریزومی ۱۸ مبتلا شده است. (B) عکس پای یک نوزاد تازه متولد شده با تریزومی ۱۸ (عکس از دکتر D.Rose، بیمارستان شهر، ناتینگهام، انگلستان.)

انتخاب نمی کنند مگر اینکه به بارداری آسیب دیده پایان دهند. بنابراین، آزمایش اختلالات تک ژنی در بارداری معمولا فقط برای بیماریهای ژنتیکی با عواقب جدی یا محدود کننده حیات انجام می شود.

سابقه خانوادگی یا دارای کودکی مبتلا، با ناهنجاریهای ساختاری مادرزادی (Family History of, or Previous Child With, Congenital Structural Abnormalities معاینات ژنتیکی بالینی استاندارد، تهیه یک شجره نامه خانوادگی اساسی و ارزیابی آن باید خطر ناشی از نتایج مطالعات تجربی را امکان پذیر کند. در صورتی که خطر در حاملگی افزایش یافته باشد، هیچ آزمایش ژنتیکی نمی تواند توصیه شود. در این موارد USS جنینی دقیق و جامع از حدود هفته ۱۶ بارداری به بعد قابل ارائه است. USS و اكو اختصاصي جنين بيشتر بدشكليهاي جدی جمجمهای، قلبی، کلیوی و اندامها را تشخیص میدهند. یک یافته مثبت همیشه به معنای خاتمهبارداری (TOP) نیست، بلکه بــه زوجها اجازه میدهــد تا برای آینده آماده شــوند و به تیمهای پزشکی این فرصت را میدهد تا مدیریت پس از زایمان (postnatal) کـودک را برنامهریزی کنند. این رویکرد می تواند به همان اندازه برای زوجهایی که احتمالاً دارای فرزندی با یک بیماری جدی قلبی، مغزی یا بدشکلیهای متعدد می باشند، و در آنها آزمایش ژنتیک، تشخیصی را شناسایی نکرده است بکار رود، از این رو در مواردی که احتمال وجود آن مطرح است، خطر بروز عود مجدد ممكن است اعمال شود. حتى با أزمايشات وسيع و همه جانبه که اغلب شامل توالی یابی اگزوم میباشند، دستیابی

به یک تشخیص همیشه ممکن نیست. در این زمینه، اسکن دقیق و با جزئیات کامل، اکو جنین، یا MRI مغز ممکن است برای یافتن علائم عود مجدد استفاده شود.

# ســابقه خانوادگــی مشــکلات یادگیری تشــخیص داده نشده

سناریوی شایع، ارجاع فوری یک زوج باردار است که دارای فرزند یا خویشاوند نزدیک، با یک مشکل یادگیری تشخیص داده نشده، همراه یا بدون ویژگیهای دیسمورفیک میباشند. این مسوارد معمولا منجر به آزمایش فوری آرایه CGH (شکل ازوم میشود. به طور فزایندهای، تکنولوژی توالییابی نسل بعدی در این سناریو مورد استفاده قرار خواهد گرفت، درصورتی که در این سناریو مورد استفاده قرار خواهد گرفت، درصورتی که نتاییج آزمایش آرایه CGH طبیعی و یک ژن واحد بهعنوان علت مشکل یادگیری مشکوک باشد. به عنوان مثال، در مواردی که از قبل زوجین دارای فرزندی با مشکلات یادگیری شدید باشند، از مناستن اینکه خطر بروز عود مجدد در موارد بیماریها با توارث مغلوب آتوزومی ۱ به ۴، و در موارد جهش ژنی جدید، بسسیار کم مناست ممکن است ناامید شوند.

# ناهنجاریهای شناسایی شده در دوران حاملگی

معرفی گسترده غربالگری پیش از تولد به این معنی است که بسیاری از زوجها در طول بارداری با عدم قطعیت تشخیصی مواجه هستند. موارد شاخص (موارد تشخیصی) برای آزمایش

تهاجمی شامل افزایش خطر در سه ماهه اول، در غربالگری بیوشیمیایی سه ماهه دوم و یافتههای اسکن غیرطبیعی (مانند ناهنجاریهای ساختاری یا NT≥ ۳٫۵ میلیمتر) و خطر افزایش یافته ناشی از NIPT است. اینها شاخصی برای انجام آزمایش یافته ناشی از QF-PCR است. اینها شاخصی برای انجام آزمایش کروموزومی جدی و به طور کلی غیرپایدار، مانند تریزومی ۱۸ یا تری پلوئیدی، معمولاً منجر به خاتمه بارداری میشود. با این حال، بسیار معمول است که چنین تصمیمی به دلیل نامشخص بودن پیامدهای بلندمدت بسیته به تشخیص یا آنومالی شناسایی بودن پیامدهای بلندمدت بسته به تشخیص یا آنومالی شناسایی شده بسیار دشوار باشد. مشارکت نزدیک و تخصص متخصصین ژنتیک بالینی و مشاوران ژنتیک از طریق این فرآیند، در ارائه اطلاعات پیش آگهی و مشاوره مرتبط باید مورد تاکید قرار گیرد.

#### ساير عوامل پرخطر

زیاد و دقیق می باشند.

این عوامل عبارتند از خویشاوندی والدین، سابقه بارداری و زایمان ضعیف و برخی بیماریهای مادر، خویشاوندی خونی والدين خطر ابتلا به اختلال توارثی يا ناهنجاری مادرزادی در کودک را افزایش میدهد؛ در نتیجه، در صورتی که والدین نگران باشتد می توان USS با جزئیات زیاد را برای رد ناهنجاری های ساختمانیی جدی مطرح نمود. همچنین ممکن است در نظر گرفتن آزمایش ناقلی برای هر بیماری مغلوب شایع مرتبط با مسائل قومیتی و سابقه خانوادگی زوج مناسب باشد. سابقه بارداری ضعیف، مانند سقط مکرر یا مردهزایی بدون دلیل قبلی، نیز نشانهای برای نظارت بر بارداریهای بعدی، از جمله USS با جزئیات زیاد و دقیق است. سابقه سه یا تعداد بیشتری سقط توجیهنشده و بدون علت را می توان با آنالیز ژنتیکی جهت جستجو بازآرایی کروموزومی نظیر جابهجایی یا واژگونی مورد ارزیابی قرار داد. در حال حاضر توسط كالج سلطنتي متخصصين زنان و زايمان (RCOG) توصیه می شـود که این آنالیز بر روی محصولات لقاح، در صورتی که نتایج نشان دهند که والدین ممکن است دارای یک بازآرایی کروموزومی متعادل باشند، با پیگیری والدین انجام شـود. همانند آزمایشات پیش از تولد، این آزمایش معمولاً شامل QF-PCR و به دنبال آن آرایه CGH است. بیماریهای مادری، مانند دیابت شیرین کنترل نشده یا صرع که با داروهای ضد تشنج مانند واليروتات ســديم درمان مىشود نيز به دليل افزايش خطر ناهنجاریهای ساختاری جنین، شاخصی برای USS با جزئیات

#### مشکلات ویژه در تشخیص پیش از تولد

اهمیت نتیجه آزمایش پیش از تولد اغلب مشخص است، اما شرایطی ایجاد می شود که ممکن است مشکلات عمدهای در جهت تفسیر این نتایج ایجاد کند. همچنین زمانی که آزمایش تشخیصی ناموفق باشد یا نتیجه غیرمنتظرهای به دست آید، مشکلاتی نیز رخ می دهد.

## عدم موفقیت در کسب نمونه یا شکست در کشت

مهم است که هر زنی که تحت یکی از این روشهای تهاجمی قرار میگیرد، از این احتمال آگاه شود که در مواقعی، کسب نمونه مناسب غیرممکن است یا سلولهای بهدستآمده متعاقباً رشد نمی کنند. خوشبختانه، خطر وقوع هر یک از این رویدادها کمتر از ۱% می باشد.

#### یک نتیجہ کروموزومی مبھم

تقریباً در ۱% موارد، CVS شـواهد آشـکاری از موزائیسم کروموزومـی، یعنی وجـود دو یا چند رده سـلولی بـا ترکیب کروموزومی مختلف را نشـان میدهد. ایـن موضوع میتواند به دلایل مختلفی رخ دهد:

۱. نمونه توسط سلولهای مادر آلوده شده است. این احتمال در سلولهای کشت داده شده بیشتر از نمونههای گرفته شده مستقیم است.

۲. موزاییسیم یک آرتیفکت کشت اسیت. معمولاً بیش از یک کشت سلولی به طور همزمان برای کمک به حل سریع این مشکل ایجاد می شود. اگر موزاییسیم فقط در یک کشت سلول وجود داشته باشد، بنابراین احتمالاً مصنوعی یا آرتیفکت است که کاریوتیپ واقعی جنین را منعکس نمی کند.

۳. موزاییسیم محدود به بخشی از جفت میباشد که به عنوان موزاییسیم محدود به جفت (CPM) شناخته میشود. این حالت بهدلیل خطایی در میتوز در زمان تشکیل و نمو تروفوبلاست رخ میدهد. اگرچه این امر هیچ پیامد و عارضهای برای وضعیت کروموزومی جنین ندارد، اما میتواند بر بارداری تأثیر بگذارد زیرا جفت ممکن است به طور مؤثر عمل نکند و منجر به محدودیت رشد در سه ماهه دوم و سوم شود.

# ۴. موزائیسم جنینی حقیقی وجود داشته باشد.

در مورد آمنیوسنتز، در اکثر آزمایشگاهها، ایجاد بیش از یک کشت مجزا معمول است. اگر یک سلول غیرطبیعی تنها در یک کشت مورد شناسایی قرار گرفت، وجود یک حالت مصنوعی در

کشت فرض میشود، که موزائیسیم سطح ۱ یا موزائیسم کاذب نامیده میشود. در صورتی که این موزائیسم به دو یا چند سلول در دو یا چند کشت توسعه یابد، به عنوان دلیل و مدر کی از موزاییسم حقیقی یا آنچه به عنوان موزائیسے سطح ۳ شناخته می شود، در نظر گرفته میشود. دشوارترین حالت برای تفسیر زمانی است که موزاییسیم در دو یا چند سلول فقط در یک محیط کشت وجود داشته باشد که به آن موزائیسم سطح ۲ گفته میشود. به احتمال زیاد نشان دهنده یک حالت مصنوعی در کشت است، اما تا ۲۰% احتمال موزاييسم واقعى جنين وجود دارد. براى رفع ابهامات موزاییسم کروموزومی در بافت CV کشت داده شده، ممکن است ضروری باشد که آمنیوسنتز انجام شود. در صورتی که آزمایش اخير همراه با نتيجه كروموزومي طبيعي باشد، معمولاً نتيجه می گیریم که نتایج اولیه نشان دهنده CPM است. مشاوره در این شـرایط ممکن است بسیار دشوار باشد. اگر موزائیسم حقیقی تایید شود، پیش بینی عواقب فنوتیپی برای نوزاد بسیار دشوار است، که بستگی به سطح موزاییسم در بافتهای مختلف دارد. در تئوری، نمونهبرداری از خون جنین را می توان برای آنالیز بیشتر كروموزوم انجام داد، اگرچه اين اطلاعات مضاعف محدودي را ارائه میدهد و با توجه به خطرات مرتبط به ندرت انجام میشود. هـر راهکاری که والدین انتخاب کنند، چـه تصمیم به خاتمه یا ادامه بارداری داشته باشند، مهم است که بافت (خون، پوست یا جفت) در زمان زایمان، تهیه گردد تا اهمیت یافتههای دوران بارداری مشخص شود.

## یک نتیجه کروموزومی غیرمنتظره

چهار نوع مختلف از نتاییج کروموزومی غیرمنتظره ممکن است رخ دهد، که هر کدام معمولاً نیاز به مشاوره ژنتیک تخصصی و دقیق دارند.

## یک ناهنجاری کروموزومی تعدادی متفاوت

اگرچه اکثر روشهای تهاجمی (یعنی CVS و آمنیوسنتز) به دلیل افزایـش خطر تریزومی (۱۳، ۱۸ یـا ۲۱) که در نتیجه غربالگری سـه ماهه اول شناسایی شـده انجام می شود، ممکن اسـت یک ناهنجاری کروموزومی غیر از این سـه تریزومی یاد شده یافته شود. به عنوان مثال یک آنیوپلوئیدی کروموزوم جنسی شده یافته شود. به عنوان مثال یک آنیوپلوئیدی کروموزوم جنسی کروموزوم جنسی باعث ایجاد چالشهای مشـاورهای می شود. کروموزوم جنسـی باعث ایجاد چالشهای مشـاورهای می شود. دربرداشــتن تمام نتایج احتمالی آزمایش به طور همزمان با پروسه دربرداشــتن تمام نتایج احتمالی آزمایش به طور همزمان با پروسه

آزمایش، حتی در موارد شایعتر بسیار دشوار است، بنابراین هنگامی که نتایجی مانند سندرم ترنر (X ۴۵) یا سندرم کلاین فلتر (XXY ۴۷) به دست میآید، ضروری است که به والدین جزئیات کاملی از ماهیت و پیامدهای تشخیص ارائه شود. هنگامی که مشاوره بی طرفانه و آگاهی بخش در دسترس باشد، کمتر از که مشاوره بی جنین مبتلا به تشخیص اتفاقی ناهنجاری کروموزوم جنسی، مبادرت به خاتمه بارداری می کنند.

# یک باز آرایی ساختاری کروموزومی

دومین موقعیت دشوار، کشف یک بازآرایی کروموزومی متعادل اشکار مانند یک واژگونی یا جابجایی در جنین است. درصورتی که آنالیز کروموزومهای والدین نشان دهد که یکی از والدین بازآرایی کروموزومی ساختاری مشابهی دارد، می توان به آنها این اطمینان را داد که احتمال ایجاد مشکل در کودک بسیار کم است. با این حال، اگر این به عنوان یک رخداد از نو

(de novo) در جنین ایجاد شده باشد، ۵ تا ۱۰% احتمال دارد که جنین دارای یک بازآرایی نامتعادل بههمراه ناهنجاریهای فیزیکی و یا تاخیر در رشد باشد. این مشکل باید تا حد زیادی با استفاده از آرایه CGH به جای استفاده از کاریوتایپ در شرایط پیش از تولد برطرف شود. آرایه CGH یک بازآرایی متعادل را تشخیص نمی دهد، اما محصولات یک بازآرایی نامتعادل را شناسایی می کند که باعث انجام آزمایشات بیشتر والدین می شود. اگر در یکی از والدین بازآرایی مشاهده شود، خانواده بزرگ (اقوام درجه دوم) باید مورد بررسی قرار گیرد.

### وجود كروموزوم ماركر

موقعیت دشـوار دیگر یافتن یک کرومـوزوم مارکر اضافی کوچک است، یعنی یک قطعـه کروموزومی کوچک که هویت خاص آن را نمی توان با تکنیکهای سـیتوژنتیکی مرسوم تعیین کرد. در صورتی که این قطعه در یکی از والدین یافت شـود، بعید به نظر میرسد که برای جنین اهمیتی داشته باشد، از طرف دیگر، در صورتی که این قطعه یک یافته بصورت از نو (de novo) باشد، تا ۱۵ استمال دارد که جنین از نظر فنوتیپی غیرطبیعی باشـد زمانی که کروموزوم مارکر حاوی قطعات ماهوارهای باشد یا عمدتاً از هتروکروماتین تشکیل شده باشد، این خطر کمتر از حالتی است که ماهواره نداشته باشد و بیشتر از یوکروماتین تشکیل شده باشد. در دسـترس بودن هیبریداسیون فلورسانس درجا (FISH) و آرایه در دسـترس بودن هیبریداسیون فلورسانس درجا (FISH) و آرایه کلوموزوم مارکر را

w 60 1

به تفسیر پیش آگهی کمک کند. شایع ترین ناهنجاری منفرد از این نوع، کروموزوم مارکر ۱۵ است.

#### یک یافته اتفاقی

دستورالعملهای واضحی برای گزارش آرایه CGH پیش از تولد وجود دارد، و در یافتههای ویژه، مکانهای مستعد عصبی (به عنوان مثال، حذفهای ۱۵۹۱) نمونه خوبی هستند که به طور معمول در شرایط پیش از تولد گزارش نمیشوند. با این حال، میاردی وجود دارد که حتی اگر توضیحی برای غیرطبیعی بودن آزمایشهای تهاجمی نباشند، یافتههای مرتبط با جنین یا خانواده گزارش میشوند. یک مثال خوب شناسایی حذف کروموزوم X شامل ژن دیستروفین در جنین دختر است، بنابراین وضعیت ناقل دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) را تایید میکند. گزارش این امر امکان آزمایش مادر را فراهم میکند، که ممکن است به حاملگیهای پسر در آینده مرتبط باشد، غربالگری قلبی را نیزدر خانان ناقل امکان پذیر میسازد و همچنین زمانی که فرد دارای فرزندان خود میباشد، اهمیت دارد.

# مارکر های اولتر اسونوگر افی غیر قطعی (Ultrasonographic "Soft" Markers)

USS پیشرفته و پیچیده منجر به شناسایی آنومالیهای جزئي در جنين شده است كه اهميت آنها هميشه مشخص نيست. به عنوان مثال، کیستهای شبکه مویرگی گاهی در بطنهای مغزی در حال تکوین در اواسط سه ماه دوم دیده میشوند (شکل ۲۰–۱۵). در ابتدا تصور می شد که اینها همیشه با داشتن تریزومی ۱۸ در جنین مرتبط می باشند، اما در واقع اغلب در جنینهای طبیعی وجود دارند، اگرچه اگر بزرگ باشند و خود به خود برطرف نشوند ممكن است با یک ناهنجاری كروموزومی همراه باشند. افزایش اکوژنیسیته روده جنین (شکل ۲۰–۱۶) در ارتباط با فیبروز کیستیک (CF)، این حالت معادل پیش از تولد مکونیوم ایلئوس، گزارش شده است. گزارشهای اولیه نشان میدهد که این یافته می تواند خطری تا ۱۰% برای جنین ابتلا به CF داشته باشد. اما اكنون مشخص شده است كه اين خطر احتمالاً از ١ تا ٢% بیشتر نیست. یافته های جدید اولتراسونو گرافی از این نوع اغلب مار کرهای غیرقطعی نامیده می شوند و یک رویکرد محتاطانه برای تفسیر از جمله اسکن های متوالی مناسب است.



شکل ۱۵–۲۰ اولتراسونوگرام مغز جنینی که کیستهای دو طرفه شبکه مویرگی (پیکانها) را نشان میدهد.



شکل ۱۶-۲۰ روده اکوژنیک. نواحی از روده، سیگنالی را نشان میدهند که بطور غیرمعمول بالا است (پیکان). این یافته گاهی اوقات نشانهای از مکونیوم ایلئوس است که در فیبروز کیستیک دیده می شود.

#### خاتمه بارداري

در اکثر کشورهای توسعه یافته، وجود یک ناهنجاری جدی جنینی یک شاخص قابل قبول قانونی برای خاتمه بارداری (TOP) جنینی یک شاخص قابل قبول قانونی برای خاتمه بارداری (TOP) است. با این وجود، این به معنی یک انتخاب ساده نیست. به تمام زوجهایی که تحت آزمایش پیش از تولد قرار می گیرند، چه تهاجمی یا غیر تهاجمی، باید قبل از انجام آزمایش، اطلاعاتی در مورد جنبههای عملی TOP ارائه شود. این اطلاعات باید شامل توضیحی در هر دو مورد، خاتمه پزشکی و جراحی باشد. به طور سنتی، خاتمه بارداری با جراحی (از طریق آسپیراسیون خلاء)، که تحت بیهوشی عمومی انجام می شد، تنها در سه ماهه اول در دسترس بود، که در حال حاضر به طور کلی تا ۱۵ هفته در دسترس بود، که در حال حاضر به طور کلی تا ۱۵ هفته

در دسترس است، اگرچه بین خدمات تفاوت وجود دارد. به طور فزایندهای، خاتمههای بواسطه جراحی در سه ماهه دوم با روشی به نام اتساع و تهی سازی ارائه میشود. در خاتمههای پزشکی از میفپریستون و میزوپروستول به عنوان وسیلهای برای القای زایمان استفاده میکنند که رایج ترین روش مورد استفاده در انگلستان است. RCOG سقط جنین را قبل از خاتمه در هفته ۲۲ بارداری و بعد از آن توصیه میکند.

### تشخیص ژنتیکی قبل از لانه گزینی

در مورد بسياري از زوجها توجه به تشخيص پيش از تولد، همراه با دیدگاهی برای خاتمه احتمالی حاملگی، بسیار دشیوار است. تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی (PGD)، برای برخی از زوجها جایگزین قابل قبولی است. دومین گروه بزرگ از انتخاب کنندگان PGD کسانی هستند که مبتلابه باروری ضعیف یا ناباروری میباشند که مایل هستند تولید مثل کمکی را با آزمایش ژنتیکی بر روی رویان اولیه ترکیب کنند. در این روش، زنان هورمون هاییی را برای القای تخمک گذاری زیاد دریافت میکنند و ســپس اووســيتها از طريق دهانه رحم، تحــت آرام بخش و هدایت اولتراسونوگرافی جمع آوری می شوند. اسیرمهای متحرک از یک نمونه مایع منی در کشت به اووسیتها اضافه می شود (لقاح أزمايشــگاهي [TVF] - همان روشــي که براي ناباروري ابداع شده است) و برای انجام لقاح انکوبه می شوند، یا معمولاً لقاح با استفاده از تزریق داخل سیتوپلاسمی اسیرم (ICSI) انجام می شـود. در مرحله هشت سلولی (بلاستوسیسـت)، جنین اولیه پیوپسی میشود و یک یا گاهی دو سلول (بلاستومر) برای آنالیز برداشته میشود. به هر شکلی که آنالیز ژنتیکی انجام شود، توجه به این نکته ضروری است که این بررسی یک احتمال عملی بر روی مواد ژنومی از یک سلول میباشد، و در بسیاری از موارد آنالیز با استفاده از روش تکثیر ژنوم به نام تکثیر جایگزینیهای چندگانــه و مارکرهای هایلوتیپ، تهیــه هایلوتایپ ژنتیکی پیش از لانه گزینی، صورت می گیرد که این روشها در سال ۲۰۰۶ پیشگام بودهاند. این تکنیک منشأ والدینی آللهای ارثی را نشان میدهد و آسیبپذیری در برابر آلودگی توسط DNA خارجی و همچنین مشکل حذف آلل را کاهش میدهد، بنابراین کارایی را بــه طور قابل توجهی بهبود می بخشــد. از میان رویانهای مورد آزمایش، یک یا دو جنین که هر دو سالم هستند و تحت تأثیر اختلالی قرار نگرفتهاند، دوباره به رحم مادر منتقل میشوند. پس از أن، لانــه گزینی باید برای یک بــارداری موفق اتفاق بیفتد، و

این یک مانع بزرگ میباشد، میزان موفقیت این روش حتی در بهترین مراکز فقط در حدود ۳۰% در هر دوره درمان است، اگرچه این روند همچنان در حال بهبود است. یکی از انواع این روشها برداشت گویچه قطبی اول و اغلب دوم از اووسیت بارور نشده است که در زیر زونا پلوسیدا قرار دارد. از آنجایی که اولین گویچـه قطبی به سـرعت تخریب میشـود، آنالیز در عرض ۶ ساعت پس از بازیابی ضروری است. آنالیز گویچههای قطبی یک روش غیرمستقیم برای تعیین ژنوتیپ است زیرا اووسیت و جسم قطبی اولیه در طول میوز I از یکدیگر جدا می شوند و بنابراین شامل اعضای مختلف از هر یک از جفت کروموزوم همولوگ می باشند. در بریتانیا، مراکز باید مجوز انجام PGD را داشته باشند که تحت نظارت سازمان باروری و جنین شناسی انسانی (HFEA) قرار دارد. از نظر آماری، تأثیر PGD تا به امروز اندک بوده است. بزرگترین مرکز بریتانیا که از سال ۱۹۹۷ مجوز دارد، بیش از ۶۰% از چرخههای PGD انگلستان را در دست دارد، بیــش از ۱۰۰۰ نوزاد به دنبــال PGD موفقیت آمیز متولد شــدهاند (اطلاعات ۲۰۱۸) و آزمایشهایی بــرای بیش از ۳۰۰ بیماری ژنتیکی، که مثالهایی از آنها در جدول ۲۰–۴ نشان داده شده است. هر بیماری به مجوز HFEA برای PGD نیاز دارد که بیـش از ۶۰۰ مورد از آن در حال حاضر وجود دارد. شـایع ترین علل ارجاع برای ناهنجاریهای تک ژنی شامل CF، دیستروفی میوتونی، بیماری هانتینگتون، بتا تالاسمی، آتروفی عضلانی-نخاعی و سندرم X شکننده میباشند. روش شناسایی آللهای طبیعی و غیر طبیعی در این حالات و آنالیز پیوستگی DNA، در صورت لزوم، PCR است. انتخاب جنسیت در مورد بیماریهای جدی وابسته به X در مواردی مجاز است که آنالیز تک ژنی ممکن نباشــد. با این حال، بزرگترین گــروه ارجاع برای PGD، ناهنجاری های کروموزومی، بهویژه جابه جایی های متقابل و رابرتسونین است. در سالهای اخیر، PGD در موارد نادری نه تنها برای انتخاب جنین های غیرمبتلایی که حاملگی در آن در معرض خطر ناهنجاری ژنتیکی قرار دارد، استفاده می شود بلکه همچنین برای سازگاری با نوع بافتی آنتیژن لکوسیتی اسے ی (HLA) به طوری که کودک جدید بتواند به عنوان اهداکننده مغز استخوان برای خواهر یا برادر بزرگتر، بعنوان مثال برای کم خونی فانکونی عمل كند بحث اخلاقي پيرامون اين موارد به اصطلاح 'خواهر و برادر ناجی در فصل ۲۲ بیشتر مورد بررسی قرار می گیرد. با استفاده از روشهای ریزدستکاری پیشرفت بیشتری حاصل شده که همراه با توجه زیادی بوده است. برای حل مشکل بیماری های

ژنتیکی ویرانگر ناشی از جهش در ژنوم میتوکندریایی (که احتمال عود مجدد ممكن اســت تا ١٠٠% باشد)، مى توان هسته اووسيت از مادر ژنتیکی (حامل جهش میتوکندریایی) را بازیابی کرده و در اووسییت اهدایی که هسته از آن خارج شده است منتقل کرد. این فناوری جایگزینی هستهای سلولی است، مشابه آنچه در آزمایشهای کلونینگ تولیدمثلی در حیوانات استفاده میشود (گوسفند «دالی»)، و در سال ۲۰۱۵ در بریتانیا قانونی شد. مناقشههای اخلاقی توسط صدای رسانهها تحت عنوان نوزادان سه والد، حمایت شده است؛ به طوریکه مقدار نمونه DNA اهدایی ۰/۰۰۵ از کل ماده را تشکیل میدهد. بخشی از نگرانیها به یتانسیل انتقال از رده مادری میتوکندریهای اهدایی به نسلهای آینده مربوط می شود.

# کمک ہےاروری و کاربردھےای آن در ہیماریھای لزنتيكي

# لقاح آزمایشگاهی (In Vitro Fertilization)

از سال ۱۹۷۸ که این روش منجر به تولد اولین نوزاد شد، میلیون ها نوزاد در سراسر جهان توسط IVF متولد شدهاند. شاخص درمان در اکثر موارد باروری ضعیف است که در حال حاضر از هـ مفت زوج یـک زوج را تحت تاثیر قـرار میدهد. در برخی از کشورهای غربی، ۱ تا ۳% از کل تولدها نتیجه فناوریهای کمک باروری (ARTs) است. بنابراین، گروه کودکانی که با این روش بارداری متولد می شــوند، زیاد است، و شواهدی جمع آوری شده است که نشان میدهد خطر نقایص مادرزادی در مقایسه با جمعیت عمومی که به طور طبیعی باروری رخ میدهد، ۳۰ تا ۴۰% افزایش می یابد، بیش از ۵۰% کودکان به احتمال زیاد برای سن حاملگی (SGA) کوچک هستند. به طور خاص، افزایش اندکی در برخی از بیماریهای اپی ژنتیکی به دلیل نقش گذاری ژنومی معیوب مشاهده شده است، از جمله سنـــدرم بک ویت-ویدمن و آنجلمن و سندرم هیپومتیلاسیون؛ اگرچه مکانیسمهای أحتمالي هنوز مشخص نيستند در موارد مورد مطالعه، فقدان نقش گــذاری در لکوس KCNQ1OT1 (به شــکل ۶-۲۷ توجه کنید) در مورد سـندرم بـک ویت-ویدمن و در لکوس SNRPN (توجه کنید به شکل ۶-۲۳) در مورد سندرم آنجلمن مورد مشاهده قرار گرفتند. هیچ تفاوت نقش گذاری مشخصی، افزایش نوزادان SGA که توسیط ICSI متولد شدهاند را توضیح نمی دهد. رویدادهای اپی ژنتیک در حول و حوش زمان لقاح و لانه گزینی برای تکوین طبیعی بسیار مهم هستند. در صورتی که افزایش

برخی از بیماریهایی که تشـخیص ژنتیکی جدول ٤--٢ پیش از لانه گزینی برای أنها اســـتفاده شده و در دسترس است

نحوه وراثت

اتوزومال غالب -شاركوت مارى توث (Charcot Marie Tooth) -پوليپوز أدنوماتوز خانوادگي (AD)

(Familial adenomatous polyposis) -بیماری هانتینگتون (Huntington disease)

-سندرم مارفان (Marfan syndrome -دیستروفی میتونی (Myotonic dystrophy) -نوروفيبروماتوز (Neurofibromatosis)

استئوژنز ایمیرفکتا (Osteogenesis imperfecta) -توبرو C اسكلروزيس (Tuberous sclerosis)

BRCA1 + BRCA2 -

-بتا تالاسمى (β-Thalassemia) اتوزومال

-فيبروز كيستى (Cystic fibrosis) مغلوب (AR)

اييدرموليز بولوزا (Epidermolysis bullosa) -بیماری گوشه (Gaucher disease)

-بیماری سلول داسی شکل (Sickle cell disease) اَتروفسي عضلاني نخاعسي (Spinal muscular (atrophy

> -بیماری تای ساکس (Tay Sachs disease) -سندرم ألبورت (Alport syndrome) وابسته به X

-دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) -سندرم هانتر (Hunter syndrome)

-سندرم کندی (Kennedy syndrome)

-سندرم X شکننده (Fragile X syndrome)

وابسته به X: DMD -

القص أورنيتين ترانس كارباميلاز تعيين جنسيت

اینکانتیا پیگمنتی (Incontinentia pigmenti) ميتوكندريايي

> -جابهجایی رابرتسونین كروموزومي -جابجاییهای متقابل -وارونگی ها، حذفها

خطر قطعی بیماری ها ناشی از نقش گذاری غیرطبیعی به دنبال ART وجود داشته باشد، ممكن است تا حدى به زمان طولاني تر کشت رویان مربوط شود، که در کلینیکهای ناباروری به روندی رايج تبديل شده است. بهجاي انتقال جنينهاي مرحله تسهيم، اكنون انتقال بلاستوسيستها معمول تر است، كه امكان انتخاب جنینهای سالمتر را فراهم می کند. هرچند، در مدل های حیوانی

نشان داده شده است که کشت آزمایشگاهی (در شیشه) بر میزان نقش گذاری و بیان ژن و در نتیجه پتانسیل تکوین طبیعی تأثیر میگذارد.

# تزريق داخل سيتوپلاسمي اسپرم

همانطور که گفته شد، این تکنیک به عنوان بخشی از IVF و بهصورت ترکیب با PGD به کار می رود، با این وجود کاربرد اصلی تزریق مستقیم اسیرم به درون تخمک، باروری ضعیف مردان به دلیل تعداد کم اســیرم، تحرک ضعیف اسیرم، مورفولوژی غیر طبیعی اسپرم، یا انسداد مکانیکی عبور اسپرم در امتداد مجرای وازدفران است. ناهنجاریهای کروموزومی یا بازآرایی در حدود ۵% از مردانی که ICSI برای آنها مناسب است و ۱۰ تا ۱۲% از مردان مبتلا به آزواسـپرمی یا اولیگواسپرمی شدید مشاهده شده است. به عنوان مثال می توان به جابجایی رابرت سونین ۱۳:۱۴ و حــذ فهای کروموزوم Y اشــاره کرد. برای مــردان مبتلا به آزواسپرمی یا الیگواسپرمی شدید، کاریوتایپ باید بررسی شود، از جمله استفاده از تکنیکهای مولکولی که به دنبال حذفهای Y تحت میکروسکوپی هستند. در افراد مبتلا به انسداد مکانیکی به دلیل عدم وجود مادرزادی دو طرفه مجرای وازدفران (CBAVD)، نسبت قابل توجهی دارای جهشهای CF هستند. ICSI به مردان مبتلا بـ CBAVD و همچنیـن افراد مبتلا به سـندرم کلاین فلتر، به دنبال آسپیراسیون اسپرم بیضه، امید میدهد. برخی از ناهنجاریهای کروموزومی در مردان ممکن است قابل وراثت باشند، به ویژه آنهایی که کروموزومهای جنسی را درگیر میکنند و افزایش اندکــی اما قطعی در ناهنجاریهـای کروموزومی در فرزندان (۱٫۶%) وجود دارد.

#### اسيرم اهدايي

به عنوان راهی برای کمک به درمان ناباروری مردان، یا اجتناب از خطر یک بیماری ژنتیکی، اهدای اسپرم (DI) از دهه ۱۹۵۰ مورد استفاده قرار می گیرد. هرچند به تازگی آگاهی از موضوعات ژنتیک پزشکی وارد عمل شده است. به دنبال مواردی از کودکانی که توسط DI متولد شدند، متعاقباً مشخص مواردی از کودکانی که توسط DI متولد شدند، متعاقباً مشخص شد که دارای اختلالات کروموزومی متعادل یا نامتعادل، یا در برخی موارد دارای CF (که نشان میدهد اهداکننده اسپرم ناقل برخی موارد دارای CF (که نشان میدهد اهداکننده اسپرم برای برخی موارد دارای کروموزومی در بسیاری از کشورها به جهشهای CF و بازآرایی کروموزومی در بسیاری از کشورها به یک روش معمول تبدیل شده است. این موضوع در سال ۲۰۰۰

توسط انجمن آندرولوژی بریتانیا پیشنهاد شد. در هلند از یک دهنده اســپرم برای تولد ۱۸ فرزند استفاده شد که منجر به یک ناهنجاری اتوزومال غالب تحلیل عصبی با بروز دیرهنگام (یکی از آتاکسیهای مخچه نخاعی) شد، بنابراین نشان میدهد که تمام ۱۸ فرزند در معرض خطر ۵۰ درصدی برای ابتلا به این بیماری قرار دارند. این موضوع منجر به اجرای این قانون شــد که اسپرم یک اهداکننده نباید بیش از ۱۰ بار استفاده شود، که قبل از این تجربه تا ۲۵ بار امکان استفاده بود. در بریتانیا، مردان بالای ۴۰ سال نمی توانند اهداکننده باشند، زیرا خطر کم اما درحال افزایشی برای ایجاد جهشهای رده زایشی جدید در اسیرم با افزایش سن پدر وجود دارد. البته، غربالگری اهداکننده برای همه جهشهای احتمالی ممکن نیست، اما این موارد برای برجسته کردن تضاد بالقوه بین درمان ناباروری (یا بیماری ژنتیکی) توسط DI و نگرانی زیاد در خصوص سلامتی کودک متولد شده است. چیزی که در این خصوص بیشتر مورد بحث قرار دارد در مورد میزان اطلاعاتی که باید به کودکان DI در مورد پدران ژنتیکی خود داده شود، است و قانون در سراسر جهان متفاوت است. تمامی این موارد بهشکل برابری در مورد زنانی صادق است که دهنده تخمک هستند.

# کمکهای باروری و قانون

در ایسالات متحده، هیسیج قانون فدرالی بسرای نظارت بر کمکهای باروری وجود ندارد بسه جز این الزام که نتایج IVF و کمکهای باروری وجود ندارد بسه جز این الزام که نتایج ICSI ادکا باید گزارش شوند. در بریتانیا، مقررات سختگیرانه از طریق HFEA بر اسساس قانون باروری در انسان و جنین شناسی ۱۹۹۰ (به روز شده در سال ۲۰۰۸) اعمال میشسود. HFEA به وزیر بهداشست گزارش میدهد، مجوزها را صادر می کند و بازرسی از مراکز ثبت شده را ترتیب میدهد. مجوزهای مختلفی برای درمان مراکز ثبت شده را ترتیب میدهد. مجوزهای مختلفی برای درمان کادر ۲-۲۰)، ذخیرهسازی (گامتها و جنینها) و تحقیقات (روی مربوط به تمامی دورههای درمانی و کودکان متولد شده است. اسناد مربوط به تمامی دورههای درمانی و کودکان متولد شده توسط مربوط به تمامی دورههای درمانی اهدایی، میبایست نگهداری شوند. تحقیقات مجاز تحت ایسن مجوز درمان ناباروری. غزایش دانش در مورد نقایص مادرزادی، سقط جنین، آزمایشات ژنتیکی بر روی رویان، تکوین اولیه جنین و درمان احتمالی بیماریهای جدی را پوشش میدهد.

روشهای غیرتهاجمی تشخیص پیش از تولد (NIPT) در آغاز قرن نوزدهم کشف شد که سلولهای جنینی وارد د شده از سلول کادر ۲۰-۲ درمانهای کمک به بارداری که نیاز به مجوز از سان در شکل دارند در امادا افغان از سان دارند (شکل افغان از ماشگاهی (IVF)

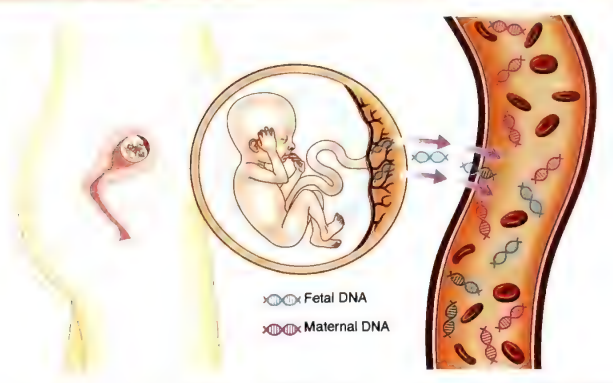
لقاح آزمایشگاهی (IVF)
تزریق داخل سیتوپلاسمی اسپرم (ICSI)
تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی (PGD)
درمان اهدای میتوکندریایی
اهدای اسپرم
اهدای تخمک
اهدای جنین
اهدای جنین
رحم جایگزین (Surrogacy)

است که هنگام استفاده برای جایگزینی CVS/آمنیوسنتز پس از نتیجه آزمایش ترکیبی سه ماهه اول پرخطر (۱:۱۵۰≤خطر تریزومی) مقرون به صرفه است. مهم است که به یاد داشته باشید که NIPT یک آزمایش غربالگری است و نباید برای تأیید تسخیص تریزومی به آن اعتماد کرد. یک نتیجه پرخطر NIPT هنوز نیاز به تأیید با آزمایش تهاجمی دارد. برخی از شرکتهایی که ارائه دهنده NIPT میباشند، ارزیابی CNVهای کروموزومی رایج را نیز شامل میشوند، برای مثال حذفهای ۲۲۹۱، شواهد رایج را نیز شامل میشوند، برای مثال حذفهای ۲۲۹۱. شواهد و دقت NIPT بدین منظور کمتر مشخص است و در بریتانیا چنین آزمایشی فقط از طریق مطالعات تحقیقاتی یا زمانی که سرمایه گذاری فردی (self funded) باشد در دسترس است.

## تشخیص غیر تهاجمی پیش از تولد

جذابیت یک آزمایش بسیار دقیق پیش از تولد، که از یک روش تهاجمی که خطر از دست دادن جنیس را به همراه دارد اجتناب میکند، آشکار است. در نتیجه، ارزیابی غیرتهاجمی دffDNA گسترش یافته است و امکان آزمایش طیف وسیعی از بیماریهای ژنتیکی را فراهم میکند، در انگلستان، برای FGFR3 سیندرم آپرت (FGFR2)، دیسپلازی اسکلتی مربوط به FGFR3، دیستروفی عضلانی نخاعی، دیستروفی عضلانی نخاعی، هایپرپلازی مادرزادی آدرنال، و جهشهایی در FGFR2 در برخی از بیماریهای کرانیوسینوستوزیز ثانویه دردسترس میباشد، از بیماریهای کرانیوسینوستوزیز ثانویه دردسترس میباشد، علاوه بر این، تشخیص غیر تهاجمی قرار دادی پیش از تولد نیز بسا آزمایشهایی که به صورت جداگانه برای این بیماری طراحی شدهاند، و جهش ژنهای خاص که بر یک خانواده تأثیر میگذارد، شدهاند، و جهش ژنهای خاص که بر یک خانواده تأثیر میگذارد، امکانپذیر است. برای بیماریهای مغلوب، به طور کلی شامل

گردش خون مادر می شوند، اما وجود DNA آزاد شده از سلول با منشا جنینی (cff DNA) مشتق شده از تروفوبلاست جفتی در یلاسمای خون مادران باردار تا سال ۱۹۹۷ مشخص نشد (شکل ۲۰–۱۷). ایسن یافتهی حقیقی در ابتدا در حرفه بالینی در اوایل هفته ۶ تا ۷ بارداری برای تعیین جنسیت جنین با تشخیص توالی DNA کروزوم Y و ژن Rhesus D جنین مورد استفاده قرار گرفت. تعیین زودهنگام جنسیت جنین از نظر بالینی در بارداریهای در معرض خطر بیماریهای مغلوب وابسته به X مفید است و همچنین امکان کاهـش ۵۰ درصدی نیاز به آزمایش تهاجمی را فراهم می کند. مشکل آنالیز cffDNA جداسازی آن است زیرا ۸۰ تا ۹۰% آن را DNA آزاد شــده از سلول با منشاء مادری تشکیل مى دهد. فقدان DNA كروموزوم Y ممكن است نشان دهنده اين باشــد که جنین مونث است یا اینکه مقدار DNA جنین بسیار کم است. این مشکل با استفاده از Real Time PCR برای تعیین کمی مقدار DNA جنین یا DNA کل موجود در پلاسما، برطرف می شود. تکنیکهای تشخیصی برای سندرم داون و دیگر بیماریهای تریزومی رایج در جنین با سرعت بالایی پیشرفت داشــته است. در این مورد، چالش در تمایز بین یک نمونه DNA است که در آن ساختار جنینی دارای سه نسخه از کروموزوم ۲۱ بوده درحالیکه در DNA آزاد سلولی مادری دو کپی از کروموزوم ۲۱ یافت می شود. این یافته با استفاده از فناوری توالی یابی گسترده و موازی شاتگان همراه با آنالیز دادههای پیچیده توالییابی به دست أمده است. اساساً، ميليونها قطعه كوچك cffDNA (كه شامل کروموزوم رندوم و یک کروموزوم مد نظر ما می باشد) از پلاسمای مادر (شامل DNA آزادشده سلول مادری و جنینی است) تكثیر و توالی یابی میشوند. سبس قطعات بر روی ژنوم انسان نقشهبرداری میشوند و بر مبنای فراوانی یا چگالی آنها در امتداد هر کرومــوزوم مورد تجزیه و تحلیل قــرار می گیرند، که امکان تشخیص سندرم داون، که قطعات کروموزوم ۲۱ اضافی مشاهده میشبود، در جنین را فراهم می کند و به همین ترتیب می توان از این تکنیک برای یافتن سایر آنوپلوئیدیهای شایع استفاده نمود. مطالعات، دقت این تکنیک را ۹۹% بسرای تریزومی ۲۱، ۹۶% برای تریزومی ۱۸ و ۹۱% را برای تریزومی ۱۳ نشان داده است. همانطور که قبلاً بحث شد، جایگزینی غربالگری حاملگی اولیه فعلي صرفاً با NIPT يرهزينه خواهد بود و به قيمت روشهاي غربالگری فعلی تمام میشود. با این حال، NIPT بدون شک به بخشیی ضروری از غربالگری معمول در ترکیب با آن تستهایی که از قبل در دســـترس هستند تبدیل خواهد شد، و محاسبه شده



شــکل ۱۷-۲۰، مقادیر کمی از DNA جنین بدون ســلول از طریق تروفوبلاستهای جفت به گردش مادر میرسد و برای تجزیه و تحلیل ژنتیکی قابل دسترسی است.

جستجوی شواهدی از جهش ژن بیماریزای پدری میشود، کسه در صورت عدم وجود اطمینان بخش خواهد بود، زیرا نوزاد نمی تواند چیزی بیش از ناقل این بیماری باشد. در صورتی که جهش پدری

شناسایی شود، به زوجها آزمایش تهاجمی برای تأیید اینکه آیا جنین صرفاً ناقل است یا مبتلا به این بیماری است، توصیه میشود. استفاده از NIPD نیاز به آزمایش تهاجمی پیش از تولد را به روشیی مشابه جنسیت جنین برای اختلالات وابسته به X کاهش میدهد. اگرچه نگرانیهای اجتنابناپذیری وجود دارد که ایسن تکنولوژی آزمایش جنین را برای خصوصیات یا ویژگیهای غیرپزشکی ممکن میسازد، با توجه به ماهیت تصدیق کننده هر آزمایش، این امر بسیار بعید است. با این حال، به طور چشمگیری وجهه آزمایشات و غربالگری پیش از تولد را برای آینده قابل پیش وجهه آزمایشات و غربالگری پیش از تولد را برای آینده قابل پیش بینی تغییر میدهد.

## توالی یابی سریع اگزوم پیش از تولد

یکی از مشکلات ژنتیک پیش از تولد، تشخیص در یک دوره زمانی محدود با جزئیات فنوتیبی محدود است. از آنجایی کسه آزمایشهای ژنتیکی گسترده، برای مثال یک پانل ژنی بزرگ، ممکن است چندین ماه طول بکشد تا تکمیل شود،

بسیاری از مشاورههای پیش از تولد بر اساس یافتههای اسکن و تشخیص های ژنتیکی بالقوه است، شاید فقط در اواخر بارداری، زمانی که ممکن است دیگر ختم بارداری صورت نگیرد، یا پس از اتمام بارداری، تشخیص را تأیید کرد. برای حاملگیهایی که با تصویر پیچیدهای از ناهنجاریهای مادرزادی همراه با آزمایش کروموزوم طبیعی میباشند و در مواردی که تشخیص ژنتیکی محتمل است، توالی یابی اگزوم در حال تبدیل شدن به بخش کلیدی از مسیر تشخیصی است. آزمایش سریع، که در عرض چند هفته نتیجه میدهد، میتواند برای یک زوج در ارائه اطلاعات در مورد پیش آگهی نوزاد متولد نشدهشان بسیار سودمند باشد. در برخی موارد، برای مثال برخی بیماری های متابولیسیمی، نتایج آزمایش به درمان ســریع در نوزاد اجازه داده است. در سالهای آتی، توالییابی کل ژنوم به ناچار نقشی در روش پیش از تولد نیز خواهد داشت، و در حالی که بسیاری از مسائل مربوط به استفاده و تفسیر چنین دادههای پیچیدهای است، فواید آن می تواند در این زمینه از ژنتیک قابل توجه باشد.

## درمان پیش از تولد

این بخـش از کتـاب عمدتاً بـر غربالگــری و آزمایش ناهنجاریهای پیش از تولد متمرکز شده است، که این ناگزیر به



مفاهيم بنيادي

این معنی است که گزینه TOP یک نتیجه ممکن و محتمل است. برای آینده خوشبینی محتاطانهای وجود دارد که آزمایشهای پیش از تولد بــه مرور زمان منجر به امکان درمان مؤثر در رحم، حداقل برای برخی بیماریها میشود. چند مورد گزارش شده از یبوند سلولهای بنیادی پیش از تولد در جنینهایی با تشخیص استئوژنز ایمپرفکتا (استخوانزایی ناکامل) وجود دارد که نشان میدهد درمان منجر به کاهش تعداد مورد انتظار شکستگیها می شود. درمان جنین مبتلا به نقص ایمنی مرکب شدید نیز گزارش شده است. تحمل ایمونولوژیکی جنین به آنتی ژنهای خارجی وارد شده در رحم به این معنی است که سلول های بنیادی تزریق شده به عنوان ' سلولهای خودی' شناخته میشوند، و چشمانداز نتایج دراز مدت خود را بههمراه دارد. هنگامی که ثابت شود ژن درمانی هم ایمن و هم موثر است، تحمل ایمونولوژیکی جنین باید شروع چنین درمانی را پیش از تولد نسبت به بعد از أن آسان تر كند. اين مسئله همراه با مزيت كاهش مدت زماني است که در آن آسیب غیرقابل برگشت می تواند در اعضایی نظیر سیستم عصبی مرکزی رخ دهد که خود میتواند تحت تأثیر

غربالگری پیش از تولد را می توان با روشهای غیر تهاجمی مانند غربالگری ترکیبی سه ماهه اول برای سندرمهای داون، ادواردز (Edwards) و پاتو (Patau) انجام داد که ترکیبی از مارکرهای بیوشیمیایی، اندازه گیری شفافیت نوکال (nuchal) و سن مادر است. سونوگرافی دقیق برای ناهنجاریهای ساختاری بخش مهمی از غربالگری پیش از تولد است.

ناهنجاریهای تحلیل عصبی پیشرونده باشد.

آزمایشهای ویژه پیش از تولد اختالات کروموزومی و تک ژنی به طور سنتی بر تکنیکهای تهاجمی مانند آمنیوسنتز یا نمونهبرداری از پرزهای جفتی برای به دست آوردن نمونه با منشاء جنینی برای آنالیز متکی بود. در حالی که این آزمایشات اغلب فقاط بعنوان درخواست باقی میمانند، روشهای غیر تهاجمی به طور فزایندهای در دسترس هستند.

روشهای تسبت تهاجمی پیش از تولد خطرات کمی برای ایجاد سقط جنین دارند (مانند آمنیوسنتز ۵۰% تا ۱%، نمونه برداری از پرزهای کوریونی ۱%، کوردوستتز ۱% تا ۲%، فتوسکوپی ۳% تا ۵%). شاخصهای رایج برای آزمایشهای تهاجمی پیش از تولد عبارتند از: افزایش خطر ترکیبی یا افزایش شفافیت نوکال، سابقه قبلی یا خانوادگی، سابقه یک اختلال کروموزومی یا تک ژنی یا ناهنجاریهای ساختاری شناسایی شده در سونوگرافی،

اگرچه اهمیت بسیاری از یافتههای تشخیصی پیش از تولد آشکار است، اما مکرراً موقعیتهایی پیش میآید که پیش بینی پیامدهای آن برای جنین بسیار دشوار است، در این صورت باید به زوجین مشاوره تخصصی ژنتیک توصیه میشود.

آزمایش غیر تهاجمی پیش از تولد رویکرد غربالگری پیش از تولد را تغییر میدهد و دقت بیشتری را برای آزمایش تریزومیهای رایج فراهم میکند، اما تایید کننده تشخیص تلقی نمی شود

تشـخیص غیر تهاجمی پیش از تولد به طــور فزایندهای برای طیفی از اختلالات تک ژنی در دســترس اســت، در نتیجه نیاز به آزمایش تهاجمی کاهش مییابد

توالی یابی کل اگزوم و کل ژنوم شروع به ایفای نقش در تشخیص پیش از تولد اختلالات ژنتیکی احتمالی می کنند و احتمالاً در سال های آینده تأثیر قابل توجهی خواهند داشت.

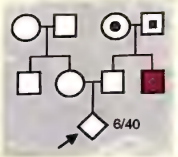
تکنولوژی نه تنها از نظر آزمایش در دوران بارداری پیشرفت کرده است، بلکه موفقیت روزافزون تشخیص ژنتیکی قبل از لانه گزینی، این روش را به انتخابی محبوب برای بسیاری از زوجهایی تبدیل کرده است که از آزمایشات قبل از زایمان اجتناب میکنند

## سناریوی بالینی ۱۰ دست. 🗷 محتد است سامت سامت داد داد است

به یک زن ۳۶ ساله بسدون تجربه زایمان، نتایی غربالگری ترکیبی پرخطر بر اساس سن مادر و اندازهگیری پروتئین پلاسمایی A مرتبط بیا بارداری پایین (کمتر از ۴٫۰ مضربی از میانه) در هفته ۱۲ بارداری داده می شود. هیچ ناهنجاری اسکن دیگری شناسایی نشده است. گزینههای مدیریتی موجود چیست؟ نتایج آزمایش های بیشتر چگونه بر مدیریت بارداری تأثیر می گذارد؟

#### سناريوي باليني ٢

یک زوج بر اساس سابقه خانوادگی فیبروز کیستیک به کلینیک ژنتیک ارجاع داده می شوند. آنها در انتظار اولین فرزند خود هستند که در حال حاضر در هفته ۶ بارداری است.



چگونه آنها را در مورد خطر برای فرزند متولد نشده خود راهنمایی میکنید، چه آزمایشات بیشتری می توانید ارائه دهید، و چه آزمایشاتی در بارداری وجود دارد که باید والدین هر دو ناقل باشند؟



سوال. چه تفاوتی بین.. . یک دکتر.. . و خدا وجود دارد؟ پاسخ. خدا فکر نمیکند که او یک پزشک است.

(ناشناس)

خلاصه

انتقال اطلاعات در مورد اختلالات ژنتیکی می تواند به اندازه خود اختلالات پیچیده باشد و نیاز به مهارت زیادی در انطباق با نیازهای افراد، زوجها و خانوادهها دارد. در این فصل عوامل ضروری مشاوره ژنتیک شرح داده می شود و برخی از مسائل خاص که نیاز به هدایت دقیق دارند، در نظر گرفته می شوند.

هر زوجیی که فرزندی با یک ناهنجاری جدی داشته باشد، ناگریز باید به این موضوع فکر و بررسی کنند که چرا این اتفاق افتاده است و آیا فرزند یا فرزندانی که در آینده خواهند داشـت، ممكن است به طور مشابه تحت تأثير قرار بگيرند. به طور مشابه، افرادی که سابقه خانوادگی یک بیماری جدی دارند، احتمالاً نگران هستند که یا به این بیماری مبتلا شوند یا آن را به نسلهای آینده منتقل کنند. آنها همچنین بسیار نگران این خطر هستند که کودکان به ظاهر سالم آنها ممکن است این بیماری را به فرزندان خود منتقل کنند. حساسیت بسیاری در ارتباط با همه کسانی که مبتلا به یک بیماری ژنتیکی جدی هســتند، لازم است. فقط چندین جمله که با آگاهی و دقت بسیار بیان میشسود می تواند برای بیماران آرامش بخش باشد، و دلیلی اسبت که یک جلسه معنادار و تاثیرگذار ادامه یابد؛ تنها چند کلمه از روی بی احتیاطی که شرایط جدی آنان را روشن و نادیده انگارد، مى تواند به طور جبران ناپذيرى به ارتباطات آسيب برساند. اهميت اطمینان و اعتماد در رابطه بین بیمار و متخصص سلامت هرگز نباید دست کم گرفته شود، همانطور که اطمینان در دنیای تجارت برای قراردادهای تجاری بسیار مهم است. تحقق نیازهای افراد

و زوجین، همراه با آگاهی از اهمیت ارائه اطلاعات صحیح و مناسب، از عوامل کلیدی در استقرار ژنتیک بالینی و مشاوره ژنتیک بوده است.

#### تعديف

تلاشهای بی شماری برای ارائه یک تعریف رضایت بخش و همه جانبه، از زمان معرفی اولین خدمات مشاوره ژنتیک در حدود ۵۰ سال پیش صورت گرفته است. همه هم عقیده هستند که این یک فرآیند ارتباطی و آموزشی اسبت که می تواند به نگرانیهای مربوط به ایجاد و یا انتقال یک بیماری ارثی بپردازد. فردی که به دنبال مشاوره ژنتیک است به عنوان مشاوره گیرنده شناخته می شود. در طی فرآیند مشاوره ژنتیک، به طور گستردهای توافق شده است که مشاوره دهنده باید اطمینان حاصل کند که مشاورگیرنده را قادر به درک موارد زیر کرده است:

۱. تشخیص پزشکی بیماری و پیامدهای آن از نظر پیش آگهی و درمان احتمالی

۲. نحوه توارث بیماری و خطر ایجاد و یا انتقال آن
 ۳. انتخابها یا گزینههای در دسترس برای مواجه با خطرات

همچنین موافقت شده است که مشاوره ژنتیک باید شامل یک عنصر ارتباطی و حمایتی قوی باشد، به طوری که کسانی که به دنبال اطلاعات هستند بتوانند بدون فشار یا استرس بی مورد به تصمیمات کاملا آگاهانه خود برسند (کادر ۲۱–۱).

### اثبات تشخيص

اثبات و رسیدن به تشخیص مرکزیت مشاوره ژنتیک است. اگر بهطور کلی اطلاعات نادرست، نامناسب و گمراه کننده ارائه شود، ممکن است به صورت بالقوه پیامدهای فاجعه آمیزی را در

## **کادر ۱-۲۱ مراحل مشاوره ژنتیک**

تشخیص، بر اساس سابقه خانوادگی دقیق، تاریخچه پزشکی، معاینات و تحقیقات ارزیابی و سنجش خطر بحث در مورد گزینهها بحث در مورد گزینهها ارتباط و حمایت طولانی مدت

پی داشته باشد. هرچند، هنگامی که تشخیص و مقادیر خطر هر دو مشخص نباشند، مهارتهای مشاورهای ممکن است تا حد زیادی مورد آزمون قرار گیرند. دستیابی به تشخیص در ژنتیک بالینی معمولاً شامل سه مرحله اساسی برای هر مشاوره پزشکی است: گرفتن شرح حال، انجام معاینه و انجام تحقیقات مناسب. اغلب، اطلاعات دقیق در مورد سابقه خانوادگی مشاور گیرنده توسط یک تیم اختصاصی سابقه خانوادگی ماهر که در تأیید اطلاعات در ارتباط با سابقه خانوادگی یا از طریق مشاوره قبلی با یک مشاوردهنده ژنتیک میباشند، به دست میآید. یک سابقه خانوادگی کامل و دقیق سنگ بنای کل فرآیند ارزیابی و مشاوره ژنتیک است. اطلاعات بیشتر در مورد سابقه پزشکی خانوادگیی و فردی، زمانی که میتوان معاینات کامل و تحقیقات مناسب را انجام داد، اغلب در کلینیک حاصل می شود. برخی از بيماران ممكن است قبل از مراجعه أزمايشات ژنتيكي محدودي داشته باشند، به عنوان مثال یک آرایه هیبریداسیون مقایسهای ژنومیک (CGH) از طریق متخصص اطفال درخواست شده است، که نیاز به توضیح با جزئیات دقیق در مورد نتایج دارد. به دیگران آزمایشات ژنتیک مناسب ارائه خواهد شد که ممکن است شامل هر نوعی از آزمایشهای تک ژنی گرفته تا پانلهای ژنی و توالی یابی کل اگزوم باشد، که همه این موارد برای کسب رضایت آگاهانه نیازمند مشاوره ماهر هستند. ارجاع به متخصصان در تخصص های دیگر مانند نورولوژی، قلب و عروق و چشم پزشکی نیز ممکن است مشاهده شود. کیفیت خوب مشاوره ژنتیک معمولاً به در دســترس بودن چند تخصصی برای کمک به دستیابی به تشخیص دقیق بستگی دارد. بسیاری از بیماریها هتروژنی سببی را نشان میدهند. به عنوان مثال، ناشنوایی و عقب ماندگی ذهنی غیراختصاصی می توانند هر دو ناشی از عوامل محیطی یا ژنتیکی باشند. اگر آزمایشهای معمول ژنتیکی و سابقه خانوادگی اطلاع دهنده نباشد، مشاوره اغلب بر خطرات تجربی تکیه می کند، اگرچه این خطرات به ندرت به اندازه خطرات مبتنی بر تشخیص دقیق و اختصاصی رضایتبخش هستند. یک



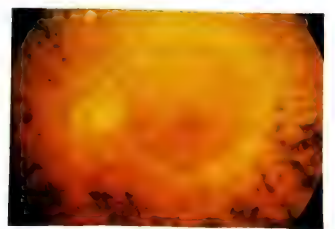
شکل ۲۱-۱؛ سندرم اهلرز دانلوس، الگوی وراثتی این سندرم اتوزومال غالب است زیرا پدر و پسر مبتلا هستند.

اختـالال در صورتی می تواند هتروژنی ژنتیکی را نشـان دهد که توسـط بیش از یک مکانیسم ژنتیکی ایجاد شود. بسیاری از این اختلالات شناخته شدهاند و درصورتی که بیماری هتروژن چندنوع الگوی توارث مختلف را نشان دهد، مشاوره می تواند بسیار دشوار باشـد. مثالهای رایج عبارتند از نقص شـنوایی حسی-عصبی، رتینیت پیگمانتوزا، بیماری شـارکوت ماری توث، و بیماریهای بافت پیوندی از جمله اشکال مختلف سندرم اهلرز دانلوس (شکل بافت پیوندی از جمله اشکال مختلف سندرم اهلرز دانلوس (شکل ۱-۲۱). همگـی می توانند توارث اتوزومال غالب (AD)، اتوزومال مغلوب و در برخی موارد وراثت میتوکندریایی را نشان دهند (جدول ۱-۲۱).

به طور فزایندهای، آزمایشهای پانل ژنی برای گروههای خاصی از بیماریهای ژنتیکی، به عنوان مثال، بیماریهای چاصی از بیماریهای در تینیت پیگمانتوزا (شکل ۱-۲۱)، تشخیص ژنتیکی را فراهم کرده است، اگرچه ممکن است در صورت شناسایی واریانتی با اهمیت نامشخص (VUS) باعث سردرگمی شود. این یافتهها، هم قبل از نمونهگیری در مرحله توضیح نحوه آزمایش و هم هنگام ارائه نتایج، چالشهای مشاورهای را ایجاد







شکل ۲-۲۱ فوندوس (قاعده) چشــم تغییرات رنگدانهای مشخص در رتينيت پيگمانتوزا را نشــان ميدهد. (From Yanoff M, Duker JS. (Ophthalmology, 4th ed.Elsevier, 2014. With permission.

بیان نمود. شفاف و قاطع بودن در بیان خطر، جهت جلوگیری از ابهام و سردرگمی، امری مهم میباشد، و ضروری است تأکید شود که خطر برای "هر" بارداری صدق می کند، به عبارت دیگر شانس فاقد حافظه است. در والدینی که فرزندی مبتلا به یک بیماری AR دارند، این بدان معنا نیست که سه فرزند بعدی آنها مبتلا نخواهند بود. سکه پرتاب شده هیچ خاطرهای از اینکه در آخرین پرتاب به صورت شـیر فرود آمـده یا خط ندارد! همچنین مهم است که مشاوران ژنتیک به عنوان پیامبران عذاب دهنده تلقی نشوند. می توان به جنبه دیگر خطر نیز تأکید کرد، به طوری که اگر مقادیر خطر تجربی عود مجدد ا برای شکاف لب و کام دو طرفه تقريباً ٢% باشد، نتيجه أن اين است كه به احتمال ٩٠% این مشکل دفعه بعد رخ نخواهد داد.

## سنجش کیفی – ماهیت یک خطر

در تصمیم گیری های مبتنی بر مقادیر خطر، مطالعات نشان دادهاند که مقدار عددی خطر دارای ارزش کمتری نسبت به ماهیت یا بار مسائل سلامتی مرتبط با تشخیص میباشد. بنابرایسن میزان خطر 'بالا' ۱ در ۲ برای مشکلات جزئی مانند سین داکتیلی پوستی جزئی بین انگشتان دوم و سوم، مانع والدین نخواهد بود. با این حال، ۱ درصد خطر موزائیسم رده زایشی برای بيمارىاى مانند توبروز اسكلروزيس اغلب براي والدين كافي است تا آزمایشات پیش از تولد را درخواست کنند عوامل دیگر، مانند اینکه آیا یک بیماری را می توان با موفقیت درمان کرد، آیا با درد همراه است یا پایان دهنده زندگی است، آیا تجربه ارعاب در کودکی برای والدین مبتلا وجود دارد یا خیر، و تجربه خود فرد

جدول ۱-17 بیماریهای ارثی که الگوهای وراثتی متفاوتی را نشان میدهند

الكوهاي وراثتي	پیماری
AD, AR	آتاکسی مغزی-نخاعی (Cerebellar ataxia)
AD, AR, XR	بیماری شارکوت ماری توث
AD, AR, XR	آب مروارید مادرزادی (Congenital cataract)
AD, AR, XR	سندرم اهلرز دانلوس
AD, AR, XR	(Ichthyosis) ایکتیوز
AD, AR, XR	میکروسفالی (Microcephaly)
AD, AR	بیماری کلیه پلی کیستیک
	(Polycystic kidney disease)
AD, AR, XR, M	رتينيت پيگمانتوزا
AD, AR, XR, M	ناشنوایی حسی-عصبی
	(Sensorineural hearing loss)

AD، اتوزومـــال غالب. AR، اتوزومال مغلــوب. M، ميتوكندري. XR، وابسته به X مغلوب.

مي كنند. اين چالشها ممكن است هم به ارزيابي مقادير خطر و هم به ارتباط میزان خطر در صورت عدم اطمینان مربوط باشد.

### محاسبه و ارائه مقادیر خطر

اگر اطلاعات شــجره نامه بســيار واضح باشــد، حتى اگر تشخیص پیماری دقیق نباشد، محاسبه و ارائه مقادیر خطر عود مجدد بیماری ممکن است ساده باشد. با این حال، عواملی مانند سن شروع متغير، كاهش نفوذ، يافتن واريانتي با اهميت شناخته نشده (VUS)، و بیماریهایی که نشان دهنده وراثت دوژنی مى باشــند، مى توانند محاسبه خطر را پيچيده تر كنند. اما نحوه برقرار کردن ارتباط برای بیان مقادیر خطر فراتر از ارائه یک عدد یا درصدها میباشد. تصمیم گیری در مواجهه با میزان خطر معمولاً یک فرآیند چند جانبه است، بنابراین قاعدهٔ کلی عملکرد این است که خطر عود مجدد باید به صورت کمی و کیفی بررسی شده و به افراد ارا ئه گردد.

## سنجش کمی ۔ ارزش عددی یک خطر

بسیاری از مردم برای درک مفاهیم اساسی خطر، به ویژه روشهای مختلف بیان آن، مانند شکلی از احتمال یا درصد، در تلاش هستند. بنابراین، خطر ۱ در ۴ برای بیماری AR را می توان به عنوان نسبت احتمال ۳ به ۱ یا به صورت درصدی ۲۵%

<sup>1-</sup> Empuric recurrence risk

از این بیماری، به عنوان مثال، اگر آنها از یکی از خویشاوندان خود در طول بیماری پرستاری کرده باشند، ممکن است همگی به فرآیند تصمیم گیری مرتبط باشند.

## جای دادن خطر در جایگاه خود

والدیسن در معرض خطری که به کلینیک مشاوره ژنتیک مراجعه می کنند باید اطلاعاتی در اختیارشان قرار گیرد، که آنها را قادر سازد با در نظر گرفتن شرایط خود و بر اساس بالا یا پایین بودن میزان خطر برای آنها، تصمیم بگیرند. به عنوان مثال، اشاره به این نکته که تقریباً از هر ۴۰ نوزاد، ۱ نفر دارای بدشکلیهای مادرزادی (اغلب قابل درمان) یا اختلال ناتوان کننده است، می تواند مفید (اما هشدار دهنده) باشد. بنابراین، یک خطر اضافی ۱ در ۵۰ اگرچه در ابتدا هشدار دهنده است، ممکن است با بازاندیشی نسبتاً کم تلقی شود. به عنوان یک راهنمای قراردادی خطرهای ۱ در ۱۰ یا بیشتر معمولاً بهعنوان خطر بالا، ۱ در ۲۰ یا بیشتر معمولاً بهعنوان خطر بالا، ۱ در ۲۰ یا کمتر به عنوان خطر پایین و مقادیر بین این دو به عنوان خطر متوند.

### بحث در مورد گزینهها

پس از رسیدن به تشخیص و بحث در مورد خطر بروز و عود مجدد بیماری، مشاور باید تمام اطلاعات مربوطه لازم را به فرد یا زوجین ارائه کند تا بتوانند تصمیمات آگاهانه خود را بگیرند. در صورت لزوم امکان انجام و دسترسی به تشخیص پیش از تولد باید به همراه جزئیات انجام روشها، زمان بندی، محدودیتها و خطرات مرتبط مهورد بحث قرار گیرند (به فصل ۲۰ مراجعه کنید). در موارد مناسب، گزینههای کمک باروری باید ذکر شوند، که شامل اهدای گامت و تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی میباشند. این تکنیکها را میتوان زمانی که یکی از زوجین نابارور است، بهعنوان مثال برای سندرمهای کلاین فلتر یا ترنر (به فصل ۱۷ مراجعه کنید)، یا برای جلوگیری از انتقال یک مشکل ژنتیکی در یک یا هر دو شریک، استفاده کرد. این مسائل باید با حساسیت بسیاری مطرح شوند. برای برخی، چشم انداز تشخیص پیش از تولد و به دنبال آن خاتمه حاملگی انتخابی غیرقابل قبول است، در حالی که برخی دیگر از زوجین این را تنها راه برای داشتن فرزندان سالم میدانند. با دسترسی گستردهتر به تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی، بسیاری از زوجها، به ویژه أنهایی کے خاتمه حاملگی برای أنها غیرقابل قبول است، این

راه را انتخاب می کنند، اما بسیار مهم است که زوجها در مورد روند طولانی مدت درمان، میزان موفقیت و خطرات مرتبط با آن مشاوره شوند. نظر شخصی مشاور هر چه باشد، بیماران حق دریافت اطلاعات کامل در مورد گزینهها و روشهای بارداری را دارند که از نظر فنی امکان پذیر و از نظر قانونی مجاز هستند.

### ارتباط وحمايت

توانایی برقراری ارتباط در مشاوره ژنتیک ضروری است و یک فرآیند دو طرفه است. علاوه بر ارائه اطلاعات، مشاور باید درصدد پذیرش ترسها و امیدهای بیماران، چه بصورت بیان شده و یا بیان نشده باشد. مهارتهای خوب گوش دادن، همانند توانایی ارائه اطلاعات به شیوهای واضح، دلسوزانه و مناسب و با حساسیت فرهنگی برای مشاوره حیاتی و مهم است. اغلب یک فرد یا زوجین زمانی که برای اولین بار از تشخیص ژنتیکی بیماری خود مطلع میشوند، احساساتی و ناراحت میشوند و ممکن است احساس گناه داشته باشند. طبیعی است که بیماران به گذشته نگاه کنند و هر رویداد و اتفاق رخ داده را برای مثال در دوران حاملگی بررسی کنند. بنابراین، ارائه اطلاعات بالقوه پیچیده، باید با در نظر گرفتن عوامل روانشاختی و عاطفی پیچیدهای که ممکن است بر جلسه تأثیر بگذارد، صورت بگیرد. محیط باید آرام و راحت و بههمراه زمان کافی برای بحث و پرسیش باشد. تا حد امکان، باید از استفاده اصطلاحات تخصصی اجتناب شود و یا در صورت استفاده، توضیحاتی کامل در مورد آنها ارائه شود. به ســؤالات باید بطور آشکار و صادقانه پاســخ داده شود، از جمله مواردی که به تشخیص و نتایج حاصله اطمینانی نیست. اکثر بیماران درک می کنند که محدودیتهایی وجود دارد، و برخی از والدین کودکانی که دارای بیماری غیرقابل تشخیص اند، می توانند بپذیرند که فرزندشان منحصر به فرد است و حرفه پزشکی را به چالش کشیده است (متاسفانه این کار چندان دشوار نیست). علیرغم هر تلاشی، یک جلسه مشاوره ممکن است فشرده بوده و حجم اطلاعات ارائه شده بسیار زیاد باشد. به همین دلیل، بیماران باید پس از جلسه یک گـزارش و گاهی مطالب مکتوب اضافی دریافت کنند. همچنین ممکن است متعاقبا یک مشاوردهنده با آنها تماس بگیرد، که فرصتی برای روشن شندن مسائل دشوار يا گيج كننده فراهم مي كند. بيماران و زوجهايي كه اطلاعات پیچیده و گاهی ناراحت کنندهای دریافت کردهاند، به عنوان مثال در رابطه با تشـخیص پیش از تولد یا آزمایشهای پیش از بروز علائم بیماری هانتینگتون، باید فرصت حمایت و تماسهای

<sup>1-</sup> Disabling disorder

بشــتري را داشته باشند. اکثر مراکز این قبیل فعالیت را از طریق تیمی از مشاوران ژنتیک ارائه میدهند.

### گروههای حامی بیماران

سازمانهای حمایتی بیماریهای خاص، معمولاً با مدیریت توسط والدین با انگیزه و آگاه و خانوادههای مبتلا تأسیس شدهاند و نقش بسیار ارزشمندی دارند. بسیاری از آنها با متخصصین ایے حوزہ ارتباط دارند و اطلاعات دقیق و قابل فهمی را به خانوادهها ارائه میدهند. برخی از بیماریهای ناشناختهای نیز در خانوادههایی وجود دارند که تشخیص ناشناخته باقی مانده است. برخی خانوادهها هنگامی که با یک تشخیص جدید، نادر یا بدون نام مواجه میشوند، بسیاری از خانوادهها احساس انزوا می کنند، بهویژه که اکثر متخصصان سلامت و پزشکی اطلاعات کمی در مورد بیماری خاص آنها دارند و این خانوادهها برای ارتباط با دیگران که تجربیات مشابهی دارند ارزش زیادی قائل هستند. اطلاعات در مورد گروههای حامی مناسب باید بهطور معمول ارائه شود، اگرچه افراد با انگیزه به سرعت از طریق اینترنت و رسانه های اجتماعی ارتباط برقرار می کنند. بسیاری از گروه های به خوبی سازماندهی شده با موفقیت بودجه تحقیقاتی رأ تأمین می کنند و به راهاندازی خدمات جدید کمک می کنند.

## مشاوره ژنتیک دستوری یا غیر دستوری

مشاوره ژنتیک یک فرآیند ارتباطی است که اطلاعاتی را ارائه میدهد و هدف این است که اطمینان حاصل شود که فبرد یا زوجین با آگاهی کامل از خطرات و گزینه ها تصمیمات خـود را اخذ نمایند. توافق قاطع وجود دارد که مشـاوره ژنتیکی باید غیر دستوری باشد، یعنی هیچ تلاشی در جهت سوق دادن مشاوره گیرنده به سیمت یک گزینش یا راهکار خاص صورت نپذیرد. همچنین، مشاور ژنتیک باید تلاش نماید تا از قضاوت يرهيز كند، حتى اگر تصميمي كه گرفته شده، نامعقول به نظر برسد یا برخلاف باورهای خود مشاور باشد. بنابراین نقش مشاور ژنتیک تسهیل نمودن و افزایش خودمختاری فرد در جهت تصمیم گیری است، نه ارائه یا پیشنهاد برای یک اقدام خاص. این رویکرد شـخص محور با مدل تئوری مشـاوره که توسـط کارل روگرز آمریکایی (۱۹۰۲–۱۹۸۷) توسعه یافته بود، نسبت به رویکرد روان پویشی٬ زیگموند فروید (۱۸۵۶–۱۹۳۹) مطابقت

بشتری دارد. اگر از مشاوران پرسیده شود که در صورت مواجهه با وضعیت بیمار چه کاری انجام میدهند، به طور کلی ترجیح بر این است که از ابراز عقیده خودداری شود. درعوض، پیشنهاد می شود که مشاور گیرنده تصور کند در صورت انتخاب هر یک از گزینههای پیش رو، از عواقب آنها چه احساسی خواهد داشت. این 'مشاوره تصمیم گیری مبتنی بر سناریو" است و بازتابهای دقیق را تشویق میکند، به ویژه زمانی که تصمیمات عواقب غیرقابل بازگشتی دارند، مهم است. این بیماران و خانوادههایشان هستند که باید با عواقب تصمیمهایشان زندگی کنند، و آنها باید تشویق شوند تا تصمیمی بگیرند که می توانند با آن بهتر زندگی كنند - تصميمي كه كمترين احتمال پشيماني را دارد.

### نتايج مشاورة ژنتيک

موضوع تعیین نتایج در مشاوره ژنتیک، تا حدی به علت ماهیت نسبتا مبهم آن و دشواری در تعیین نقاط نهایی قابل اندازه گیری و همچنین به دلیل فشار بر بودجه مراقبتهای بهداشتی، مشکل وبحث برانگیز است. با این وجود اهمیت تخصص مشاوره در رابطه با توضیح پیچیدگیهای توالی یابی كل اگــزوم يا ژنوم،رضايت براى انجــام آزمايش وتوضيح نتايج أزمایش ژنتیکی شناخته شده است.

به طور کلی، سـه معیار نتایج اصلی که ارزیابی شـده اند عبارتند از: یادآوری، تأثیر برروی رفتار تولیدمثلی بعدی و رضایت بیمار. اکثر مطالعات نشان دادهاند که بیشتر افرادی که به کلینیک مشاورة ژنتیکی مراجعه می کنند، اطلاعات ارائه شده را به یاد می آورند به خصوص اگر ارائه اطلاعات با یک نامه شخصی و یا دیدار مجدد تقویت شده باشد. با این وجود ممکن است سردرگمی ایجاد شود و تا حدود ۳۰% از مشاورهگیرندگان، در به خاطر سيردن مقادير دقيق خطر، مشكل دارند. مطالعاتي كه برروی رفتار تولیدمثلی بعدی زوجها پس از حضور در کلینیک مشاورهٔ ژنتیکی، متمرکز شده اند، نشان داده اند که تقریبادر ۵۰%، زوجهای مراجعه کننده رفتار تولیدمثلی تحت تأثیر قرار گرفته است به ویژه در رابطه با شدت بیماری، تمایل والدین به داشتن فرزند، و اینکه آیا، تشخیص و یا درمانی پیش از تولددر دسترس میباشد. درنهایت، مطالعاتی که در زمینهٔ ارزیابی رضایت مندی بیماران انجام شد، تلاش کردند که بهترین تعریف را از میران «رضایتمندی» مطرح کنند. برای مثال یک فرد می تواند از روشی که توسط آن مشاوره می شود راضی باشد اما

<sup>1-</sup> Non-directive

<sup>2-</sup> Psychodynamic

<sup>3-</sup> Scenario based decision counseling

به علت عدم تشخیص دقیق و یا دردسترس نبودن یک آزمایش تشخیصی قطعی پیش از تولد، بسیار ناراضی باشد.

در شرایطی که بودجه کافی برای توسعه خدمات بهداشتی و درمانی (چه به صورت خصوصی یا دولتی) در دســترس نباشد، ممکن اســت ارزش یا اثربخشــی خدمـات ژنتیک به خصوص مشــاوره ژنتیک، مورد بحث قرار گیرد. اقتصاد بهداشتی اغلب بر پیشگیری از بیماریهای ژنتیکی ناتوان کننده جدی و (پرهزینه) متمرکز میشود. اما این موضوع همواره دارای پس زمینه فلسفه یوژنتیک اســت. استقلال بیمار همواره اصل اخلاقی متخصصان مراقبتهای بهداشــتی ژنتیک بوده اســت و اکنون طرح بسیار مهمی برای بیماری نادر، در سطح سیاسی موجود است.

همانطور که گفته شد، توالی یابی اگروم و ژنوم در حال تغییر چشمانداز تفسیر اطلاعات در مهارتهای مشاوره ژنتیک در مواجهه با بیمار هستند. حتما این مورد مستلزم ارتقا سایر تخصصها است تا آزمایشهای در روند اصلی ارائه شود. پیشرفت دیگری که در آینده می تواند برروی عملکرد مشاوره ژنتیک تاثیر بگذارد، افزایش ارائه آزمایش مستقیم به مصرف کننده است، که بسه موجب آن افراد تصمیم می گیرند برای طیف وسیعی از آزمایش های ژنتیکی بدون دخالت متخصصان ژنتیک هزینه پرداخت کنند. این مورد که به عنوان جز مهمی از، مراقبتهای بهداشتی شخصی ثابت شده است، منجر به مطالعات جدید در مورد ارزیابی نتیجه و رضایت بیمار می شود.

### مشکلات خاص در مشاورهٔ ژنتیک

در یک مشاورهٔ ژنتیکی،تعدادی از مشکلات خاص میتواند ایجاد شود.

#### خويشاوندي

رابطه همخونی (consanguinity)، ارتباطی بین خویشاوندان هم خون که حداقل یک جد مشترک دارند، میباشد که این جد دورتر ازوالد - والد پدربزرگ -مادربزرگ نمیباشد. ازدواج خویشاوندی، در بسیاری از نقاط جهان رواج دارد (جدول ۲-۲۱). در جمعیتهای عرب، شایع ترین نوع ازدواج خویشاوندی، بین کازینهای درجه اول که فرزندان دو برادر میباشد، اتفاق میافتد. در حالی که در شبه قارهٔ هند ازدواجهای عمو- برادرزاده و دایی- خواهرزاده، شایع ترین شکل ازدواج خویشاوندی میباشد. اگرچه در این جوامع،برخی از اثرات نامطلوب ژنتیکی شناخته شده است، در این دیدگاه وجود دارد که مزایای اجتماعی مانند حمایتهای

ور سراسر جها <u>ن</u>	ازدواج خويشاوندي	جدول ۲۱-۲ شیوع
-----------------------	------------------	----------------

ا کشور	شيوع
كويت	۵۴
عربستان سعودى	24
اردن	۵۰
پاکستان	04.
هند	۶۰-۵
سوريه	PT.
مصر	YX.
لبنان	40
الجزيره	77
ژاپن	4-4
فرانسه – انگلستان– آمری	۲

بیشتر خانوادهها و ثبات ازدواج نسیت به این اثرات نامطلوب، به شدت برتری دارد.

بسیاری از مطالعات نشان داده اند که شیوع ناهنجاریهای مادرزادی و سایر بیماریهای که پس از تولد ظاهر می سوند مانند ناشنوایی و عقبافتادگی ذهنی در بین فرزندان حاصل از ازدواجهای خویشاوندی، افزایش پیدا می کند. بروز ناهنجاریهای مادرزادی در بین فرزندان کازینهای درجه اول تقریبا دوبرابر بیشتر از فرزندان والدین غیرخویشاوند، می باشد. که عمدتا به هموزیگوسیتی برای اختلالات AR نسبت داده می شود.

براساس مطالعات انجام شده برروی کودکانی که از والدین خویشاوند متولد شده اند، تخمین زده شده است که به طور متوسط هرفرد حامل بیش از یک ژن مضربیماری مغلوب اتوزومی نیست. اکثر والدین خویشاوند در درجهٔ اول، نگران داشتن فرزند معلول میباشند، و خوشبختانه معمولاً میزان خطر کلی نسبتاً کم است. هنگام تخمین خطر یک ارتباط خویشاوندی خاص، بهطور معمول فرض بر این است که هر جد مشترک،حامل یک جهش مغلوب مضر میباشد.

بنابسراین برای کازینهای درجه اول احتمال هموزیگوت بودن فرزند اولشان برای ژن مضر مشترک پدربزرگشان برابر ۱ در ۶۴ میباشد (شکل ۳–۲۱). به طور مشابه خطر هوموزیگوت بودن این کودک برای ژن مغلوب مشترک مربوط به مادربزرگشان ۱ در ۶۴ است. بنابراین احتمال کلی هموزیگوت بودن کودک بسرای یکی از ژنهای مضر پدربزرگ و مادربرزگ، برابر با ۱ بسرای یکی از ژنهای خطر باید به خطر جمعیت عمومی، یعنی

۱ در ۴۰ برای کودکان دارای یسک ناهنجاری مادرزادی بزرگ، افزوده شسود تا خطر کلی تقریبا ۱ در ۲۰، (احتمال اینکه کودکی که از کازینهای درجه اول، متولد می شسود به این مشسکلات پزشسکی مهم مبتلا باشد) بدسست آید. خطرات حاصل از ازدواج خویشاوندی برای بستگان دورتر، بسیار کمتر میباشد، اگرچه در ازدواج خویشاوندی نیز خطر کمی افزایش یافته است که منجر به ابتلای کودک به اختلال چند ژنی می شود. در عمل این خطر معمولاً بسسیار کم است. در مقابل، سابقهٔ خانوادگی نزدیک برای یک ناهنجاری مغلوب اتوزومی، خطر نسبتا بالایی را برای داشتن فرزند مبتلا از یک زوج خویشاوند نشان می دهد. به عنوان مثال اگر خواهر یا برادر فردی مبتلا به یک اختلال مغلوب اتوزومی، با کازین درجه اول خود ازدواج کند، خطر ابتلای اولین فرزند آنها برابر با ۱ در ۲۴ می باشد.

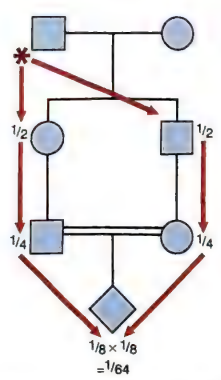
### ازدواج با محارم

ازدواج با محارم، بین خویشاوندان درجهٔ اول یا به عبارت دیگر خواهر – بسرادر و والد – فرزند (جسدول ۳ – ۲۱) رخ می دهد. ازدواج بین خویشاوندان درجه اول هسم به دلایل مذهبی و هم به موجب قانون تقریبا در هر فرهنگی ممنوع است. روابط محارم خطر بسیار زیادی برای بروز ناهنجاری درفرزندان دارد، به طوری که کمتر از نیمی از فرزندان حاصل از چنین روابطی کاملاً سالم هستند (جدول ۴ – ۲۱).

## فرزندخواندگی و بیماریهای ژنتیکی

موضوع فرزندخواندگی، الی تواند در چندین موقعیت در ارتباط با ژنتیک باشد. اولا والدینی که در معرض خطر بالای داشتن فرزند مبتلا به ناهنجاری جدی هستند، گاهی به جای اینکه در معرض خطرداشتن فرزندمبتلاباشند، تمایل به فرزند خواندگی دارند. از نظر ژنتیکی، این اقدام یک انتخاب کاملاً منطقی میباشد، اگرچه در عمل، تعداد زوجهایی که تمایل به پذیرش فرزند( فرزندخواندگی) دارند، معمولا بسیار بیشتر از تعداد نوزادان و کودکانی است که برای فرزندخواندگی در دسترس

ثانیا به طور فزایندهای از متخصصین ژنتیک خواسته می شود تا کودکانی که دارای شرایط فرزند خواندگی هستند را ارزیابی کنند، و این کودکان اغلب والدینشان دارای سابقه ناتوانی در یادگیری هستندویا پیش از تولد در معرض مواد مخدر و الکل بوده اند. این مورد به تنهایی می تواند مشکلات بزرگی



شکل ۳-۲۱، احتمال هموزیگوت بودن اولین فرزند کازینهای درجه اول برای آلل مضر (\*) که توسط پدربزرگ مشترک حمل می شود، خطر مشابه ۱ در ۶۴ برای آللهای مضر متعلق به مادربزرگ مشترک دارد و خطرکلی ۱ در ۳۲ را به همراه دارد.

در تفسیر نتایج ژنتیکی ایجاد کند به عنوان مثال، یک نسخه از جهشهای نامشخص بر روی ارایه array-CGH کودکی با مشکلات یادگیری شناسایی شده است، در حالی که هیچ یک از والدین برای انجام آزمایش بعدی در دسترس نیستند. در برخی موارد،فرزندان حاصل یک ازدواج با محارم هستند، یا سابقه خانوادگی یک اختلال ارثی شناخته شده وجود دارد. این مورد ممکن است معضل اخلاقی پیچیدهای را برای آزمایشهای پیسش گویی کننده در دوران کودکی برای بیماریهایی با سن بروز دیررس ایجادکند. اگرچه اکشرا معتقدند که فرزندخواندگی دلیلی برای استثناء در قراردادهای عادی نیست. درصورتیکه تأیید تشخیص در خانواده امکان پذیر نباشد، این امر می تواند منجر به وضعیت پیچیده مشاوره در افراد فرزند خوانده بزرگسال شود. به این ترتیب، اگر تنها بخشی از سابقه خانوادگی، به عنوان مثال سابقه سرطان پستان، شناخته شده باشد، ممكن است آستانه ارائه أزمایش ژنتیکی به دقت مورد بررسی قرار گیرد و به طور بالقوه کاهش یابد.

نگرانی در مورد سوء استفاده احتمالی از آزمایش ژنتیک در نوزادان و کودکان خردسالی که برای فرزندخواندگی آماده هستند، موجب شد انجمن ژنتیک انسانی آمریکا و کالج ژنتیک پزشکی

A	В
4	<u></u>

شکل ۱۲۱-۴ عدم رابطـه پدر-فرزندی در (A) بـرای زوجی که پدر مرد فوت شده اسـت آزمایش مخصوص ژنتیکی هانتینگتون از طریق آنالیز هاپلوتیپ (نشـان داده نشده است) ارائه شده است. روابط در واقع همانطوری است که در (B) نشـان داده شده است. بنابراین آزمایشات پیش از تولد نشـان داده نشد، اما لازم بود دلیل آن را برای این زوجین توضیح داده شود، که یک چالش مهم مشاوره بود.

رابطه پدر-فرزندی را رد کرد. به طور مشابه اگر کودک فاقد مارکری باشد که پدر فرضی باید به همه ی فرزندانش منتقل کند، رابطه پدر- فرزندی قابل رد شدن است. برای مثال پدری که دارای گروه خونی AB است نمی تواند فرزندی با گروه خونی O داشته باشد. اکنون انگشتنگاری DNA جایگزین این روش شده است، که نخستین بار توسط آلک جفری در دهه ۱۹۸۰ طراحی و توسعه یافت و بر اساس توالیهای تکراری بسیار متغیر مراحی و توسعه یافت و بر اساس توالیهای تکراری بسیار متغیر تکرارهای کوتاه می باشد. در حقیقت اثبات رابطه پدر فرزندی در دادگاه به ندرت با دخالت متخصصین ژنتیک بالینی و مشاوران زنتیک بالینی و مشاوران

با این حال ممکن است ازمایشهای ژنتیکی معمول موارد بسیار پیچیده را بروز دهند، که عمدتا با استفاده از مارکرهای پلی مورفیک و الگوهای هاپلوتایپ، به طور غیر منتظرهای عدم رابطه پدر فرزندی را اشکار می کنند. در مواردی که این مسئله فاقد عواقب پزشکی باشد، مشاوران ژنتیک به علت تاثیر مخرب ان بر روابط خانوادگی، معمولا نتایج کامل را فاش نمی کنند. با این حال به عنوان مثال زوجی را در نظر بگیرید که برای بارداری درخواست آزمایش مخصوص هانتینگتون می کنند، (شکل ۴-۲۱)، مرد تصور می کند کـه او در معرض خطر ۵۰% ابتلا به هانتینگتون است زیرا پدر فوت شده او مبتلا بوده است (شکل ۲۱-۴ A) و نمیخواهد آزمایشهای پیش گویی کننده را برای خود انجام دهد. آزمایش مخصوص هانتینگتون از مارکرهای پلیمورفیسیم برای ایجاد یک الگوی هاپلوتایی به منظور رد این مورد که بارداری در معرض خطر ۵۰% هانتینگتون توارثی است استفاده می کند. این آنالیزها نشان داد که پدرمتوفی مرد مبتلا به هانتینگتون نبوده است، بنابراین بسیار بعید است که مرد روابط ژنتیکی بین خویشاوندان و خطر ناهنجاری در فرزندان آنها

خطر ناهنجاری در فرزندان (%)	نسبت ژنهای مشترک	رابطه ژنتیکی
۵۰	1/Y	درجه اول فرزند با والدين برادر يا خواهر
۵-۱۰	۱/۴ هرزاده – برادرزاده واهر زاده–برادرزاده	خاله – عمه با خ
<b>7-0</b>	1/A	کازین درجه اول درجه سوم کازین درجه اول

جدول ٤-٢٦ فراواتی سبه نوع ناهنجاری اصلی در فرزندان محاوم محاوم

فراواني	ناهنجاري
	اختلالات ذهني
70	شديد
70	خفيف
110	ناهنجاري مغلوب اتوزومي
1-	ناهنجاریهای مادرزادی

آمریکا توصیههای مشترکی را صادر کنند. این موارد بر اساس بهترین منافعی که میتواند برای کودک داشته باشد تصویب شده است و میتوان به عنوان آزمایش ژنتیکی حمایت کننده تنها در مواردی که برای هر کودکی در آن سن خاص مناسب است، برای اختلالاتی که در دوران کودکی بروز میکنند و برای آنها استفاده از اقدامات پیشگیرانه یا غربالگری قابل انجام است، خلاصه شود. توصیه نامه مشترک از آزمایشات اختلالات غیرقابل درمان در بزرگسالی یابرای تشخیص استعداد به "ویژگیهای فیزیکی، بزرگسالی یا رفتاری در محدوده طبیعی پشتیبانی نمیکند.

## عدم رابطه يدر فرزندي

تا دهـه ۱۹۸۰ مطالعات بر روی گروههای خونی مبنای اصلی برای بررسی رابطه پدر فرزندی بود،اما تعیین پدر را نمیتوان باقطعیت ثابت کرد.اگر کودک دارای گروه خونی باشد که در پدر و مادر احتمالی او وجود ندارد می تـوان با اطمینان

در معرض خطر HD هستند (شکل ۴-۲۱). در این موارد نتایج بایستی با حساسیت بالا اعلام شود، زیرا آزمایشات پیش از تولد، دیگر ضروری نیست و این مورد به مشاوره با رویکردهای بسیار دقیق و ماهرانه و خوب نیاز دارد.

#### معاهيم بنيادي

 ۱- مشاورهٔ ژنتیک ممکن است به عنوان یک فرآیند ارتباطی که با خطر توسعه یا انتقال یک بیماری ژنتیکی ارتباط دارد، تعریف شود.

۲- مهم ترین مراحل در مشاورهٔ ژنتیک شامل به اثبات رساندن یک تشخیص، تخمین خطر عود مجدد، انتقال اطلاعات مربوطه و ارائه بشتیبانی است.

۳-نظریه مشاوره شخص محور و غیر دستوری و غیرقضاوتی است. هدف مشاوره ژنتیک فراهم کردن اطلاعات دقیقی است که مشاوره گیرندگان را قادر میسازد تا تصمیمات کاملاً آگاهانهٔ خود را بگیرند و به راهنمایی افراد در فرایند تصمیم گیری کمک کنند.

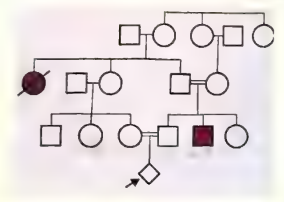
۴- ازدواج بین خویشاوندان همخون باعث افزایش خطر ابتلا به اختلالات مغلوب آتوزومی در فرزندان آینده میشود. احتمال این که کازینهای درجه اول بیماری مغلوب آتوزومی داشته باشند تقریباً ۳% است اگرچه این خطر در صورت وجود سابقهٔ خانوادگی یک بیماری ژنتیکی خاص، می تواند بیشتر شود.

۵-برخی موقعیتها چالشهای عمدهای را در مشاورههای ژنتیک ایجاد می کند به ویژه اگر آشکارسازی نتایج غیرمنتظره باشد (معمولا در مواردی که عدم وجود رابطه ی پدر فرزندی از طریق معمول آنالیز ژنتیکی آشکار شود سایر مواردی که نیاز به مشاوره ماهرانه دارند عبارتند از ارتباط در موارد فرهنگی متفاوت، استرس شدید عاطفی در خانواده هنگامی که افراد برای انجام آزمایشهای پیشگویی کننده تحت فشار هستند میباشد.

۶-استفاده گسترده از توالی یابی نسل آینده، نه تنها از نظر پیچیدگی بالقوه یا عدم قطعیت نتایج، موجب چالش در مشاوره می شوند بلکه مستلزم مشارکت چشمگیر متخصصان ژنتیک فعال می باشد که ممکن است تاکنون نقش کمی در بحث مشاوره ژنتیک داشته باشند

#### سناريو باليني ١٠ - -----

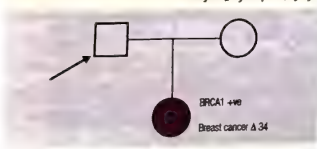
زوجی به کلینیک مراجعه میکنند تا در مورد خطر ابتلای نوزادشان به کمبود آدنوزین دآمیناز – یسک بیماری مغلوب اتوزومی که منجر به نقص ایمنی مرکب شدید می شسود، صحبت کنند آنها دارای ازدواج خویشاوندی هستند و کازینهای درجه اول هستند



برای مشاوره موثر زوجین، باید شرایط را بشناسید، خطر داشتن فرزند مبتلا برای آنها را محاسبه کنید و در مورد گزینههای موجود برای تشریح بیشتر خطر برای فرزند متولد نشده بحث کنید

### سناريو باليني ٢

یک بیمار به کلینیک مراجعه می کند تا در مورد آزمایش پیش بینی کننده جهش BRCAI که در دخترش شناسایی شده است صحبت کند همسر وی قبلاً نتیجه آزمایش پیش بینی منفی داشته است، بنابرایان احتمال می رود که او یک حامل اجباری باشد آزمایش پیش بینی او نیز منفی است توضیحات بالقوه در این مورد چیست و در آینده چه خواهید کرد؟



		_



اگر صرفا نقشه کامل توالی DNA تا اخریه نوکلئوتید را به عنوان یک مرجع به حساب آوریم، ممکن است به پوچ بودن جزئی نگری منجر شهود\_این تصور اشتباه است که ماهمه چیز را درباره انسان بودن میدانیم، جبرگرایی نیز یک پوچی است که آنچه که هستیم پیامد مستقیم یا غیر مستقیم ژنوم ما میباشد.

Victor McKusick (1991)

اخلاق شاخهای از علم میباشد که به اصول اخلاقی و به نوبه خود به اصول درست و نادرست، عدالت و معیارهای رفتاری مربوط میشود. به طور مرسوم نکات مرجع مبتنی بر دیدگاههای فلسفی و مذهبی اعضای آگاه، محترم و متفکر جامعه است. به این ترتیب، آیین نامه اخلاقی که توسط اکشر افراد، معقول و قابل قبول میباشد تکامل یافته و اغلب اساس دستورالعملها یا مقررات حرفهای را تشکیل میدهد. ممکن است این استدلال شود که هیچ اصل مطلقی در موارد اخلاقی وجود ندارد. در موارد پیچیده، که ممکن است در آنها رقابت و ادعاهای متناقض در مورد اصول اخلاقی وجود داشته باشد، تصمیمات و اقدامات عملی، اغلب باید برمبنای توازن بین وظایف، مسئولیتها و حقوق افراد باشند. اخلاق مانند علوم دیگر ثابت نیست بلکه درحال بیشرفت میباشد و در حقیقت پیشرفت علم اخلاق و سایر علوم به شدت بهم مرتبط هستند.

مسائل اخلاقی در تمام شاخههای پزشکی مطرح است، اما ژنتیک انسانی چالشهای خاصی را ایجاد میکند، زیراکه هویات ژنتیکی نه تنها بریک فرد بلکه بر خویشاوندان نزدیک و خانوادههای بزرگ مانند جامعه تأثیر میگذارد. در ذهن عموم مردم، ژنتیک بالینی و مشاورهٔ ژنتیک بهسادگی با «یوژنیک» اشاتباه گرفته میشود که بهعنوان علم بهبود یک گونه ازطریق تولیدمثل و خالص سازی تعریف میشود. نکته مهم این است که ژنتیک بالینی مدرن هیچ ارتباطی با فلسفههای ترسناک یوژنیک

که در آلمان نازی و تا حد بسیار کمتری در سایر نقاط اروپا و ایالات متحده بین دو جنگ جهانی به کار می رود، ندارد. اصلاح یوژنیک در یک دوره رایج بود. که این اصلاح اولین بار توسط فرانسیس گالتون در سال ۱۸۸۳، یک سال پس از مرگ پسرعموی ناتنیش چارلز داروین بیان شد. سه کنگره بین المللی یوژنیک در سالهای علم سیاست و برنامه ریزی اجتماعی برگزار گردید در آمریکا یک دفتر ثبت احوال در سال ۱۹۱۰ با بودجه موسسه کارنیج تأسیس شد. و تا اواسط دهه ۱۹۳۰ که بی اعتبار شد، تحقیقات خود را انجام داد. این مکان در نهایت در سال ۱۹۶۲ تحت عنوان آزمایشگاه کلد اسیرینگ هاربر نامگذاری شد.

قبلا بر این اصل اساسی تأکید شده است که مشاوره ژنتیکی یک فرایند ارتباطی غیر دستوری و بدون قضاوت است که به موجب آن اطلاعات حقیقی برای تسهیل انتخابهای شخصی آگاهانه ارائه می شود. در واقع ژنتیک بالینی اخیرا در عملی کردن و ترویج خودمختاری در پزشکی پیشگام بودهاند و گی بودجهٔ اولیه در پروژهٔ ژنوم انسان برای تأمین مطالعات مالی در زمینهٔ پیامدهای اخلاقی و قانونی و اجتماعی دانش بهدست آمده از پروژه، اختصاص داده شد.

این مورد در شناخت چالشهای جدید ایجاد شده توسط اکتشافات و فناوری نوین در ژنتیک مولکولی است. آگاهی و بحث مشتاقانه ادامه داشته که مجادله پیرامون سیاستها و عملکردها در افشای (یافتههای اتفاقی) (incidental findings) توالی یابی کل ژنوم یا اگزوم را بدون در نظر گرفتن پیچیدگیهای پیرامون رضایت برای چنیت آزمایشهایی منعکس میکند. که این فناوری وارد جریانات اصلی در حوزه پزشکی میشود نیازمند حمایت و هدایت قانون است. متخصصین ژنتیک بالینی در این باره مشاوره انجام میدهند.

با ورود این تکنولوژی ها به جریان اصلی پزشکی، به دستورالعمل ها و برخی از حمایت های پزشکی نیاز است. و متخصصان ژنتیک بالینی اغلب به خوبی توصیه ها را ارائه می دهند. در این فصل برخی از زمینه های بحث برانگیز و دشوار را بررسی می کنیم اگرچه اغلب رویکرد درست و غلطی وجود ندارد و دیدگاه افراد تا حد زیادی متفاوت است. گاهی در یک محیط بالینی بهترین چیزی که می توان به آن امیدوار بود، رسیدن به یک سازش قابل قبول دوجانبه است. با توافق صریح مبنی بر اینکه دیدگاه های مختلف محترم شمرده می شود و با درنظر بر اینکه دیدگاه های مختلف محترم شمرده می شود و با درنظر گرفتن وجدان شخصی نیازهای بیمار شناسایی و یا حداقل مورد توجه کامل قرار می گیرند.

## اصول کلی

چهار اصل با سابقه در اخلاق پزشکی که مورد توافق عموم هستند،در کادر ۱-۲۲ فهرست شده است. این اصول که توسط Tom Beauchamp و James Childress اخلاق دانان آمریکایی توسعه یافته و حمایت شده اند یک چارچوب قابل قبولی را ارائه میدهند، اگرچه بررسی دقیق بسیاری از مشکلات مربوط به محدودیتهای این اصول و تضادهای آشکار بین آنها را نشان میدهد. هر فردی که درزمینه ژنتیک بالینی فعالیت میکند، دیر یا زود با موقعیتهای پیچیده و چالشبرانگیز اخلاقی مواجه خواهد شــد که بعضی از آنها مشکلات دشــواری را مطرح می کنند، که هیچ رامحل مشخص و کاملی برای آنها وجود ندارد. همانطور که بیماران نیاز به ارزیابسی خطرات هنگام انتخاب یک گزینهی درمانی دارند، بنابراین پزشک بالینی یا مشاور نیز می تواند این اصول را در مقابل اصول دیگر متعادل کند. یک مشکل خاص در ژنتیک پزشکی می تواند اصل خودمختاری باشد، با توجه به این که، ما دارای ژنهای مشترک با خویشاوندان بیولوژیکیمان هستیم. خودمختاری فرد گاهی باید با مفید یا مضر بودن آن برای اعضای خانواده نزدیک سنجیده شود.

اصل اخلاقی childress and Beauchamp framwork تنها موردی نیست که کاربرد دارد و سایر افراد اصول اخلاقی را به صورت عملی گسترش دادهاند این موارد شامل چارچوب کاری جانسون Jonsen (کادر ۲-۲۲)، و طرح دقیق تر توسعه یافته توسط از مرکز Ethox آکسفورد است (کادر ۳-۲۲) که برمبنای پیشنهادهای قبلی ارائه شدهاند. در مجموع این موارد با هم، یک رویکرد علمی در علم اخلاق بالینی ارائه می کند که یک رشتهٔ توسعه یافته در مراقبت بهداشتی می باشد.

## كادر ۲۲-۱ أصول اخلاقي اساسي

- خودمختاری شامل احترام به فرد، حریه خصوصی، أهمیت رضایت آگاهانه و محرمانه بودن
- خیرخواهی اصل جستجوی منافع بیمار و در نتیجه عمل به نفع بیمار
- عدم ضرر رساندن اصل جستجوی برای اسیب نرساندن به بیمار، (یعنی، قرار دادن بیمار در وضعیت بدتر از قبل از درمان)
- عدالت شامل انصاف برای بیمار در زمینه منابع در دسترس، برابری در دسترسی و فرصت

## کادر ۲۳۰۲ چارچوب جانسون؛ یک رویکرد کاربودی در اخلاق بالینی.

- علائمی بیرای مداخلات پزشیکی تائید تشیخیص، تعیین
   گزینههای درمانی و پیش آگهی هر یک از گزینهها
- مزیتهای بیمار آیا بیمار دارای صلاحیت است؟ اگر چنین است، او چه میخواهد؟ در صورت عدم صلاحیت، چه چیزی به نفع بیمار است؟
- کیفیت زندگی آیا درمان پیشنهادی کیفیت زندگی بیمار را بهبود می بخشد؟
- ویژگیهای زمینهای آیا عوامل مذهبی، فرهنگی یا قانونی در تصمیم گیری فرد تأثیر دارند؟

در عمل، مسائلی که معمولا در کلینیک ژنتیک، در هنگام برخورد با بیمار ایجاد میشوند، در اینجا تشریح شده است.

#### خودمختاري

بیمار باید توانایی تصمیم گیری داشته باشد و مسئولیت تصمیم گرفته شده را بپذیرد. میزان امکانپذیری این امر، تابعی از کیفیت اطلاعات داده شده است. گاهی بیماران در جست و جوی راهنمائیهایی هستند تا به آنها در تصمیمی که میگیرند، اطمینان بدهد و این امر مستلزم قضاوت پزشک یا مشاور میباشد که چقدر راهنمایی در یک موقعیت خاص مناسب است. بیمار باید هر زمان که قصد داشت دیگر ادامه ندهد، احساس آرامش کند و آزادانه در هر مرحلهای از فرایند انصراف دهد. این مورد بهویژه در زمینه آزمایشهای ژنتیکی پیشبینی کننده و تصمیمات در زمینه کار میرود.

## انتخاب آگاهانه (informed choice)

بیمار باید اطلاعات کامل در مورد همهی گزینههای در دسترس در یک موقعیت خاص، از جمله عدم شرکت در فرایند را

# کادر ۳-۳ چارچوب کاری اخلاق بالیشی در مرکز Ethox کادر ۲۲-۳ ( مایک بارکر)

 ۱. حقایـق بالینی و سایرحقایق مرتبط (به عنـوان مثال، فعالیت خانوادگی، حمایت پزشک عمومی) چیست؟

۲. چه چیزی یک فرایند تصمیم گیری مناسب را تشکیل میدهد؟

- چه کسی باید مسئول باشد؟
- چه زمانی باید تصمیم گیری شود؟
  - چه کسانی دخالت میکنند؟
- قوانین عملکردها (به عنوان مثال، محرمانه بودن) چیست؟
  - ۳. فهرست گزینههای منتخب دردسترس.
  - ۴. ویژگیهای اخلاقی مهم هر گزینه چیست؟ مثلا:
    - بیمار تمایل دارد چه اتفاقی بیفتد؟
      - أيا بيمار داراي صلاحيت است؟
- اگر بیمار صلاحیت ندارد، بهترین "منافع" او در چه میباشد؟
  - پیامدهای قابل پیش بینی هر گزینه چیست؟

۵ قانون یاراهنما در مورد هر کدام از این انتخابها چه نظری دارد؟ ۶ برای هر انتخاب حقیقی، استدلالهای اخلاقی موافق و مخالف رامشخص شود.

۷. یک انتخاب را بر اساس قضاوت درمورد مزایای نسی این استدلالها برگزیده شود.

- چگونه این مورد با گزینه های دیگر قابل مقایسه است؟
- آیا کلید واژههایی وجود دارند که برای معنی آنها توافق نیاز باشد.
   (به عنوان مثال، "بهترین منافع""شخص")؟
  - أيا استدلالها "معتبر" هستند؟
  - نتایج قابل پیش بینی (موضعی و وسیع تر) باید مورد نظر باشد
    - أيا انتخابها احترام فردى را حفظ مىكند؟
- پیامدهای این تصمیم گیری چیست که به عنوان یک قانون کلی مورد استفاده قرار گیرد؟

۸ قوی ترین استدلال مخالف گزینه ای که انتخاب کرده اید مشخص شود

٨ أيا ميتوان اين استدلال را مردود دانست ؟ دلايل چيست؟

۱۰. تصمیم گیری.

۱۱. مرور این تصمیم با توجه به وقایع رخدادی که حقیقتا رخ میدهد و نتیجه آن است.

دریافت کند. پیامدهای بالقوهٔ هر تصمیم، باید مطرح شود. هیچ اجباری نباید اعمال شود و پزشک یا مشاور نباید برای منفعت، بیمار را به سمت هریک از اقدامات خاص هدایت کند.

## رضایت آگاهانه (informed consent)

قبل از انجام هر رویکرد و آزمایش باید به بیمار توضیحات صادقانه و کامل داده شــود. اطلاعات بایــد دربرگیرنده جزئیات

خطرات، محدودیتها، پیامدها و نتایج احتمالی هر رخداد باشـــد در شرایط کنونی باتوجه به اطلاعات کامل و قرارداد پزشک و بیمار، به طور کلی برای هر عملی شامل دسترسی بیمار به سوابق پزشکی، عکسبرداری بالینی، أزمایش ژنتیکی و ذخیرهٔ DNA- نــوعی از رضایت امه امضاء شده از بیمار می گیرند. در واقع برای گرفتن یک نمونه خون که از آن DNA استخراج و ذخیره شود، هیچ الزام قانونی برای اخذ رضایتنامه امضاء شده مطرح نیست. این موضوع توسط قانون بافت انسانی انگلستان (The UK Human Tissue Act) در سال ۲۰۰۴ مورد توجه قرار گرفت. برطبق این مصوبه، DNA مانند نمونه های بیوپسی یا مواد سلولی، (بافت انسانی) را تشکیل نمی دهد که برای آن رضایت نامه رسمی لازم است، «بافت» چه از موجود زنده یا مرده گرفته شود. این قانون مستلزم آن است که وقتی موادسلولی برای دریافت اطلاعات ژنتیکی برای فرد دیگری گرفته میشود، رضایت نامه رسمی دریافت شود. این موضوع باید در یک محیط یزشکی به روشنی بحث و ثبت شود.

در ژنتیک بالینی بسیاری از بیمارانسی که کاندید معاینات بالینی و آزمایشات ژنتیکی هستند، کودکان یا بزرگسالانی با مشکلات یادگیری میباشند که فاقد توانایی ارائه رضایت نامه رسمی هستند، علاوهبر این، نتیجه هر معاینه یا آزمایش ممکن است فقط با احتمال کمی به نفع بیمار باشد، اما به طور بالقوه برای اعضای خانواده بسیار مفیداست. در این حالت قانون نقش مهمی دارد. در انگلستان و والز، لایحه توانایی ذهنی که در سال مهمی دارد در انگلستان و والز، لایحه توانایی ذهنی که در سال ۱۲۰۰۵ تصویب شد در سال ۱۲۰۰۷ اجرا و برای افراد بزرگسال مراقبتهای بهداشتی و اجتماعی شد و یک وظیفه قانونی در استفاده از قوانین وجود دارد و ازمایش توانایی (کادر ۲۲۰۳) برای تصمیم گیری در ارتباط با افرادی که توانایی تصمیم گیری ندارند، اعمال میشود.

تصمیمات باید برمبنای بهترین منافع بیمار در نظر گرفته شوند. ولی بایستی منافع گسترده تری را که به خانواده نیز مرتبط می شود، در بربگیرند. در انگلستان و والز قانون به یک فرد مناسب که توسط دادگاه حفاظت منصوب شده (وکیل) اجازه می دهد از طرف آن ها اقدام کند. در صورتی که در اسکاتلند به طور قانونی به بعضی افراد بزرگسال تعیین شده، از جمله اعضای خانواده اجازه داده شده تا ازطرف فردی که توانایی ندارد رضایت دهند.

بریتانیا مانند سایر کشورها شروع به استفاده گسترده از فناوری ژنومی کرده است که در اینده نزدیک در طب رایج، شایع

## کادر ۲۳۰۶ لایحه توانایی ذهنی سال ۲۰۰۵ انگلستان و والز-اصول تعاریف و ازمایشات توانایی

اصوا

- فرض این است که فرد توانمند در نظر گرفته شود مگر اینکه خلاف آن اثبات شود.
- تصمیمی که برای فردی بدون توانایی گرفته میشود باید بهترین انتخاب باشد.
- بــرای کمک به فرد در تصمیم گیــری، باید اقدامات عملی انجام گردد.
- در صورتیکه آزمایش توانایی انجام شد، به تصمیم گرفته شده
   باید احترام گذاشت.

تعریف توانایی:

فردی که در زمان موردنظر به دلیل نقص یا اختلال در عملکرد ذهن یا مغز نتواند در رابطه با موضوعی تصمیم گیری کند، فاقد توانایی است

- در رابطه با هر تصمیمی بنابراین:
- زمان خاص (توانایی فرد بسته به تصمیم متفاوت است)
- تصمیم گیری خاص (صلاحیت بسته به تصمیم متفاوت است)
   أزمایش توانایی:

در یک زمان خاص و برای یک تصمیم خاص، شخص باید:

- اطلاعات مربوط به تصمیم را درک کند
  - حفظ اطلاعات را انجام دهد.
- اطلاعات را به عنوان بخشی از تصمیم گیری بسنجد
  - تصمیم را مطرح کند

خواهد شد. این مورد چالشهای مهمی را برای فرایند رضایت آگاهانه ایجاد میکند، زیرا از پزشکان نه تنها انتظار میرود که اطلاعات دقیقی در مسورد آزمایش بالینی و نتایج احتمالی آن ارائه دهند، بلکه بایستی در مورد رضایت استفاده از دادههای ژنومی یک فرد توسط گروههای تحقیقاتی شخص سوم نیز بحث کنند. این امر موجب افزایش قابل توجهی در حجم کار پزشکان پرمشخله بالینی میشود که ممکن است تجربه کمی در بحث آزمایش ژنتیکی داشته باشند و بنابراین بسیار حائز اهمیت است آموزش، راهنمایی و پشتیبانی مناسب در دسترس باشد.

## محرمانه بودن (Confidentiality)

یک بیمار در مورد محرمانه ماندن کامل اطلاعاتش حق دارد و بهوضوح بسیاری از مسائل در ارتباط با بیماری ژنتیکی وجود دارند که یک بیمار یا یک زوج مایل هستند که مسائل آنها کاملاً خصوصی نگه داشته شود. بدنامی و احساس گناه ممکن است هنوز با مفهوم بیماری وراثتی همراه باشند. بهطور

مرسوم، خدمات ژنتیکی تمایل دارند پروندههای خانوادگی را جدا از پروندههای بیمارستانی بیمار نگه دارند، نه تنها به علت ماهیت حساس اطلاعات، بلکه به این دلیل که جزئیات قابل توجهی از افراد غیراز پروباند وجود دارد.

ظهور سیستم ثبت الکترونیکی مفهو وم محرمانه بودن در ژنتیک را به چالش می کشد، زیرا این سیستم عموما برای همه ی کارکنان مراقبتهای بهداشتی قابل دسترس هستند. اطلاعات دقیق در مورد اعضای خانواده به وضوح نباید در سوابق یک فرد، بدون رضایت اختصاصی، وجود داشته باشد. و ممکن است موارد خاصی وجود داشته باشد که بیماران تمایل به آشکار کردن آنها نداشته باشند. به عنوان مثال یک نتیجه پیش بینی کننده هانتنگتون HD.

بنابرایس توجه دقیق به طراحی چنین سیستمهایی مهم است. به طور مرسوم محرمانه بودن تنها در شرایط حاد باید نقض شود، به عنوان مثال هنگامی که تصور شود رفتار یک فرد می تواند خطر بالایی برای آسیب رساندن به خود یا دیگران داشته باشد، به هرحال در تلاش برای کمک به برخی بیماران در کلینیک ژنتیک، ممکن است داشتن نمونهای از DNA یک عضو کلیدی خانواده مطلوب باشد، که الزاما حداقل برخی جزئیات را آشکار می کند.همچنین به اشتراک گذاشتن اطلاعات و نتایج حاصل از خدمات ژنتیکی، بین مناطق مختلف موجب مشکلاتی می شود. این یک موضوع پیچیده و بسیار مورد بحث در زمینه بیماریهای ژنتیکی و ارثی می باشد. اما اصل رضایت گرفتن از بیمار به منظور انتشار و به اشتراک گذاری اطلاعات باید در نظر بیمار به منظور انتشار و به اشتراک گذاری اطلاعات باید در نظر بیمار به منظور انتشار و به اشتراک گذاری اطلاعات باید در نظر گرفته شود.

## عمومیت جهانی (Universality)

در بسیاری از تفکرات سنتی اخلاقی پزشکی، خودمختاری فرد را به عنوان مهم ترین موضوع در نظر دارند. درک چالشهای اخلاقی که توسط ژنتیک مطرح شده، مسبب درخواستهایی برای عمل گرایی جدید در اخلاق زیستی است و برمبنای این مفهوم بناشده است که ژنوم انسان اساساً در همه انسانها مشترک میباشد (و در واقع باید – به عنوان یک منبع مشترک در نظر گرفته شود زیرا همه ما در این سطح هویتی اشتراک داریم. آنچه ما از ژنوم یک فرد، یک خانواده یا یک جمعیت می آموزیم مزایای بالقوهای را به همراه دارد که بسیار بالاتر از تأثیر و ارتباط فوری آن بر شخص یا اقوام وی است. از این رو، در نظر گرفتن فوری آن بر شخص یا اقوام وی است. از این رو، در نظر گرفتن

است دور از دسترس باشد به بهترین نحوهٔ مبادلهٔ شوند، یک گام مستقیم و طبیعی است. بنابراین، این نگرش اخلاقی منجر به تحقق احترام متقابل، روابط متقابل و شهروندی جهانی در زمینهٔ ژنتیک انسانی میشود. این مسئله موجب میشود فرد مسئولیت خود را نسبت به دیگران و نیز جامعه، در زمان حال و هم در آینده در نظر بگیرد.

با این حال، در این میان، باید با بسیاری از مشکلات اخلاقی جدی روبرو شد و به نحوی با آنها برخورد کرد، و اکنون به چند مورد از آنها میپردازیم.

## مشکلات اخلاقی در کلینیک ژنتیک پزشکی تشخیص پیش از تولد

درحال حاضر روش های زیادی برای تشخیص ناهنجاریهای ساختاری و اختلالات ژنتیکی در طی سه ماهه اول و دوم حاملگی در دسترس هستند. در دسترس بودن آزمایشهایی برای انجام این تشخیصها همراه با قانون سقط جنین در سال ۱۹۶۷ منجر به اولین انتخاب حقیقی در زمینه بارداری در تاریخ بشر شده است. شگفتآور نیست که موضوع تشخیص پیش از تولد و متعاقبا پیشنهاد خاتمهٔ بارداری، مشکلات بسیار دشواری را برای کسانی که مستقیما با آن مواجه هستند ایجاد می کند، و سوالات جدی را دربارهٔ نگرش جامعه و مراقبت از افراد دارای معلولیت ذکر می کند. در انگلستان در صورتیکه جنین مشکل کشندهای مانند آننسفالی داشته باشد یا چنانچه یک خطر جدى معلوليت ذهني يا فيزيكي عمده وجود داشته باشد ختم بارداری تا هفته های ۲۴ بارداری و بعداز آن مجاز است. بنا به دلایلی اصطلاحی مانند جدی (serious) در قوانین مربوطه مورد تعریف قرار نگرفته اند، اما این مسئله به طور اجتناب ناپزیری می تواند منجر به اختلاف نظر در مورد تفسیر شود.

مسکلات مربوط به تشخیص پیش از تولد را می توان با درنظر گرفتدن برخی از اصول کلی که قبلا مورد بحث قرار گرفتهاند، توضیح داد. مورد اول این فهرست رضایت آگاهانه می باشد. در انگلستان به تمام زنان باردار در سه ماهه اول، غربالگری سرم مادر برای سندرم داون، سندرم ادواردز و سندرم پاتائوپیشنهاد می شود این غربالگری شامل آزمایش خون در کنار ارزیابی عدم شفافیت گردنی با سونو گرافی در هفته ۱۲ توصیه می گردد. علاوه بر این در هفته ۲۰ اسکن آنومالی جنینی معمول می باشد و جایگزین روش ارزیابی میزان ه توپروتئین سرم مادری برای بررسی نقایص لوله عصبی درهفته ۱۶ شده است. از

جنبه نظری تمام زنانی که تحت این آزمایش قرار می گیرند باید درک کاملی از مفاهیم ضمنی بالقوهٔ آن داشته باشند. جهت کسب رضایت کاملاً آگاهانه در این شرایط زنان باردار ضروری است که مشاورهٔ دقیق توسط متخصصان صبور که آگاه، با تجربه و دلسوز هستند، در دسترسی آنها باشد. در عمل ممکن است همیشه این کار اجرا نشود. در واقع شواهدی وجود دارد که نشان می دهد کیفیت اطلاعات فراهم شده بسیار متفاوت است. در انگلستان به تمام زنان باردار در طول نوبت مامایی یک بسته حاملگی که شامل اطلاعات مکتوب دقیق درمورد آزمایش های غربالگری میباشد، ارائه شده است، که این اطلاعات بایستی توسط ماما نیز مطرح شود و زمان بیشتری قبل از انجام ازمایش برای پاسخ دهی به سوالات صرف شود.

دشوارترین مشکل در تشخیص پیش از تولد شامل خودمختاری و انتخاب فرد میباشد. این مورد بهویژه بهشدت بیماری و تصمیم گیری در مورد موجه بصودن خاتمه بارداری مربوط می باشد. این موضوع را می توان با توجه به موقعیتهای زیر نشان داد. حالت اول، والدینی که فرزند اول آنها پسری مبتلا به اوتیسیم است و در انتظار تولد فرزند دومشان هستند. آنها میدانند که اوتیسم در پسران شایعتر از دختران میباشد، بنابراین آنان به تعیین جنسیت جنین درخواست می کنند تا اگر جنین پسر بود به بارداری خاتمه دهند و در صورتیکه دختر بود بارداری را ادامه دهند. با این حال خطر داشتن فرزند دیگری مبتلا به اوتیسم تنها حدود ۵% است. چنین درخواستی پزشک بالینی و مشاور را باچالش مواجه می کند. در انگلستان تعیین جنسیت تنهایه دلایل اجتماعی، برای خاتمه بارداری و همچنین انتخاب رویان به روش redD = Preimplantation) تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی genetie diagnosis) (که از طریق مشاوره عمومی حمایت شدید میشود) غیرقانونی است و کودکان باید به عنوان هدیه به جای کالاهای مصرفی درنظر گرفته شوند. بااین حال در ایالات متحده و سایر کشورها انجام تعیین جنسیت توسط PGD برای «تعادل خانواده family balancing» مجاز است؛ اما در صورتیکه احتمال ابتلا به اوتیسم در فرزند دوم کم است و نمی توان تضمین کرد که دختر مبتلانیست، پزشـکان در برابر تعیین جنسیت و خاتمه بارداری مقاومت دارند.در حالت دوم درخواست غیرمعمول والدین مبتلا به ناشنوایی مادرزادی را درنظر بگیریدتنها زمانی تمایل به ادامــه بارداری دارند که ازمایش ها نشــان دهد که جنین آنها نیز مبتلا میباشد. آیا باید به خودمختاری و انتخاب زوجی که در دنیای ناشنوایی زندگی میکنند احترام گذاشت ؟ازطرف دیگر، اکثر

پزشکان این درخواست را رد میکنند ولی این سناریو، مفاهیم و تعاریف را در مورد این که شیوهای نرمال (طبیعی) کدام است چالش ایجاد میکند.

در حالت سوم هنگامیکه جنین دارای شکاف لب/کام است، ترمیم توسط جراحی معمولاً نتیجه بسیار عالی به همراه دارد. اگر یکی از والدین دوران کودکی ناخوشایندی بهعلت بدنام شدن برای داشتن همان مشکل، تجربه کرده باشد، ممکن است بخواهنداز نظر قانونی یا غیرقانونی انتخاب دیگری کنند.که می تواند اینکار را تا هفته ۲۴ بارداری انجام دهد.

موضوع خاتمه حاملگی، اغلب بحث برانگیز میباشد و به آسانی نیر قابل حل نمیباشد. طرفداران ایر انتخاب، استدلال می کنند که خاتمه بارداری انتخابی باید قابل دسترسی باشد، به خصوص اگر مانع یک عمر درد و رنج کودک شود. اما تکنیکهای تشخیص پیش از تولداغلب موجب اطمینان خاطر والدین می شوند وممکن است در صورت عدم دسترسی به آزمایشات پیش از تولد این زوجها هیچگاه تصمیمی برای فرزنددار شدن نگیرند به طور کلی در زمینهٔ بررسی سقط جنین، فرزنددار شدن نگیرند به طور کلی در زمینهٔ بررسی سقط جنین، خاتمه حاملگی به دلیل ناهنجاری جنینی کمتر از ۲۰۱۸ بیش از تصمیمی برای از تشکیل می در انگلستان در سال ۲۰۱۸

افرادی که در زمینه این انتخاب دیدگاه مخالف دارند براساس دلایل مذهبی، اخلاقی یا وجدانی اینگونه استدلال می کنند که خاتمه بارداری کمتر از نوزادکُشے قانونی نیست. موارد کلیدی در این مساله اخلاقی، نگرشهای موجود در مورد رویان وجنین است. برای افرادی که معتقدند زیگوت لقاح یافته یک انسان کامل را تشکیل میدهد، PGD و تحقیقات جنینی و همچنین اکثر لقاحهای آزمایشگاهی IVF) (که به دلیل تولید جنینهای منجمد اضافی انجام میشود، غیرقابل قبول است که اكثر آنها هرگز استفاده نمیشوند.همچنین این نگرانی نیز وجود دارد که برنامههای غربالگری تشخیص پیش از تولد می توانند منجر به اعتبار زدایی افراد معلول یا غیرطبیعی در جامعه گردد (با وجود اینکه تعریف این اصطلاحات دشوار است و اغلب به صورت تحقیر آمیز استفاده می شود) و احتمالااز منابع در دسترس به جای هزینه درجهت برنامههای مراقبت بهداشتی از این افراد، با هدف پیشگیری از تولد آنان استفاده شوند. این بحث مرتبط با موارد اخلاقی با ورود آرایه ژنومی مقایسهای (CGH) به آزمایشهای تشخیص بیش از تولد مجددا تقویت شد. کمیته مشترک ژنومیک در پزشکی، در سال ۲۰۱۵، توصیههایی برای استفاده از آرایه

کروموزومی در بارداری منتشر کرد که راهنمایی واضحی دلالت بر آزمایش آرایه، گزارش بارداری، و جهش یا یافتههای اتفاقی که نباید به طور معمول انجام شوند، ارائه می کند. به عنوان مثال جایگاههای حساسیت عصبی با نفوذ کم را گزارش کردند. این راهنما مسلما فقط برخی از یافتههای بیماری زا مربوط به بارداری یاخانواده را گزارش می کند. همانطور که به عصر توالی یابی نسل آینده نزدیک می شویم، بحث درمورد توالی یابی کل اگزوم یا ژنوم در تشخیص پیش از تولد ادامه خواهد داشت اگرچه به طور معمول در تمام مراکز ژنتیک در بریتانیا از این روش استفاده نمی شود، برخی از آنها بازده تشخیصی عالی را از توالی یابی کل اگــزوم پیش از تولــد گزارش کرده اند که بــرای خانوادهها هنگام تصمیم گیری در مورد ادامه بارداری مفید بوده است. البته، بيجيدگيهاي تفسير دادههاي اگزوم با اطلاعات فنوتيپ محدود موجود در محیط، پیش از تولد را نباید دست کم گرفت، و در حالی که دستورالعملهای روشنی برای مدیریت این دادهها در شرایط پس تولد وجود دارد، دستورالعملهای مشابهی برای مــوارد پیش از تولــد نیز مورد نیاز خواهدبــود. کاملاً قابل تصور است که طیف وسیعی از آزمایشات از نظر تکنیکی بر روی نمونه DNA آزادجنینی( free fetal DNA (بدون سلول در گردش خون مادر،بدون خطر ایجاد سقط جنین بایک روش تهاجمی امکان پذیر میباشد. در حال حاضر، این به عنوان یک تست استاندارد، برای لیست محدودی از بیماریها در انگلستان دردسترس است. با این حال، بیماران می توانند یک آزمایش غیرتهاجمی سفارشی با بودجه خصوصی را که برای یک بیماری ژنتیکی خاص طراحی شده است، انتخاب کنند. این تکنولوژی ژنتیکی جدید چگونه بر محدوده آزمایشهای پیش از تولد که ممکن است ارائه شوند تاثیر میگذارد و چه کسی تصمیم گیرنده است ؟ و آیا کسی آنقدر جسور خواهد بود که (ویژگیهای مطلوب) به عنوان مثال رنگ مو و استعداد موسیقی، ورزشکاری را انتخاب کند؟

نتایج آزمایشات نظرسنجی مشاوره عمومی انجام شده توسط کمیته مشاوره آزمایشات ژنتیکی (که جز کمیسیون ژنتیک انسانی بود و در سال ۲۰۱۰لغو شد) و سازمان باروری و جنین شناسی انسان (HFEA)، به طور منطقی اطمینان بخش بود. این دیدگاهها به روشنی از کاربردهای تکنولوژی ژنتیکی در آزمایشات پیش از تولدبرای اختلالات جدی حمایت می کردند، اما نگرانیهایی در مورد کاربردهای گستردهٔ تر را نیز شرح دادند. مشابه آن تحقیقات منتشرشده از نظرسنجی نگرش اجتماعی انگلستان، نشان می دهد معموم مردم حامی اینگونه فعالیتها هستند اما برای استفاده که عموم مردم حامی اینگونه فعالیتها هستند اما برای استفاده

از تکنیکها برای بهبود ژنتیکی (Genetic enhancement) با احتیاط عمل می کنند. بهبود و افزایش بازدهی ژنتیکی از طریق دستکاری جنینها یا گامتها، به هویت فردی که توسط قوانین تصادفی ایجاد شده است، لطمه میزند. به نظر میرسد که این یک جریان پنهان قدرتمند در درک اینکه ما به عنوان یک فرد و به عنوان یک گونه هستیم، میباشد. و در زمینه اهدای میتوکندری و باانتقال هسته ازمایش شده است تا از بیماریهای میتوکندریایی کوتاه کننده طول عمر جلوگیری کند. پس از بحثهای بسیار در مجلس این امر در انگلستان در سال ۲۰۱۵ قانونی شد و مخالفان و رسانهها به طور نامناسبی این توسعه را کودکان سه والدی نامیدند. یک سایت در انگلستان دارای مجوز توسط سازمان لقاح و جنین شناسی انسانی برای انجام اهدای میتوکندری است و اولین مجوز به بیمار برای درمان در سال ۲۰۱۸ اعطا شد.

## آزمون پیش بینی کننده در کودکی

قابل درک است که گاهی والدین مایلند بدانند که آیا کودک آنها ژن یک بیماری غالب اتوزومی با سن بروز در بزرگسالی را که در خانواده وجود داشته، به ارث برده است یا خیر. می توان استدلال کرد که این دانش به آنها کمک می کند تافرزندان خود را به سمت مناسب ترین فرصتهای آموزشی و شغلی هدایت کنند و رد کردن درخواست آنها به منزله انکار حقوق آنها به عنوان والدین، به حساب می آید. به طور مشابه، والدین ممکن است برای مشخص شدن وضعیت کودکان خردسال سالمشان که در معرض خطر ناقل بودن برای یک بیماری مغلوب اتوزومی (مانند فیبروز کیستیک) هستند، درخواست آزمایش کنند.

مشکل موافقت با این نوع درخواست این است که حق خودمختاری فردی آیندهٔ کسودک را نقض میکند. بنابراین اکثر متخصصان ژنتیک توصیه میکنند که این آزمایش بایستی تا زمانی که کودک به سن تصمیم گیری آگاهانه برسد، به تاخیر بیفتد. همچنین در رابطه با آسیبهای روانی احتمالی ناشی از رشد کودک با آگاهی در مورد ابتلا به یک اختلال ارثی جدی با سن شروع در بزرگسالی یا حامل بودن برای یک اختلال مغلوب، بهویده اگر نتیجه این آزمایشها در خواهر و برادرهای کودک منفی شده باشند، نگرانیهایی وجود دارد.

با این حال، اگرچه بین متخصصان ژنتیک اتفاق نظر وجود دارد، که کـودکان نباید از نظر وضعیت ناقل بودن مورد آزمایش قرار گیرند، اما شـواهدی وجود دارد که نشـان میدهد در چنین آنمایشاتی آسـیبهای روانی و عاطفی کم میباشـد. البته در

صورتی که آزمایش پیشبینی کننده مستقیما به نفع کودک باشد، به طوریکه نیاز به مداخله پزشکی یا جراحی در کودکی شناسایی شود؛ در این صورت شرایط بسیار متفاوت است.

این حالت در مصورد بیماریهایی مانند هایپرکلسترومی خانوادگی و همچنین برخی از سندرمهای مستعدکنندهٔ سرطان خانوادگی، در زمانیکه خطر سرطان در دوران کودکی وجود دارد و غربالگری میتواند برای آن ارائه شود، صدق می کند (جدول ۱۴٫۹) و گاهی در غربالگری اولیه جراحی پیشگیری کننده در بیمار انجام می شود. به طور کلی، در این شرایط آزمایش ژنتیکی در زمانی که آزمایشات غربالگری یا اقدامات پیشگیرانه آغاز می شود، توصیه می شود.

یکی از استدلالهایی که برای آزمایش نکردن کودکان برای اختلالات با سن شروع در بزرگسالی وجود دارد این است که والدین ممکن است به فرزند خود دیدگاه متفاوتی و یا حتی تعصیب آمیز پیدا کنند. این نوع استدلال در ارتباط با مواردی از PGD نیزبیان شده است که جنینها را نه تنها برای عدم ابتلا بــه آنمی فانکونــی، بلکه به عنوان یک اهدا کننده ســلولهای بنیادی بالقوه برای یک کودک آسیب دیده انتخاب کنند که به اصطلاح به أن خواهر -برادر نجات دهنده (savior sibling) گویند و ایسن تکنیک برای اولین بار در ســال ۲۰۰۰ در امریکا به طور موفقیت امیزی انجام شد. افرادی که به این استفاده از فناوری اعتراض دارند، نگرش سودگرایانه یا ابزاری را نسبت به کودکی کــه از این طریق به وجود آمده انــد، ذکر می کنند. علاوه بر این کودکی که بدین شیوه متولد می شود هیچ حق انتخابی در این مورد که اهداکننده بافت همسان با خواهر و برادر بیمارشان باشند، ندارد. آیا کودک احساس سواستفادهٔ ابزاری توسط والدین خواهد کرد و در صورتی که درمان با شکست مواجه شود و خواهر یا برادر بیمار او فوت کند، چه احساسی خواهد داشت؟ در حال حاضر این سوالات غیر قابل حل هستند زیرا اکثر کودکانی که با این روش ایجاد شدهاند هنوز جوان هستند.

## کاربردهای آزمایشات ژنتیک برای اعضای خانواده نزدیک (آزمایش غیرعمدی یا انجام آزمایش توسط وکیل)

در یک فرد نتیجه آزمایش مثبت می تواند کاربردهای مهم و اساسی برای خویشاندان پیشین نزدیک داشته باشد، که خودشان ممکن است مایل نباشند از وضعیت بیماری خود مطلع شوند. برای مثال HD (بیماری هانتینگتون) را در نظر داشته باشید. یک

مرد جوان ۲۰ ساله قبل از تشکیل خانواده به دلیل اینکه پدربزرگ پدری ۶۵ سالهاش دارای تشخیص تایید شده بیماری می باشد، درخواست انجام أزمايشات پيش بيني كننده مينمايد. أزمايش پیش بینی کننده نسبتاً ساده خواهد بود، البته درصورتی که پدرش که بطور مشخص به احتمال در خطر پیشین ابتلا به بیماری قرار دارد، مایل نباشد بداند که آیا بیماری را بروز خواهد دادیا خیر، بنابراین مرد جوان این ســوال دشوار که چگونه بدون انجام آزمایےش غیرعمدی پیشبینی کننده بر روی پدرش درخواسے آزمایش برای خودش امکان پذیر است را مطرح می کند. در مرد جوان نتیجه آزمایش منفسی، وضعیت قبلی را برای پدرش بدون تغییر باقی میگذارد، اما پنهان کردن نتیجه آزمایش مثبت از پدر او ممكن است دشوار باشد پسر مىداند كه اگر پدرش تا قبل از این، بیماری را بروز نداده باشد، پس از این، بیماری را بروز خواهد داد. اگرچه این می تواند سناریوی دشواری باشد، دستورالعملهای مدون شده در سال ۱۹۹۴ به این نتیجه رسیدند که تمام تلاش باید توسط مشاوران و افراد مربوطه انجام شود تا به یک راه حل رضایت بخش دست یابند اکثر متخصصان ژنتیک از این تبصره پیروی می کنند که «اگر نمی توان به اتفاق نظر رسید، حق فرزند بالغ بر دانستن وضعيتاش بايد برحق ندانستن والد اولويت داشته

## کاربرد آرمایشات ژنتیک برای اعضای دورتر خانواده

به طور کلی توافق شدهاست که تشخیص بیماری اگر مى تواند براى ساير اعضاى خانواده كاربردهايي داشته باشد، بایسد منجر به ارائه آزمایشهایی به اعضای دورتر خانواده شود (بــه عنوان مثال، جابه جایی متعادل و بیماری های وابسته به X مغلوب جدى و حاد). مشكل اخلاقي مهمى كه مطرح ميشود، ممكن است موضوع محرمانه ماندن اطلاعات باشد. معمولاً از یک ناقل بیماری جدی وابسته به X مغلوب یا جابجایی خواسته میشود تا خویشاوندان نزدیک خود را از آن مطلع نماید، زیرا این احتمال وجود دارد که آنها نیز ناقل باشیند و بنابراین در معرض خطر داشتن کودکان مبتلا میباشند. از طرف دیگر، می توان برای اعضای تیم ژنتیک برای ایجاد این رویکرد اجازه کسب کرد. گاهی اوقات یک بیمار، به هر دلیلی، از افشای این اطلاعات خودداری می کند. در مواجهه با این وضعیت، متخصص ژنتیک بالینی چه باید بکند؟ در عمل اکثر أنها سمی میکنند با ارائه توضیحی در مورد عواقب و احساس ناخوشایند در آینده که در صورت متولد شدن فرزندی مبتلا از خویشاوندی که می توانستند

از آن جلوگیری به عمل آورند، بیمار خود را در مورد اهمیت ارائه اطلاعات و آزمایشات به خویشاوندان متقاعد کنند. در بیشتر موارد، مشاوره ماهرانه و حساس به یک راه حل رضایت بخش منجر می شود. با این حال در نهایت برخی از متخصصین ژنتیک بالینی ترجیح میدهند، به محرمانه ماندن مسائل مربوط به بیمار خود احترام بگذارند تا اعتمادی را که سنگ بنای روابط پزشک و بیمار را تشکیل میدهد، از بین نبرند. همه متخصصین موافق نیستند، و بنابراین برخی از پزشکان به دنبال راه و روشی حساس برای افشای اطلاعات پزشکی/ژنتیکی هستند که ممکن است شامل افراد دیگری مانند پزشک عمومی بیماران باشد. این دیدگاه توسیط بیانیههای مراجع معتبر احزاب فعال، مانند شورای نافیلد در اخلاق زیستی، حمایت میشود. یک پرونده حقوقی اخیر در بریتانیا در رابطه با بیمار مبتلا به HD و خانوادهاش (ABC در مقابسل St George's Healthcare NHS Trust) کاملاً نمونهای از سؤال در مورد محرمانه ماندن و حقوق اعضای خانواده برای دادن اطلاعات مرتبط در مورد خطرات سلامتی آنها است. تا قبل از این مورد، قوانین بریتانیا وظیفه قانونی را برای محافظت از رازداری فردی بیمار به رسمیت میشناخت، در حالی که دستورالعمل حرفهای توجه به افرادی را که ممکن است در معرض آسیب جدی باشند تشویق می کرد، درصورتی که یک بیمار از افشای اطلاعات خودداری کرد، هیچ حمایت قانونی برای نقض محرمانه ماندن اطلاعات وجود نداشت. پس از یک محاکمه در دادگاه عالى، به این نتیجه رسیدیم که متخصصان مراقبتهای سلامت موظفند حقوق و منافع اشـخاص ثالث را در این شـرایط متعادل کنند، اما فقط در مواردی که رابطهای از قبل بین متخصصان مراقبتهای سلامت و اعضای خانسواده در معرض خطر وجود داشته باشد. از أنجایی که آزمایش ژنومی در جریان اصلی پزشکی جای خود را میگیرد، این وظیفه قانونی جدید احتمالاً برای پزشکان هم در ژنتیک بالینی و هم برای جامعه پزشکی گستردهتر پیامدهایی دارد.

## رضایت آگاهانه در تحقیقات ژنتیکی

هر پیشنهادی برای آزمایش ژنتیکی باید با توضیح کامل و واضحی در مورد اینکه این آزمایش شامل چه مواردی میشود و چگونه نتایج میتواند پیامدهایی بسرای فرد و اعضای خانواده داشسته باشد، همراه باشد. این امر در مورد رضایت آگاهانه هنگام شسرکت در تحقیقات ژنتیکی نیز صدق میکند. بسیاری از مردم داوطلبانه برای انجام آزمایش خون اقدام میکنند به این دلیل که

ممكن است به ديگران كمك كنند، به ويژه اگر تجربه شخصي از یک بیماری جدی در خانواده خود داشته باشند. با این حال، عمل فداكارانه آنها ممكن است عواقب غير قابل پيش بينياى داشته باشــد. به عنوان مثال، بعید است که آنها به این فکر کرده باشند که آیا نمونه آنها به صورت ناشناس آزمایش می شود، چه کسی از نتیجه مطلع خواهد شد، یا اینکه آیا آزمایشهای دیگری بر روی DNA ذخیره شده آنها در آینده با توسعه تکنیکهای جدید انجام خواهد شــد. مسائل ذکر شده در کادر ۲۲-۵ به تأکید بر این نکته اشاره می کند که تمام جوانب رضایت آگاهانه هنگام جمع آوری نمونه برای تحقیقات ژنتیکی باید مورد توجه قرار گیرد. همانطور که رضایتنامه امضا شده برای انجام آزمایش ژنتیکی و ذخیره DNA که در ارائه خدمات در بریتانیا به یک امر عادی و مرسوم تبدیل شده است (اگرچه طبق قانون نمونههای بافت انسانی سال ۲۰۰۴ یک الزام قانونی نیست)، در یک محیط تحقیقاتی نیز باید سےختگیری مشابهی رعایت شود. همانطور که قبلا ذکر شد، این امر از اهمیت بالایی برخوردار است زیرا آزمایش ژنومی به سمت جریان اصلی پزشکی حرکت میکند،

### یافتههای ثانویه یا اتفاقی

ظهور توالی یابیی کل اگزوم و کل ژنوم در تحقیقات، و به طور فزایندهای در خدمات آزمایشگاهی، بحثهایی در رابطه با مدیریت و افشای یافتههای به اصطلاح ثانویه یا اتفاقی، بوجود مے آورد. در مواردی که آنالیز محدود به ژنهای خاص مرتبط با فنوتیپ باشد، نباید مشکلی ایجاد کند؛ اما ممکن است در مواردی ایجاد شود که چنین محدودیتی وجود نداشته باشد، و این موضوع برای شرایطی که مداخله پزشکی یا جراحی پیش از بروز علائم انجام می شود، نگران کننده است و روش غربالگری، معمولاً ارائه میشود. به عنوان مثال با نگاهی به پروژه ۱۰۰۰۰ ژنوم، بخشی از فرآیند رضایتنامه شامل بحث در مورد یافتههای اضافی یا ثانویه برای مثال کشف یک واریانت بیماریزا (جهش) در یک بیماری مندلی سرطان بسیار نافذ بود. این ممکن است هیچ ارتباطیی با دلیل ارائه توالی یابی ژنوم نداشیته باشد، اما پیامدهای جدی در پی دارد. در طول پروژه، با رضایت بیمار، فهرست مشخصی از بیماریهای ژنتیکی جدی یا تهدید کننده زندگی جستجو شده، اگرچه هیچ یک از این نتایج هنوز منتشر نشده است. یافتههای اتفاقی به توالی یابی اگزوم یا ژنوم محدود نمیشوند؛ با این حال، بههمراه آزمایشهای اساسیتر، مانند آرایه CGH که پتانســیل نشان دادن چنین یافتههایی را دارد، بهعنوان

## کادر ۲۳۰۵ مسائل در ارتباط با افشا و رضایت فامدها در تحقیقات زنتیک ماهیت مطالعه

- چه کسی مطالعه را انجام میدهد، و در کجا انجام میشود؟
- در دســترس بودن نتایــج و پیامدهای آنها بــرای فرد و اعضای خانواده دورتر در مورد سلامت، اشتغال، و بیمه
  - ناشناس بودن تست و محرمانه باقی ماندن نتایج
- ذخیره سازی بلند مدت DNA و امکان استفاده از آن در پروژههای تحقیقاتی دیگر
  - کاربردهای تجاری بالقوه و سودمند

مثال در شناسایی وضعیت ناقلین دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) برای افزایش شفافیت أزمایش پیش از تولد درخواست شده، یا مضاعف شدگی PMP۲۲ در یک کودک با تاخیر رشد، می باشد. هیچ کدام فنوتیپ را توضیح نمی دهند، اما هر دو ارتباط بالینی بالقوهای دارند. معضل این است که کدام یافتههای اتفاقی باید برای بیماران تحت آزمایش فاش شـود، آیا شرایط آزمایش آنچه را که باید فاش شهود تغییر میدهد یا خیر، و اینکه آیا نتایج فقط در صورتی باید افشا شوند که به عنوان قطعی پاتوژن قابل تفسير باشند. علاوه بر اين، عادلانه است که بيرسيم تا چه حدی اکثر مردم می توانند کاربردهای آنها را در طیف وسیعی از بیماری های احتمالی درک کنند، بهویدژه زمانی که آزمایش ممكن است در زمان استرس شديد ارائه شده باشد در واقع چقدر زمان می توان در این فرآیند رضایت به مشاوره اختصاص داد، و آیا پیچیدگیهای مسائل پزشکی و ژنتیکی اساسا مفاهیم و در نتیجه قانونمندی «رضایتنامه کاملاً آگاهانه» را تضعیف میکند؟ به این مطلب می توان تکمیل دانش را اضافه کرد که ناگزیر با توجهبه أهميت يافتههاي خاص اتفاق خواهد افتاد، و همچنين طیف وسیعی از بیماریهایی که برای آنها مداخلات پیش از بروز علائم در دسترس قرار می گیرد، منجر به مبحث جداگانهای در مورد مسئولیتهای متخصصین برای تماس مجدد با بیماران در صورت مشاهده اطلاعات جدید شدهاست. کالج آمریکایی ژنتیک و ژنومیک پیش از این دستورالعملی در میورد یافتههای ثانویه منتشر کرده، ۵۶ ژن تعیین شده که در صورت آزمایش و مطابقت با معيارها، افشا و اعلام ميشوند. نكات كليدي اين دستورالعمل در کادر ۶-۲۲ ارائه گردیده است.

## کادر ۳-۳ نگات کلیدی دستورالعمل کالج امریکایی ژنتیک و ژنومیک در مورد بافتدهای ثانوید (اتفاقی)

- هنگامی که توالی یابی در مقیاس ژنومی در حیطه بالینی انجام می شود، باید رضایتنامه آگاهانه کتبی توسط یک متخصص ژنتیک بهداشت واجد شرایط در رابطه با تمام جنبههای ماهیت آزمایش، از جمله آنالیز معمول مجموعهای از ژنهایی که از نظر پزشکی بسیار تاثیر گذار می باشند، اخذ شود.
- بیماران ممکن است از آنالیز این مجموعه از ژنها منصرف شوند،
   اما باید از پیامدهای بالقوه انجام این کار آگاه شوند.
- سیاست مشابه باید در مورد کودکان همانند بزرگسالان اعمال شود
   و والدین میتوانند از بررسی آنها انصراف دهند.
- برای بیماران این امکان وجود ندارد که زیرمجموعهای از ژنهای اثرگذار از نظر پزشکی در مورد اثرگذار از نظر پزشکی در مورد کل مجموعه ژنهای موثر که توسط کالج آمریکایی ژنتیک پزشکی و ژنومیک تشخیص داده میشود اعمال شود.

## معضلات اخلاقي و منافع عمومي

پیشرفتهایی در ژنتیک توجه رسانهها را به خود جلب می کند و این بحث اخلاقی را وارد عرصه عمومی گستردهای کرده است. عناوینی مانند بیمه، علوم پزشکی قانونی و پایگاههای اطلاعاتی DNA ثبت اختراع، ژن درمانی، غربالگری جمعیت، کلونسازی، تحقیقات سلولهای بنیادی و هیبریدها از اهمیت عمده اجتماعی، تجاری و سیاسی برخوردار هستند، و در نتیجه روی عملکرد بالینی و آزمایشگاهی در ژنتیک پزشکی موثر هستند.

#### ژنتیک و بیمه

آزمایشهای ژنتیکی پیشبینیکننده برای ناهنجاریهایی با سبن شروع دیرهنگام در بزرگسالی که ممکن است منجر بسه بیماریهای مزمن و یا کاهش امید به زندگی شوند، باعث نگرانی در مورد میزان افشای نتاییج آزمایشها به آژانسهای دیگر، بهویژه شرکتهای بیمهای که بیمه عمر، خدمات درمانی خصوصی، بیماریهای خاص و بحرانی و از کار افتادگی را پوشش میدهند. در صورتی که بیمهٔ توسط کارفرما تنظیم شود، به لحاظ تئوری ممکن است آینده شغلی فرد را به خطر بیندازد. صنعت بیمه عمر رقابتی و سود محور است. بیمه خصوصی مبتنی بر تقابل (Mutuality) است که به موجب آن خطرات در شرایط مشابه به هر دو طرف آسیب میرساند. از طرف دیگر، خدمات درمانی عمومی مبتنی بر اصل همبستگی (Solidarity) است که

به موجب أن تامين سلامت براي هر فرد از ماليات عمومي تامين می شود. قابل درک می باشد که صنعت بیمه عمر نگران این است کے افرادی که نتیجه آزمایش پیشگوییی کننده مثبت دریافت می کنند، مقادیر مالی زیادی را بدون افشای وضعیت خطر واقعی خود کسب کنند. از سوی دیگر، جامعه متخصصین ژنتیک نگران این است که افرادی که آزمایش آنها مثبت است دچار تبعیض و شاید از بین رفتن حق دریافت بیمه شوند. این نگرانی شامل کسانی میشود که سابقه خانوادگی ابتلا به بیماری هایی با شروع دیرهنگام دارند، شرکتهای بیمه ممکن است از بیمه نمودن آنها امتناع ورزند مگر اینکه تحت آزمایشهای پیش گویی کننده قرار گیرند. احتمال اینکه آزمایش DNA یک طبقه ژنتیکی فاقد بیمه ایجاد کند، منجر به وضع قوانینی در نواحیای از ایالات متحده شد که هدف آن محدود کردن دسترسی به اطلاعات ژنتیکی توسط بیمه گذاران سلامت بود. در سال ۱۹۹۶ این امر به اوج خود رسید که رئیس جمهور کلینتون قانون قابلیت انتقال و مسئولیتپذیری بيمه سلامت را امضا كرد، كه به صراحت طرحهاي سلامتي مبتنی بر کارفرما را از رد پوشش به دلایل ژنتیکی در هنگام تغییر شغل منع می کرد. در بریتانیا، تمام این زمینه ها در سال ۱۹۹۵ توسط کمیته فناوری و اداره علوم رایج مورد بررسی قرار گرفت که توصیه کردند یک کمیسیون مشاوره ژنتیک انسانی برای بررسی کلی تحولات ژنتیک انسانی تأسیس شود. این کمیسیون مشاورهای در سال ۱۹۹۷ توصیه کرد که متقاضیان بیمه عمر نباید نتایج هیے آزمایش ژنتیکی را به بیمه گذار فاش کنند و مهلت قانونی افشای نتایج أزمایش ژنتیکی باید تا ارزیابی دقيق أن، حداقل دو سال بهطول بيانجامد. خوشبختانه، اتحاديه بیمه گذاران بریتانیا در طول سالها مذاکرات دوستانهای را انجام داده است و این تعلیق چندین بار تمدید شده است که آخرین آن در سال ۲۰۱۸ بود که برای مدت نامحدودی تمدید شد. جنبههای اساسی این توافقنامه، در سند مشترک با عنوان کد آزمایش ژنتیک و بیمه، در کادر ۷-۲۲ ذکر شده است. این مسائل در آینده بیشتر مورد بررسی و ارزیابی قرار خواهند گرفت. توالی یابی ژنوم در حیطه بالینی اکنون تحقق بخشیده شده است و آزمایشات مستقیم بسیاری به بیمار برای شناسایی استعدادهای ژنتیکی فرد با پرداخت هزینه و تهیه نمونه مناسبی از بزاق توصیه میشود. در نتیجه، مقدار زیادی از دادههای ژنوم فردی در بخش خصوصی تجاری ذخیره میشوند. بنابراین جامعه ژنتیک پزشکی دارای یک نقش حمایتی برای اطمینان از اینکه افراد از نظر ژنتیکی بدون دخالت خود، آسیب دیده هستند، میباشند، تا هنگام جستجوی

بیمه سلامتی درمانی یا بیمه عمر طولانی مدت، به این دلیل که با استدلالهای محکمی به نفع سیستمهای بهداشتی با بودجه عمومی مواجه هستند، با تبعیض روبرو نشوند.

## پایگاههای اطلاعاتی DNA و علوم پزشکی قانونی

مضامیت مشابه مربوط به حریم خصوصی شخصی در رابطه با پایگاه اطلاعاتی ملی DNA تحت کنترل پلیس اعمال میشود. استفاده از انگشت نگاری DNA در تحقیقات جنایی، به میزان تقریبی ۲۵۰۰۰ پرونده در ســال، اکنون به قدری پیشرفت کرده است که درحال حاضر تمایل بر این وجود دارد که در قالب بخشی از قانون، مجریان قادر باشند که اثر انگشتنگاری DNA هر شـخصی را در جمعیت عمومی شناسایی کنند. نزدیک به ۶ میلیون نمونه ذخیره شده است، اگرچه از هر هفت نمونه، یک نمونه تکراری تخمین زده میشود، اما هنوز نزدیک به ۱۰ درصد از جمعیت را شامل می شـود (از جمله حدود ۱ میلیون نفر بدون محکومیت کیفری)، که بزرگترین پایگاه در بین تمامی کشورها میباشد. برای انواع خاصی از جرایم، از کل جوامع دعوت میشود برای کسب نمونه DNA تا پس از بررسی از لیست بازجویی حذف شوند. در سال ۲۰۰۹، پس از اینکه دادگاه حقوق بشر اروپا اعلام کرد که نگه داشتن مشخصات افراد بی گناه به طور همیشگی، نقض حریم خصوصی است، پلیس تحت فشار سیاسی جهت از بین بسردن پروفایلهای افراد بی گناه قسرار گرفت؛ که به حذف نزدیک به ۲ میلیون پروفایل افراد بی گناه، از جمله کودکان، در سالهای ۲۰۱۲ تا ۲۰۱۳ بر اساس قانون مصوبه در سال ۲۰۱۲ با عنوان حفاظت از آزادی منجر شد. پایگاه اطلاعات ملی DNA که شامل مجموع هایی برای مطالعات جمعیتی بزرگ، مانند مطالعه طولی والدین و کودکان، بانک زیستی بریتانیا، UK10K و پروژه ۱۰۰۰۰ ژنوم میباشد بسیار بزرگ است. انجام تحقیقات بر روی این نمونهها به شدت مورد موافقت و رضایت قرار خواهند گرفت، اما وجود تدابير حفاظتي براي أنها ضروري ميباشد.

## ثبت حق انحصاری ژن و پروژه ژنوم انسانی

توالیهای طبیعی DNA انسان موضوع برخی از اختلافات حقوقی ناخوشایند و طولانی مدت بر سر ثبت حق انحصاری آنها بودهاست که تضاد بین اهداف تجاری و ایثارگرانه دانشگاهی را در بر میگیرد. شرکت Myriad Genetics در ایالات متحده در طول دهه ۱۹۹۰، به دنبال اعمال مجوز و گواهی انحصاری آزمایش ژنتیکی برای ژنهای BRCA1 و BRCA1 بود. در واقع، اداره ثبت

## کادر ۲۲-۷ نکات کلیدی در کد آزهایسشی ژنتیک و بیمه مسورد مذاکره بین دولست بریتانیا و اتحادیه بیمه گذاران بریتانیا (ABI)، در سال ۲۰۱۸

- برای دریافت بیمه نباید از متقاضیان خواسته شرود که تحت آزمایشهای ژنتیکی پیش گویی کننده یا تشخیصی قرار گیرند.
- طبقـه بندی بیمـه و محدودیتهای مالی که بـا نتایج آزمایش
   پیشگویی کننده ممکن است مرتبط باشند:
  - ۱. بیمه نامههای عمر تا سقف ۵۰۰۰۰۰ پوند (هر نفر)
- ۲. بیمه بیماریهای بحرانی و وخیم تا سقف ۳۰۰۰۰ پوند (هر نفر)
   ۳. بیمه حمایت از درآمد تا سقف ۳۰۰۰۰ پوند در سال
- هیچ الزامی برای افشای نتایج آزمایش در موارد ذکر شده از سوی متقاضی وجود ندارد:
- ۱. نتیجه آزمایش ژنتیکی پیش گویی کننده را پس از شروع پوشش بیمه، تا زمانی که آن معتبر است.
- ۲. نتیجه آزمایش شخص دیگری مانند یکی از خویشاوندان همخون
   ۳. نتیجه آزمایش ژنتیکی به عنوان بخشی از تحقیقات بالینی
- افشای یک نتیجه آزمایش ژنتیکی پیش گویی کننده تنها در صورتی لازم است که همه موارد زیر اعمال شوند:
- ۱. متقاضی به دنبال پوشش بیمهای بالاتر از محدودیتهای مالی تعیین شده در مهلت قانونی است
- ۲. آزمون توسط هیئتی از کارشناسان ارزیابی و به تایید دولت رسیده است. تنها آزمایشی که برای آن نتایج اعلام میشود (در سال ۲۰۱۸) بیماری هانتینگتون است که درخواست هزینه از بیمه عمر بیش از میماری یوند است.
- در مواردی که بیمه گذاران از متقاضی بخواهند نتیجهای را افشا کند، تحت شرایط محدود پذیرفته شده، که بیماری ها یا استثنائات نامتناسب مربوط به آن نتیجه را اعمال نمی کنند.
- متقاضی در صورتی که مایل باشد نتیجه در تصمیمگیری برای تامین هزینه در نظر گرفته شدود، ممکن است نتیجه مثبت از یک آزمایش ژنتیکی پیشگویسی کننده را فاش کند، و بیمه گذاران باید جزئیاتسی را ارائه دهند که این چگونه ممکن است بر تصمیم بیمه تاثیر بگذارد.

حقوق انحصاری اروپا حق ثبت را در سال ۲۰۰۴ لغو کرد، و از پرداخت هر هزینهای به شرکت Myriad برای آزمایش ژنهای BRCA که در اروپا انجام میشد، خودداری ورزید، در نتیجه زمینهای برای سایر موارد بحث برانگیز ایجاد کرد. با این حال، حقوق یک ژن مرتبط با چاقی در سال ۱۹۹۵ به قیمت ۷۰ میلیون دلار فروخته شد و در سال ۱۹۹۷ به مواد میک شرکت ژنومیک ایسلندی است در مرکز مناقشه در مورد موافقت همگانی قرار داشت، حقوق بالقوه ۱۲ ژن مرتبط با بیماریهای پیچیده و رایج را به مبلغ ۲۰۰ میلیون دلار بسه هافمن-لاروش فروخت.

به طورمنطقی، پیشرفتهای تجاری با استفاده از توالیهای DNA انسانی بر اساس «کشف» است تا «اختراع و نوآوری»، در صورتی که مهندسی یک پلت فرم جدید توالی یابی در دسته دوم یعنی نوآوری قرار میگیرد. برای شــرکتهای بیوتکنولوژی که سرمایه گذاری هنگفتی در تحقیقات مولکولی انجام دادهاند به وضوح قابل قبول است تا هزینه های خود را بازیابی کنند و بازدهی منصفانه داشته باشند، اما ژنوم ما نشان دهنده «میراث مشترک» بشر است، و این مورد کاملاً متقاعدکننده است که اطلاعات بهدست آمده از ژنوم انسان و پروژههای واریوم انسانی باید به صورت آزادانه در دسترس تمامی افراد باشد تا بتوان از مزایای این فعالیت استفاده نمود. برای این منظور اخیراً 'منشور بین المللی' برای به اشتراک گذاری نمونههای زیستی و دادهها پیشنهاد شده است. با این حال، مثالهایی از بیماران و کل جوامع وجود دارد که نمونههای خون خود را برای تحقیقات اهدا کردهاند، اما نمی دانند که سخاوت آنها می تواند برای منافع مالی مورد سوء استفاده قرار گیرد، که در نتیجه برخی از پروندههای دادگاهی برجسته و با سابقه، بهویژه در ایالات متحده، به سرانجام میرسند. مسائل حقوقی میتواند پیچیده باشد، به خصوص در سطح بین المللی، اما ما بسیار به ارتقای برابری برای دسترسی، شفافیت، و مبنای علمی در راستای دستیابی به هدف پزشکی مبتنى بر شواهد تا حد امكان، اعتقاد داريم.

#### ژن درمانی

چشم انداز موفقیت آمیز ژن درمانی برای درمان بیماریهای ژنتیکی یکی از هیجان انگیزترین تحولات عصر مدرن است. با این حال، پتانسیل آن به غیر از تعداد انگشت شماری از نمونههای قابل توجه، هنوز درک نشدهاست. همانطور که هیاهو و جنجال در مورد غذاهای اصلاح شده ژنتیکی نشان داده است، عموم مردم به طور جدی در مورد ایمنی و سوء استفادههای احتمالی ژن درمانی نگران هستند. استدلال شیب لغزنده اغلب مورد استناد قرار می گیرد که به موجب آن برداشتن اولین قدم به تدریج و به طور اجتناب ناپذیر به آزمایش کنترل نشده منجر می شود. قوی ترین حامیان رویکردهای جدید، به طور قابل در کی خانوادههایی حامیان رویکردهای جدید، به طور قابل در کی خانوادههایی گرفته و مبتلا می باشد، اما اشتیاق آنها برای یافتن راه حلها باید به درستی در زمینه جامعه کمیتههای مشاورهای ژن درمانی کارگروهها بیان شود. در بریتانیا، تشکل مشاورهای ژن درمانی کارگروهها بیان شود. در بریتانیا، تشکل مشاورهای ژن درمانی

انجام ژن درمانی در انسان و نظارت بر آزمایشات در حال اجرا را بررسی کند، بنابراین از حقوق و محرمانه بودن اطلاعات بیماران محافظت می کند. به طور قابل توجهی، GTAC توصیه می کند که تغییرات ژنتیکی که شامل رده ژایشی می باشد باید ممنوع شود و محدود به سلولهای سیوماتیک شود تا از احتمال انتقال ژنهای جدید تغییریافته به نسلهای آینده جلوگیری به عمل آید. علاوه بر این، اصلاح و تغییر سلولهای سوماتیک باید به درمان بیماریهای جدی محدود شیود، و نباید برای تغییر ویژگیهای انسان اعم از افزایش هوش یا مهارتهای ورزشی استفاده شود. در سال ۱۹۰۱، عملکرد GTAC تحت اداره سیازمان تحقیقات بهداشتی قرار گرفته است.

## غربالگری نوز ادان و جمعیت

سال هاست که ارائه برنامه های غربالگری نوزادان جهت تشخیص بیماریهای اتوزومی مغلوب شایع در دسترس میباشند، و در برخی کشورها طیف بیماریهای آزمایش شده در سالهای اخير به شدت افزايش يافته است. اين برنامهها عموماً با استقبال بسیار خوبی مواجه شدهاند (مانند تالاسمی و بیماری تای ساکس)، اگرچه این مورد برای غربالگری نقص آلفا-۱-آنتی ترییسین در اسکاندیناوی نبود، و به دلیل استرس زا بودن کنار گذاشته شد. به طور مشابه، مطالعات مقدماتی برای تشخیص DMD بلافاصله پس از تولد، اساساً برای اطلاع و جلوگیری از تولد دومین پسر مبتلا قبل از تشخیص در مرحله اول، منجر به اجرای گسترده برنامه غربالگری جمعیت نشدهاست. همانطور که ذکر شد، ظهور توالی یابی اگزوم بالینیی نگرانی های اخلاقی جدیدی را در مورد نحوه استفاده از این فناوری ایجاد کرده است. این امر به ویژه در زمینه ژنتیک و غربالگری پیش از تولد صادق است. به عنوان مثال، آنالیز نمونه DNA از بافت پرزهای کوریونی، از نظر تئوری مى تواند تحت توالى يابى كل اگــزوم همراه با نمونههاى والدين قرار گیرد، بهطور کلی به جز بیماریای که جنین در معرض خطر بالا ابتلا به أن است. اگرچه در حال حاضر تمایل به انجام این تستها وجود ندارد و هزینهها برای یک برنامه غربالگری عمومی بسیار زیاد است، اما زمانی که قیمت آزمایش کاهش می یابد، ممکن است فشار زیادی برای ارائه این انتخاب به شکلی وجود داشته باشد. با توجه به برنامههای غربالگری که وضعیت ناقلین بیماری را تشخیص می دهند، مسائل کمی متفاوت است. تلاشهای اولیه برای معرفی ناقل سلول داسی شکل در آمریکای شمالی به دلیل اطلاعات نادرست، تبعیض، و بدنامی تا حد زیادی

ناموفق بودهاست. همچنین، مطالعات أزمایشی اولیه که پاسخها به غربالگری حاملین CF را در اروپاییها ارزیابی می کرد، نتایج متناقضی را به همراه داشت. این تجربیات اهمیت رضایتنامه آگاهانه و دشواریهای مرتبط با خودمختاری و انتخاب آگاهانه را نشان میدهند. غربالگری CF نوزادان در بریتانیا با هدف شناسایی نوزادان مبتلا به CF انجام می شود، اما این غربالگری تقریباً تعداد برابری را شناسایی میکند که صرفاً ناقل هستند و بدیهی است که (نوزادان) انتخاب آگاهانهای انجام ندادهاند. هنگامی که این مورد با مزایای تشخیص زودهنگام CF سنجیده شود، قابل توجیه است. با این حال، به طور کلی برنامههای در نظر گرفته شده برای تشخیص ناقلین باید اطمینان حاصل کنند که مشارکت کاملاً داوطلبانه و با دریافت مشاوره کافی است، و همچنین ضروری است که ایجاد هرگونه احساس بدنامی یا حقارت و پایین بودن از نظر ژنتیکی به کمترین میزان خود برسد. عــ لاوه بر این، محرمانه بودن اطلاعات افراد مهم است. با این حال، این ممکن است برای افرادی که از نظر ژنتیکی مستعد ابتلا به یک مشکل پزشکی ناشی از خطرات صنعتی محیطی هستند دشوار باشد، که می تواند منجر به تبعیض شغلی شود. برای این افراد باید حمایتهای قانونی در نظر گرفته شود.

## کلونسازی و تحقیقات سلولهای بنیادی

گوسفند دالی که در ژوئیـه ۱۹۹۶ در رزالین در نزدیکی ادینبورگ به دنیا آمد، اولین پستانداری بود که از یک سلول بالغ کلونسازی شـد، و زمانی که وجود او حدود ۶ ماه بعد از تولدش أعلام شد، دنیا به طور ناگهانی علاقه شدیدی به کلونسازی پیدا کرد. دالی با ادغام سیلولهای غدد پستانی منفرد با تخمکهای لقاح نیافته که هسته از آنها جدا شده بود، به وجود آمد این امر ۲۷۷ بار پیش از آنکه با موفقیت مواجه شـود، شکست خورده بود. بلافاصله این تصور ایجاد شد که این فناوری دیر یا زود به یک انسان کلون شده منتهی میشود، و برخی ادعاهای غیر قابل اثبات و جعلی نیز در این مورد وجود داشته است. با این حال، به صورت گستردهای عدم پذیرش هرگونه حرکتی به سمت کلون سازی تولید مثل انسان وجود داشته است. آزمایشها روی حیوانات، موفقیت بسیار اندکی را دربرداشته است و در برخی از حیوانات کلون شده، این ویژگیها نقایص احتمالی در نقش گذاری ژنومی را نشـان میدهد. دالی در سـال ۲۰۰۳ به دلیل بیماری ریوی و سایر مشکلات پیش از موعد درگذشت، اما قابل توجه است که خواهر و برادرهای کلون شده مشابه او به سرنوشت

مشابهی دچار نشدهاند. با این وجود، درسهای آموختهشده در مورد دالی، تمرکز را به کلونسازی درمانی با استفاده از سلولهای بنیادی معطوف کرد، و این شروع به ارائه برخی نتایج چشمگیر در رابطه با درمان بیماریهای انسانی کرد. مشکل اصلی اخلاقی در این زمینه به منبع سلولهای بنیادی مربوط میشود. هیچ مشکل اخلاقی جدی در رابطه با سلولهای بنیادی تهیهشده از يك فرد كاملا بالغ، چه از بند ناف گرفته شدهباشد و چه از بزرگسالان بالغ، وجود ندارد. اما یک مکتب با نفوذ عقاید علمی معتقد است که هیچ جایگزینی برای مطالعه سلولهای بنیادی جنینی (ESCs) برای درک چگونگی تمایز سلولها از حالت اولیه به انواع پیچیدهتر موجود نیست. در سال ۲۰۰۵، پارلمان بریتانیا به سرعت اقدام به تصویب تمدید تحقیقات روی جنینهای اولیه انسان برای این منظور کرد. تحقیق روی جنینهای انسانی تا سن ۱۴ روز، تحت قانون جنینشناسی و لقاح انسانی سال ۱۹۹۰، مجاز می باشد بنابراین، بریتانیا به یکی از جذاب ترین مکان ها برای کار در زمینهٔ تحقیق سلولهای بنیادی تبدیل شد، زیرا این امر قانونی است. این نوع تحقیقات با بودجه دولتی در ایالات متحده تا زمان تغییر جهت سیاسی تا سال ۲۰۰۹ مجاز نبود. پیشرفت برای کسانی که در این کار مشغول هستند به طرز دردناکی کند بوده، و تمرکز بر روی ایجاد هیبریدهای انسانی حیوانی و کایمرها بــه دلیل عرضه و کیفیت ضعیف تخمکهای انسانی در انتقال سلولهای هستهای (معمولا تخمکهای باقی مانده از افراد تحت درمان درمان ناباروری) معطوف شدهاست. در انگلستان، دانشگاه نیوکاسل مجوزی برای جمع آوری تخمکهای تازه برای تحقیقات سلولهای بنیادی از اهداکنندگان تخمک در ازای کاهش هزینههای درمان IVF دریافت کرد، تصمیمی که در بعضی از مناطق با هشدار مواجه شد ایسن گروه همچنین اولین گروهی بودند که در سال ۲۰۰۵ پس از انتقال هستهای، بلاستوسیست انسانی را ایجاد نمودند. کسانی که به استفاده از ESCها اعتراض دارند معتقدند که این نه تنها بی احترامی به جنین انسان و دستکاری در قداست انسانی است، بلکه می تواند در نهایت منجر به کلون سازی تولید مثل شود. قانون لقاح انسانی و جنین شناسی سال ۱۹۹۰ اجازه ایجاد جنین انسانی را برای تحقیقات میدهد، اما تعداد بسیار کمی از آنها ایجاد شدهاند. این قانون برای سازگاری با تحولات جدید بازنگری و به روز شد و قانون تجدید نظر شده در سال ۲۰۰۹ به اجرا درآمد. مفاد اصلی در کادر ۲۲-۸ فهرست شدهاست و بحثهای اخلاقی همچنان ادامه دارد.

## اصلاحات کلیدی سسال ۲۰۰۸ در قانون لقاح انسانی و جنین شناسی (HFE) در سال ۱۹۹۰

## שבת א-דד

- اطمینان خاطر بابت اینکه با همه جنینهای انسانی خارج از بدن
   هر فرآیندی که در ایجاد آنها استفاده میشود بر اساس مقررات رفتار میشود.
- اطمینان خاطر بابت اینکـه جنینهای human admixed ایجاد شـده از ترکیب مواد ژنتیکی انسان و حیوان بر اساس مقررات برای تحقیق استفاده شود.
- انتخاب جنسیت فرزندان برای دلایل غیر پزشکی ممنوع است.
   این قانون ممنوعیت انتخاب جنسیت غیرپزشکی را که در حال حاضر به عنوان یک موضوع خط مشی HFEA وجود دارد، در نظر می گیرد.
   انتخاب جنسیت فقط برای دلایل پزشکی مجاز است به عنوان مثال، برای جلوگیری از یک بیماری جدی که فقط پسران را مبتلا می کند.
- به رسمیت شناخته شدن زوجهای همجنس به عنوان والدین قانونی کودکانی که از طریق استفاده از اسپرم، تخمک یا جنین اهدایی ایجاد شده اند. با این مقررات به عنوان مثال، شریک جنسی یک زن همجنسگرا میتواند والد قانونی کودکی باشد که از طریق لقاح آزمایشگاهی ایجاد شده است.
- حفظ وظیفه برای رفاه کودکانی که با درمان باروری به دنیا آمدهاند
   پابرجا میباشد، اما نیاز به زوجهای حمایتگر بهجای والد پدر خواهد
   بود، ولی باید به نقش تمام والدین احترام گذاشته شود.
- تغییر محدودیتها در استفاده از دادههای جمع آوری شده توسط HFEA به منظور امکان کمک به پیگیری تحقیقات بعدی در مورد درمان ناباروری.

### تيجهگيري

هر کشف جدید در ژنتیک مولکولی انسان و زیستشناسی سلولی چالشهای جدیدی را به همراه دارد و معضلات جدیدی را ایجاد میکند که اغلب پاسخهای آسانی برای آنها وجود ندارد. در مقیاس جهانی ضروری است که تدابیری برای اطمینان از رعایت اصول اساسی مانند حریم خصوصی افراد و محرمانه بودن وجود داشته باشد. جامعه ژنتیک پزشکی میتواند و باید همچنان نقشی محوری در تلاش برای ایجاد تعادل بین نیازهای بیماران و خانوادههایشان با مسائل اخلاقی و تنشهای مطرح شده در اینجا ایفا کند. این نقش بدون شک به پشتیبانی و آموزش متخصصان غیر ژنتیک گسترش خواهد یافت زیرا فناوری توالی یابی نسل بعدی نقش برجسته تری را در تمام تخصصهای پزشکی ایفا می کند. این یک نقش حمایتی مهم است و امید است که این فصل و سایر فصول این کتاب بتواند سهم مثبتی داشته باشد.

### مفاهیم بنیادی

۱. تقریباً در تمامی جنبه های ژنتیک بالینی ملاحظات اخلاقی اثر گذار است. و در یک زمینه گسترده تر، تحولات در ژنتیک مولکولی دارای پیامدهای اخلاقی مهمی برای جامعه به طور کلی می باشد.

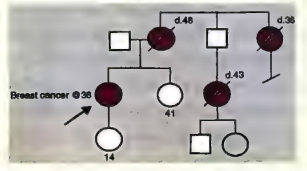
 ۲. مشکلات خاص در ژنتیک بالینی شامل تشخیص و غربالگری پیش از تولد، آزمایش پیش گویی کننده در دوران کودکی، آزمایش ژنتیک در دیگر اعضای خانواده، محرمانه باقی ماندن اطلاعات، رضایتنامه، حریم خصوصی و افشای اطلاعات است.

۳. مسائل اخلاقی در مقیاس وسیع در رابطه با کارکرد احتمالی تکنولوژی ژنتیک شامل غربالگری جمعیت، یافتن دستاوردهای ثانویه، ذخیره الکترونیکی مقادیر زیادی از اطلاعات ژنتیکی، استفاده از نتایج آزمایش ژنتیک توسط صنعت بیمه و بخش تجاری، ثبت حق انحصاری ژن، ژن درمانی و کلونینگ میباشد.

۴. هیچ راه حل آسان یا درستی برای بسیاری از مشکلات اخلاقی دشواری که در ژنتیک پزشکی بوجود میآیند وجود ندارد. رهنمودها، آیین نامهها یا کدهای نحوه عمل و گاه مقررات نقش مهمی در ایجاد و حفظ استانداردها و همچنین حفظ حقوق فرد، خانواده و نیازهای اجتماعی گسترده تر دارند.

### سناریوی بالینی ۱

بیمار با سابقه خانوادگی گسترده سرطان پستان به کلینیک شما مراجعه می کند. برای او در سـن ۳۸ سالگی سرطان مجرای درجه ۳ و منفی سـه گانه تشخیص داده شده اسـت. آزمایش یک جهش BRCA1 را شناسـایی می کند. قبل از قرار ملاقات بعدی، بیمار با شما تماس می گیرد و توضیح می دهد که دیگر نمی خواهد نتیجه خود را بداند او می داند که نتیجه او ممکن است برای اعضای خانواده که یکی از آنها برای شما شناخته شده است، پیامدهایی داشته باشد، اما مایل نیست که نتیجه او با آنها در میان گذاشته شود. در این مورد چه ملاحظاتی باید در نظر گرفته شود و چگونه اقدام می کنید؟



### سناریوی بالینی ۲ 🔻 🚾 🗝 👓

یک دختر ۱۳ ساله به کلینیک شها ارجاع داده می شود تا در مورد آزمایش آتاکسی فریدریش که برادرش مبتلا شده است صحبت کند. برادر او در سن ۸ سالگی تشخیص داده شد، از آن زمان به کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک مبتلا شده است، و عمدتاً در ۱۷ سالگی نیازمند ویلچر شده است. شما چگونه با این مورد در کلینیک برخورد خواهید کرد، و چه نکات کلیدی را باید در نظر بگیرید؟



A: مخفف أدنين

Acentric: اَسنتریک

فاقد سانترومر.

Acetylation: استيلاسيون

قرار گرفتن یک گروه استیل در یک مولکول، اغلب توسط بدن برای کمک به حذف مواد توسط کبد انجام می گیرد.

Acoustic neuromas: نورومای شنوایی

تومورهای اعصاب کرانیال (شنوایی) VIIIth که در نوروفیبروماتوز نوع ۲ ایجاد میشوند و اکنون به عنوان شوانومای دهلیزی (vestibular schwannomas) شناخته میشود.

Acquired: اکتسابی

در ژنتیک، به هر بیماری پزشکی که در ساخت ژنتیکی در زمان لقاح از پیش تعیین شده نیست (به عنوان مثال، رده زایشی) اشاره دارد.

Acquired somatic genetic disease: بیمـــاری ژنتیکـــی سوماتیکی اکتسابی

بیماری ژنتیکی ناشی از جهشهای کروموزومی یا ژنی که ممکن است هر زمانی پس از لقاح اتفاق بیافتد.

Acrocentric: أكروسنتريك

اصطلاحی که برای توصیف کروموزومی بکار میرود که در آن سانترومر نزدیک به یک انتها قرار دارد و بازوی کوتاه معمولاً از مواد ماهوارهای تشکیل شده است،

Activation: فعالسازي

در ژنتیک و بیول وژی مولکولی، به هر رویدادی اطلاق می گردد که به کسب توانایی در مولکولهای فعال شده از لحاظ

بیولوژیکی برای انجام عملکرد زیستی شان بیانجامد.

Acute-phase proteins: پروتئینهای مرحله حاد

پروتئینهای دخیل در ایمنی ذاتی که در واکنش به عفونت تولید میشوند، شامل پروتئین واکنشگر ۲، پروتئین اتصالی به مانوز و جزء آمیلوئید ۲ سرم.

Adaptive immunity: ايمنى اكتسابي

توانایی سیستم ایمنی برای ایجاد خاطره ایمونولوژیکی پس از پاسخ اولیه به یک پاتوژن خاص.

Additive: افزاینده،افزایشی

مربوط به خطرات ژنتیکی و مجموع اثرات مجزا و منفرد.

Adenine: أدنين

یک باز پورین در DNA و RNA

Adenomatous polyposis coli (APC): پولیپـــوز آدنوماتوز کولون

به پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی مرجعه کنید.

Adenylate residue: باقیمانده أدنیلات

مربوط به جفت باز پورینی اسید نوکلئیک 'آدنین'.

Adult stem cell: سلول بنيادي بالغ

سلول تمایز نیافته ای که پس از تکوین اولیه در بدن یافت می شود (به عبارتی غیر جنینی).

AIDS: سندروم نقص ايمني اكتسابي

(Allele (=allelomorph): ألل (آللمورف)

شکلی دیگر از یک ژن است که در یک لکوس یکسان روی کروموزومهای همولوگ یافت می شود.

### Allelic association: همراهي أللي

در کنار یا نزدیک به یک آلل وپژه مورد نظر.

### Allograft: ألوكرافت

پيوند بافت بين افراد غير همسان.

### Allotypes: ألوتايپ

واریانتهای ژنتیکی تعیین شده از آنتی بادیها

## Alpha (α)-thalassemia: ألغا(α)- تالاسمي

اختــلال توارثــی هموگلوبین کــه به دلیل تولیــد ناکافی زنجیرههای α- گلوبین، که بیشــتر در افراد اهل اَســیای جنوب شرقی رخ میدهد.

## Alternative pathway: مسير جايگزين يا فرعي

یکی از دو مسیر فعال سازی کمپلمان که در این مورد غشای سلولی میکروارگانیسهها دخالت دارند.

## Alternative polyadenylation: پلی آدنیلاسیون متناوب

رونوشــتهای متفاوت mRNA که با افزودن تعداد متغیری از باقیماندههای آدنین تولید میشوند.

## Alternative splicing: پیرایش متناوب

فرآیندی که در آن اگزونهای ویژهای از یک ژن ممکن است در mRNA نهایی پردازش شده وجود داشته باشند یا حذف شـوند، به طوری که یک ژن می تواند چندین پروتئین مختلف را

## Alu : تكرار Alu repeat

توالیهای DNA کوتاه تکراری که به نظر میرسد با عناصر متحرک در موجودات دیگر همولوژی دارند.

:Amگروهـــی از واریانتهـای ژنتیکی مرتبـط با زنجیره سنگین ایمونوگلوبولین A.

## Amino acid: أمينو اسيد

یک ترکیب آلی حاوی دو گروه کربوکسیل (COOH)و آمینو (NH2).

## Amniocentesis: أمنيوسنتز

فرآیند تهیه مایع و سلولهای آمنیوتیک برای تشخیص پیش از تولد.

### Amorph: أمورف

جهشی که منجر به فقدان کامل عملکرد میشود.

### Amplicon: آمپلیکون

قطعهای از DNA یا RNA که ممکن است منبع یا محصول وقایع همانندسازی یا تکثیر طبیعی یا ساختگی باشد.

## Amplimer: آمپلیمر، تقویت کننده

یک اصطلاح دیگری برای Amplicon

### Anaphase: أنافاز

مرحله ای از تقسیم سلولی زمانی که کروموزومها از صفحه استوایی خارج می شوند و به قطبهای مخالف دوک مهاجرت می کنند.

## Anaphase lag: تاخير أنافازي

از دست دادن یک کروموزوم هنگام حرکت آن به قطب سلول در خلا آنافاز که می تواند منجر به مونوزومی شود.

### Aneuploid: آنيوپلوئيد

تعداد کروموزومی که مضربی دقیق از تعداد هاپلوئید نمی باشد (بعنوان مثال ۲۰۰۱ یا ۲۰۰۱ کیه در آن N تعداد هاپلوئید کروموزومها است).

## Anterior information: اطلاعات پیشین

اطلاعاتی که قبلاً شـناخته شده و منجر به احتمال پیشین میشوند.

## (Antibody (=immunoglobulin: ٱنتىبادى، ايمونو گلوبولين

پروتئینهای موجود درسرم هستند که در پاسخ به یک محرک آنتی ژنی که به طور خاص با آن آنتی ژن واکنش نشان میدهند ایجاد میشوند.

## Anticipation: افزایش شدت بیماری

تمایـل برخی از بیماریهای اتوزومال غالب که در سـنین پایین تر بروز می کنند و یا شـدت آن در نسلهای بعدی افزایش مییابد.

## Anticodon: آنتی کدون

سه نوکلئوتید مکمل موجود در مولکول tRNAکه یک اسید آمینه خاص به آن متصل میشود.

## Anti-D: أنتى –D

به ایمونوگلوبولین رزوس (RhIG) که به مادران Rh منفی که با یک نوزاد Rhمثبت باردار شدهاند گفته می شود تا از ایجاد حساسیت به آنتی ژن D جلوگیری کند.

## Antigen: أنتى ژن

مادهای که باعث سنتز آنتی بادی شده و به طور خاص با آن واکنش میدهد.

## Antigen binding fragment (Fab): قطعه متصل شونده أنتى ژن

قطعه ای از مولکول آنتی بادی که توسط هضم پاپائین تولید میشود و مسئول اتصال به آنتی ژن است.

### Antiparallel: موازي ناهمسو

جهت گیری مخالف دو رشته DNA دابلکس که یکی در جهت ۳ به ۵ و دیگری در جهت ۵ به ۳ قرار می گیرد.

## Antisense oligonucleotide: اليگونو كلئو تيد أنتى سنس

یک اولیگونوکلئوتید کوتاه سنتز شده برای اتصال به یک RNA یا توالی DNA ویژه جهت توقف بیان آن.

## Antisense strand: رشته أنتي سنس

رشته الگو در DNA

## (AER) Apical ectodermal ridge: برجســـتگی اکتودرمـــی راسی (AER)

ناحیهای از اکتودرم در جوانه اعضای حرکتی در حال تکوین که فاکتورهای رشد را تولید میکند.

## Apolipoproteins: أپوليبوپروتئينها

پروتئینهایی که در انتقال چربی در گردش خون نقش دارند.

## Apoptosis: آپوپتوز

مرگ سلولی برنامه ریزی شده در بافتها یا اندامهای در حال تکوین بدن.

## Artificial insemination by donor (AID): لقساح مصنوعی یک اهدا کننده

استفاده از مایع منی از اهداکننده مرد به عنوان یک گزینش تولیدمثلی بـرای زوجهایی که در معرض خطر بالای انتقال یک اختلال ژنتیکی هستند.

#### :ARMS

سیستم جهش مقاوم در برابر تقویت، شکلی از PCR اختصاصی آلل با استفاده از پرایمرهای خاص برای توالیهای طبیعی و متغیر.

#### Ascertainment: تشخیص، تعیین

یافتن و انتخاب خانوادههایی با اختلال توارثی.

### Association: همراهی

رخداد یک آلل ویدژه در گروهی از بیماران بیشتر از آن چیزی است که به طور تصادفی شکل میگیرد.

## :Assortative mating (=nonrandom mating)

گیری ترکیبی، جفت گیری غیرتصادفی، آمیزش جور شده

گزینش ترجیحی همسر با یک فنوتیپ خاص،

### Atherosclerosis: أترواسكلروزيس

پلاکهای چربی دژنراتیو که در دیاواره داخلی رگهای خونی تجمع مییابد

### Autoimmune diseases: بیماریهای خود ایمنی

بیماریهایی که به نظر میرسد به دلیل عدم شناخت آنتی ژنهای خودی ایجاد میشوند.

## Autonomous replication sequences: توالی هـای همانندسازی خودمختار

توالیهای DNA که برای همانندسازی صحیح در مخمر ضروری هستند.

### Autonomy: خودمختاري

در اخلاق پزشکی، اصل تصمیم گیری آگاهانه و بدون اجبار یک فرد در است.

## Autoradiography: اتورادیوگرافی

شناسایی مولکولهای نشاندار شده با رادیواکتیو بر روی یک فیلم پرتو ایکس.

## Autosomal dominant: اتوزومال غالب

یک ژن واقع بر روی یکی از کروموزومهای غیرجنسی که در حالت هتروزیگوت بروز می یابد

## Autosomal inheritance: وراثت اتوزومال

الگوی وراثت نشان داده شده با یک اختلال یا صفتی که توسط یک ژن بر روی یکی از کروموزومهای غیرجنسی تعیین میشود.

## Autosomal recessive: اتوزومال مغلوب

ژنی که روی یکی از کروموزومهای غیرجنسی قرار دارد و در حالت هموزیگوت بروز مییابد.

### Autosome: اتوزوم

هر کدام از ۲۲ جفت کروموزوم غیرجنسی

هموزیگوسیتی ایجاد شده به دلیل خویشاوند بودن از طریق وراثت با یک جد مشترک.

## Autozygosity mapping: نقشه برداری اتوزیگوسیتی

تکنیکی که برای شناسایی یک لکوس بیماری بر اساس اصل هموزیگوسیتی از طریق وراثت از یک اجداد مشترک استفاده میشود.

### Axonal: أكسوني

مربوط به آکسـون - زوائد بلند و باریک یک سلول عصبی (نرون).

## Azoospermia: آزواسپرمی

Autozygosity: اتوزیگوسیتی

عدم وجود اسپرم در منی

## B lymphocytes: لنفوسيتهاي

لنفوسیتهای تولید کننده آنتی بادی که در ایمنی هومورال ایفای نقش میکنند.

## Bacterial artificial chromosome (BAC): کرومسوزوم مصنوعی باکتریایی

یک کروموزوم مصنوعیی که از اصلاح فاکتور باروری پلاسیمیدها ایجاد شده است و تا ۳۳۰ کیلوباز DNA خارجی را در خود جای میدهد.

## (Bacteriophage (=phage: باكتريوفاژ

ویروسی که باکتریها را آلوده میکند.

## Balanced polymorphism: پلی مورفیسم متعادل

دو واریانت ژنتیکی مختلف که در یک جمعیت پایدارند (یعنی مزایا و معایب انتخابی یکدیگر را خنثی میکنند).

## Balanced translocation: جابجایی متعادل

به جابجایی متقابل مراجعه کنید.

## :BAM (binary alignment map) file

یک نسخه باینری فشرده از فایل نقشه تراز توالی (SAM) کسه برای مطابقت نمایش توالیهای ژنومی تا ۱۲۸ مگاباس (megabases) استفاده میشود.

## Bare lymphocyte syndrome: سندرم لتقوسيت برهنه

یک بیماری اتوزومی مغلوب نادر، شکلی از نقص ایمنی شدید مرکب ناشی از عدم وجود مولکولهای کلاس II کمپلکس اصلی سازگاری نسجی.

### Barr body: جسم بار

کروموزوم X غیرفعال متراکم که در هسته انواع خاصی از سلولهای زنان مشاهده می شود. به کروماتین جنسی مراجعه کنید.

#### Base: باز

مخفف بازهای نیتروژن دار در مولکولهای اسید نوکلئیک (A آدنین، T تیمین، U اوراسیل، C سیتوزین، G گوانین).

## Base excision repair: ترميم برش بازي

یکی از مکانیسمهای سلولی که DNA آسیب دیده را در طول چرخه سلولی ترمیم میکند.

## Base pair (bp): جفت باز

یک جفت باز مکمل در (DNAA با T، G با C).

## Bayes' theorem: تئوري بايز

ترکیب احتمالات پیشین و شرطی پیشامدهای خاص یا نتایج ازمایشهای ویژه برای بدست آوردن یک احتمال مشترک است تا احتمال پسین یا نسبی حاصل شود.

## :Beauchamp and Childress framework

اصول شناخته شده جهانی اخلاق پزشکی.

## Bence Jones protein: پروتئين بنس جونز

آنتی بادی مونوکلونال که توسط فرد مبتلا به میلومای چندگانه، تومور سلولهای پلاسمای تولید کننده آنتی بادی در مقادیر زیادی تولید میشود.

## Beneficence: نیکی کاری

اصل نیکوکردن در اخلاق پزشکی،

## Beta (β)–thalassemia: بتا تالاسمي

اختلال ارثی هموگلوبین شامل تولید ناکافی زنجیره β گلوبین است که بیشتر در افراد منطقه مدیترانه و شبه قاره هند رخ میدهد.

## Bias of ascertainment: انحراف در شناسایی و محاسبات

متغییری که باید در مطالعات خانواده هنگام بررسی نسبتهای تفکیک مورد توجه قرار گیرد، به دلیل آن که این خانوادهها دارای فرد یا افراد مبتلا هستند.

#### Bilaminar: دولایهای

بی لامینار، در زیست شناسی سلولی به دو لایه سلول اشاره دارد.

## Biochemical disorder: بیماریهای بیوشیمیایی

بیماری توارثی که یک مسیر بیوشیمیایی یعنی خطای مادرزادی متابولیسم در آن دخالت دارد.

## Biochemical genetics: ژنتیک بیوشیمیایی

به طور کلی، رشته ای که بر تشخیص و مدیریت خطاهای مادرزادی متابولیسم متمرکز می شود.

## Bioinformatics: بيوانفورماتيك

علم تفسیر اهمیت دادههای حاصل از ژنتیک مولکولی و توالی یابی DNA است.

## Biological or genetic determinism: جبر زیستی یا ژنتیکی

این فرض بیان میدارد که ساختار ژنتیکی ما تنها عامل تعیین کننده تمام جوانب سلامت و بیماری انسان است.

### Biosynthesis: بيوسنتز

استفاده از تکنیکهای DNA نوترکیب برای تولید مولکولهای ارزشمند بیولوژیکی و پزشکی در آزمایشگاه یا بصورت تجاری است.

### Bivalent: بي والانت

یک جفت کروموزوم همولوگ سینایس شده.

#### Blastocyst: بلاستوسیست

رویان اولیه متشکل از امبریوبلاست و تروفوبلاست.

### Blastomere: بالاستومر

یک سلول منفرد از یک زیگوت لقاحیافته اولیه.

## Blighted ovum: تخمک أسیب دیده

لقاح یک تخمک (اووم) توسط اسپرم که به ایجاد یک جنین زیست ناپذیر می انجامد.

## Blood chimera: کایمرهای خونی

مخلوطی از سلولهای با منشأ ژنتیکی متفاوت در دوقلوهای غیرهمسان در رحم که در نتیجه تبادل سلولها از طریق جفت ایجاد میشوند.

## Boundary elements: عناصر مرزى

توالیهای کوتاهی از DNA، معمولاً به اندازه ۵۰۰ جفت باز تا ۳ کیلو باز میباشــند، و تأثیر عناصر تنظیمی ژنهای مجاور را مسدود یا مهار می کنند.

## Break-point cluster (bcr): تجمع نقاط شکست

ناحیهای از کروموزوم ۲۲ درگیر که در جابجایی در اکثر افراد مبتلا به لوسمی میلوئیدی مزمن دیده می شود.

### C: مخفف سيتوزين،

#### CAAT box: جعبه

یک توالی غیرکدکننده حفاظت شده معروف به پروموتر که در حدود ۸۰ جفت باز در بالادست شروع رونویسی واقع است.

### :(Café-au-lait (CAL

به لکههای قهوهای رنگ پوست اشاره دارد.

## Cancer family syndrome: سندرم سرطان خانوادگی

تجمع انسواع ویژهای از سسرطانها در خانوادههای معینی که در آن پیشنهاد شده است که انواع متفاوت بدخیمی میتواند توسط یک ژن منفرد غالب، به ویژه لینچ نوع II، ایجاد شود.

## Cancer genetics: ژنتیک سرطان

بررسى علل ژنتيكى سرطان.

## Candidate gene: ژن کاندید

ژنیی که عملکرد یا محل آن نشان میدهد که احتمالاً مسئول یک بیماری یا اختلال ژنتیکی ویژهای است.

### 'Cap 5: کلاهک'5

اصلاح mRNA تازه سنتز شده با افزودن یک نوکلئوتید گوانین متیله به انتهای ۵ مولکول توسط یک پیوند تری فسفات غیرمعمول ۵ تا ۵

## CA repeat: تكرار CA

یک توالی کوتاه دو نوکلئوتیدی که به صورت پشت سر هم در چندین جایگاه در ژنوم انسان تکرار می شود و پلی مورفیسمهای ریزماهواره را ایجاد می کند.

### Carrier: ناقل

فرد هتروزیگوت برای یک ژن مغلوب. آقایان یا زنان برای ژنهای اتوزومال و زنان برای ژنهای وابسته به X

## Cascade screening: غربالگرى أبشارى

تشخیص ناقلین یک اختلال اتوزومی مغلوب در یک خانواده یا افراد با یک ژن غالب اتوزومی پس از تعیین یک مورد شاخص.

## Case control study: مطالعه کنترل– شاهد

شکلی از تحقیقات مشاهدهای؛ در پزشکی، گروهی از بیماران با یک بیماری تعریف شده با یک گروه که برای سایر

ویژگیها همسان شدهاند مقایسه میشود.

## Cell-free fetal DNA: مولكول DNA أزاد جنيني

DNA حاصـل از جنین (که از بافت تروفوبلاسـت جفت گرفته شده است) که به درون گردش خون مادر راه می یابد.

## Cell-mediated immunity: ايمنى وابسته به سلول

ایمنیای که لنفوسیتهای T در مبارزه با عفونت داخل سلولی درگیر بوده، همچنین در رد پیوند و در افزایش حساسیت تاخیری نقش دارد.

## Cellular oncogene: انکوژن سلولی

به Protooncogene مراجعه کنید.

## (Centimorgan (cM: سانتی مورگان

واحد مورد استفاده برای اندازه گیری فواصل نقشه و معادل ۱ احتمال نوترکیبی (کراسینگ اوور) است.

## Central dogma: اصل مرکزی

به این مفهوم که اطلاعات ژنتیکی معمولا فقط از DNA به RNA و به پروتئین انتقال مییابد

## Centric fusion: ادغام سانترومري

ادغام سانترومرهای دو کروموزوم آکروسانتریک که موجب ایجاد یک جابجایی رابرتسونین میشود.

## Centriole: سانتريول

ساختار سلولی که از آن میکروتوبولها در دوک میتوزی منشعب میشوند و در جدایی کروموزومها در میتوز نقش دارند.

## (Centromere (=kinetochore): سانترومر، کینه توکور

ناحیهای که در آن دو کروماتید یک کروموزوم به هم متصل میشوند و این ناحیه از کروموزوم است که در طول تقسیم سلولی به دوک می چسبد.

## Chain termination mutation: جهش خاتمه زنجيره

یک واریانت DNA کد کننده که یک کدون آمینواسید را به کدون خاتمه تبدیل می کند.

## Chemotaxis: کموتاکسی

جذب فاگوسیتها به محل عفونت توسط اجزای کمپلمان،

#### Chiasmata: کیاسماتا

کراس اوورهای بین کروموزومها در میوز.

Chimera: کایمر، هیبرید

فردی متشکل از دو جمعیت سلولی با ژنوتیپهای متفاوت است.

## Chimeric gene: ژن کایمر

یک ژن جدید (و پروتئین آن ) متشکل از دو ناحیه ی کد کننده ادغام شده با هم که غالبا به سبب جابه جایی یا خطای همانندسازی ایجاد می گردد.

### Chorion: کوریون

لایهای از سلولها که تخمک بارور شده را میپوشانند، برخی از آنها (لایه کوریونی) بعداً جفت را تشکیل میدهند.

## (Chorionic villus sampling (CVS): نمونه برداری از پرزهای کوریونی

روشی است که با استفاده از راهنمایی اولتراسونوگرافی، پرزهای کوریونی از کوریون فروندوزوم برای تشخیص پیش از تولد گرفته میشود.

### Chromatid: کروماتید

در خلال برخی از مراحل تقسیم سلولی، هر کروموزوم به صورت طولی به دو رشته یا کروماتید تقسیم می شود که توسط سانترومر بهم متصل شدهاند.

## Chromatin: کروماتین

پیچش سـوم نوکلئوزومهای کروموزومها با پروتئینهای همراه

## Chromatin fiber: فيبر كروماتين

ساختاری به قطر ۳۰ نانومتر با اصطلاح دانههای تسبیح که از آرایههای نوکلئوزومی (DNA و پروتئین هیستون) در فشردهترین شکل آنها تشکیل شده است.

## Chromatin fiber fluorescence in situ hybridization: هيبريداسيون فلورسانس درجا فيبر كروماتين

استفاده از کروماتین گسترش یافته یا فیبرهای DNA با هیبریداسیون فلورسانس درجا برای نقشهبرداری فیزیکی کلونها یا توالیهای DNA.

## Chromosomal analysis: أناليز كروموزومي

فرآیند شمارش و بررسی الگوی نواربندی کروموزومهای یک فرد.

## Chromosomal fragments: قطعات کروموزومی

کروموزومهای بدون سانترومری کسه می توانند در نتیجه

جدایی یا یک واژگونی پاراسنتریک به وجود بیایند و معمولاً قادر به همانندسازی نیستند.

### Chromosome: کروموزوم

اجسام رشته مانند، با رنگ آمیزی تیره در درون هسته، متشکل از DNA و کروماتین، که حامل اطلاعات ژنتیکی است.

### Chromosome instability: ناپایداری کروموزوم

وجود شکستگیها و شکافها در کروموزومهای افراد مبتلا به تعدادی از اختلالات که با افزایش خطر نئوپلازی همراه است.

## Chromosome mapping: نقشه برداري کروموزومی

نسبت دادن یک ژن یا توالی DNA به یک کروموزوم خاص یا ناحیه خاصی از یک کروموزوم.

## Chromosome mediated gene transfer: انتقسال ژن با واسطه کروموزوم

تکنیک انتقال کروموزومها یا بخشهایی از کروموزومها به هیبریدهای سلولی سوماتیک برای امکان نقشه برداری کروموزوم با جزئیات بیشتر.

## :Chromosome (or chromosomal) microarray (CMA) ریزآرایه کروموزومی

به هیبریداسیون ژنومی مقایسهای ریزارایه مراجعه کنید.

## Chromosome painting: رنگآمیزی کروموزوم

هیبریداسیون پروبهای نشاندار شده با فلورسنت درجا در آماده سازی کروموزوم برای امکان شناسایی یک کروموزوم خاص.

## Chromosome walking: کروموزوم پیمایی

به کارگیری سرهمبندی منظم کلونها برای گسترش از یک نقطه شروع مشخص.

### :Circos plot

روشی برای ارائه دادههای ژنومی در یک نمودار دایرهای که واریانتهای مختلفی از انواع کروموزومها و رابطه آنها را با یکدیگر نشان میدهد.

## Cis acting: عمل كننده سيس

عملکــرد توالیهـای تنظیمی در ناحیــه پروموتر بر روی ژنهای همان کروموزوم

## Class switching: تعویض کلاس

تغییر طبیعی کلاس آنتی بادی از IgM به IgG در پاسخ

ہمئے ہ

### Classic gene families: خانوادههای ژنی کلاسیک

خانوادههای چند ژنی که درجه بالایی از تشابه توالی را نشان میدهند.

### Classic pathway: مسير کلاسيک

یکی از دو راه فعال سازی کمپلمان، در این مثال شامل کمپلکسهای آنتی ژن-آنتی بادی است.

#### :ClinVar

وبسایتی که توسط مؤسسه ملی بهداشت میزبانی می شود و اطلاعات مربوط به تنوع ژنومی انسان را جمع آوری می کند.

#### Clone: کلون

گروهی از سیلولهای دارای اطلاعات ژنتیکی یکسان که همه آنها توسیط میتوزهای مکرر از یک سیلول منفرد مشتق شدهاند.

### Clone contigs: کلون کانتیگ

گردهمایی کلونهایی که برای نقشه برداری ایجاد شدهاند و برای تولید یک آرایه همپوشانی مرتب شدهاند.

## Cloning in silico: کلون سازی در سیلیکو

استفاده از تعدادی برنامه کامپیوتری که میتوانند پایگاههای اطلاعاتی توالی DNA ژنومی را برای همولوژی توالی با ژنهای شناخته شده بررسی نمایند، چنانچه میتوانند توالیهای DNA اختصاصی همه ژنها مانند جایگاههای محافظت شده پیرایش اینترون اگزون، توالیهای پروموتر، جایگاههای پلیآدنیلاسیون، و گسترشهای چارچوب خوانش باز (ORF) را برای شناسایی ژنهای جدید مورد جستجو قرار دهند.

#### :cM

مخفف سانتىمورگان

#### :CNV

به تنوع تعداد کپیها مراجعه کنید.

### Codominance: هم غالب

هنگامی که هر دو الل در حالت هتروزیگوت بیان میشوند

## Codon: کدون

توالی متشکل از سه نوکلئوتید مجاور که یک اسید آمینه یا خاتمه زنجیره را کد میکند.

### Combined test: تست ترکیبی/مرکب

این آزمایش به طور معمول در سه ماهه اول بارداری برای تخمین خطر تریزومی ۱۸ ، ۱۸ و ۲۱ ارائه می شرود. ترکیبی از اندازه گیری شرفافیت نوکال، سرن مادر، PAPP-A (پروتئین A پلاسما مرتبط با بارداری) و بتا hcg (گنادوتروپین جفتی انسان).

### Common cancers: سرطانهای رایج

سرطانهایی که معمولاً در انسان رخ میدهند، مانند سرطان روده و پستان.

## Common diseases: بیماریهای رایج

بیماریهایی که معمولاً در انسان رخ میدهند (مانند سرطان، بیماری عروق کرونر، دیابت).

## Community genetics: ژنتیک جامعه

شاخهای از ژنتیک پزشکی که بر اساس ژنتیک جمعیت به غربالگری و پیشگیری از بیماریهای ژنتیکی میپردازد.

## Comparative genomic hybridization: هیبریداسیون ژنومی مقایسهای

روشی برای آنالیز مواد ژنومی بوسیله ی مقایسه ی ژنوم مورد نظر با نمونه ی مرجع برای شناسایی تنوع تعداد نسخهها.

## Comparative genomics: ژنومیک مقایسهای

شناسایی ژنهای ارتولوگ در گونههای متفاوت.

#### Competent: مستعد

نفوذپذیری غشای سلولی باکتریایی به DNA توسط انواعی از روشهای متفاوت، از جمله قرار گرفتن در معرض نمکهای خاص یا ولتاژ بالا.

## Complement: کمپلمان

مجموعهای از دست کم ۱۰ پروتئینهای سرم در انسان (و سایر مهرهداران) که میتوانند از طریق مسیر «کلاسیک» یا «جایگزین» فعال شوند و بهطور متوالی با هم تعامل دارند و باعث تخریب آنتیژنهای سلولی میشوند.

## مكمل Complementary DNA (cDNA): DNA

DNAای که توسط آنزیم ترانس کریپتاز معکوس از mRNA سنتز می شود.

### Complementary strands: رشتههای مکمل

جفت شدن اختصاصی بازها در رشتههای DNA متشکل از پورینهای آدنین و گوانین با پیریمیدینهای تیمین و سیتوزین.

## Complete ascertainment: تشخیص و بررسی کامل

اصطلاحی که در آنالیز جداسازی برای نوعی مطالعه استفاده می شود که همه افراد مبتلا در یک جمعیت را شناسایی می کند.

## Complex trait: صفت پیچیده

مشخصه یا بیماری ژنتیکی ناشی از یک ژن منفرد (یعنی مندلی) نیست، بلکه از واریانتهای DNA چندگانه ایجاد میشود.

## Compound heterozygote: هتروزیگوت مرکب

فردی مبتلا به یک اختلال اتوزومال مغلوب که در ژنهای همولوگ دو جهش ژنتیکی متفاوت دارد.

### Concordance: هماهنگی، همخوانی

هنگامی که هر دو عضو یک زوج دوقلو صفت یکسانی از خود نشان میدهند، گفته میشود که دارای همخوانی هستند. درصورتی که تنها یکی از دوقلوها این صفت را نشان دهد، گفته میشود که دوقلوها ناهماهنگ هستند.

## Conditional knockout: ناک اوت (حذف ژن) شرطی

جهشی که فقط در شرایط خاصی مثلاً افزایش دما بروز می یابد.

## Conditional probability: احتمال شرطي

مشاهدات یا آزمایشهایی که میتوانند برای اصلاح احتمالات پیشین با استفاده از محاسبات بایزی در تخمین ریسک استفاده شوند.

## Conditionally toxic or suicide gene: ژن سمی شرطی یا خودکشی

ژنهایی که در ژن درمانی عرضه می شوند و تحت شرایط خاص یا پس از حضور یک ماده معین، قادرند ساول را از بین ببرند.

## Confined placental mosaicism: موزاییسم محدود به جفت

وقوع یک ناهنجاری کروموزومی در نمونههای پرز کوریونی برای تشخیص (پیش از تولد) ســه ماهه اول بارداری که در آن جنین مجموعه کروموزومی طبیعی دارد.

### Congenital: مادرزادی

هر گونه ناهنجاری، ژنتیکی یا غیر ژنتیکی، که در بدو تولد وجود داشته باشد.

# Congenital hypertrophy of the retinal pigment :(CHRPE) epithelium

# هيپرتروفي مادرزادي اپيتليوم رنگدانهاي شبكيه

رنگدانه غیرطبیعی شبکیه زمانی که در افراد در معرض خطر پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی وجود داشته باشد، شواهدی از هتروزیگوسیتی برای واریانت مرتبط با بیماری است.

# Conjugation: هم يوغى

یک فرآیند شیمیایی است که در آن دو مولکول به هم متصل می شوند، که اغلب برای توصیف فرآیندی به کار می رود که به موجب آن داروها یا مواد شیمیایی خاصی می توانند توسط بدن دفع شوند (به عنوان مثال، استیلاسیون ایزونیازید توسط کبد).

# Consanguineous: ازدواج خویشاوندی

ازدواجی بین دو نفر از یک جد مشترک است. در ژنتیک این پیوند بین دو نفر، عموزادهها، خالهزادهها، عمهزادهها و داییزادهها شکل میگیرد.

# Consensus sequence: توالی مورد توافق

یک توالی مانند GGGCGGG که عنصر پروموتر در انتهای ۵ ژنها در یوکاریوتها است و در کنترل بیان ژن نقش دارد.

# Conservative substitution: جايگزيني حفاظت شده

جایگزینی حفاظت شده یک جفت باز که اگرچه منجر به جایگزینی با یک اسید آمینه متفاوت می شود، اما اگر از نظر شیمیایی مشابه باشد، هیچ تاثیر عملکردی ندارد.

## Constant (C): ثابت

یک مقدار بدون تغییر،

# Constant region: ناحیه ثابت

بخشــی از زنجیره سبک و سـنگین آنتی بادیها میباشد که در آن توالی اســید آمینه از مولکولی به مولکول دیگر نســبتاً ثابت است.

# Constitutional: اساسی، ساختاری، بنیادین

در گامت بارور شده وجود دارد.

# Constitutional heterozygosity: هتروزیگوسیتی ساختاری

وجود هتروزیگوسیتی اجباری در یک فرد در زمان بارداری در یک لکــوس برای آللهای متفاوت هموزیگوت هستند.

# Consultand: مشاور گیرنده

فردی که برای مشاوره ژنتیکی مراجعه می کند.

#### Contigs: کانتیگ

کلونهای DNA به هم پیوسته یا همپوشان.

# Contiguous gene syndrome: سندرم ژنی همجوار

بیماریای که از حذف ژنهای مجاور ناشی میشود.

# Continuous trait: صفت پیوسته

صفتی مانند قد که طیفی از مشاهدات یا یافته ها برای آن وجود دارد، برخلاف صفاتی که بصورت همه یا هیچ (به صفت ناپیوسته مراجعه کنید) میباشند، مانند شکاف کام و لب.

# Control gene: ژن کنترلی

ژنیی که میتواند ژنهای دیگر را روشین یا خاموش کند (یعنی تنظیم کند).

# (Copy number variation (CNV: تنوع تعداد نسخه

به بخشهایی از ژنوم اطلاق میشود که تکرار میشوند و تعداد نسخهها بین افراد متفاوت است. انواع کپی ممکن است ۵ تا ۱۰ درصد از ژنوم انسان را تشکیل دهند.

# Cor pulmonale: قلب ريوي (حاد)

نارسایی قلبی سمت راست که بصورت ثانویه در بیماری جدی ریوی مانند افراد مبتلا به فیبروز کیستیک رخ میدهد.

# Cordocentesis: کوردوسنتز (خون گیری از بند ناف)

روش تهیه نمونههای خون جنینی برای تشخیص پیش از تولد.

# Corona radiate: کرونا رادیاتا، تاج شعاعی

لایه سلولی که اووسیت بالغ را احاطه کرده است.

## Correlation: همبستگی

اندازه گیری آماری درجه همراهی یا تشابه بین دو پارامتر.

#### Cosmid: کاسمید

پلاسـمیدی که حداکثر مقدار DNA را حذف کرده است تا بزرگترین درج ممکن برای کلونسازی را فراهم کند، اما همچنان دارای توالیهای DNA لازم برای بستهبندی in vitro در یک ذره فاژ عفونی است.

# Cotwins: دوقلوها با هم

هــر دو عضو یک دوقلو، خواه دو تخمی (دی زیگوت) خواه تک تخمی (مونو زیگوت).

# Counselee: مشاوره شونده

شخصی که مشاوره ژنتیک دریافت می کند.

# Couple screening: غربالگري زوجين

انجام دادن غربالگری ژنتیکی برای هر دو زوج به سور همزمان.

## Coupling: جفت، جفت شدگی

هنگامی که یک آلل خاص در یک جایگاه ویژه بر روی کروموزومی یکسان با یک آلل مشخص در یک جایگاه نزدیک به هم قرار دارد.

#### CpG dinucleotides: دي نوكلئوتيدهاي CpG

وجود نوکلئوتیدهای سیتوزین و گوانیسن با هم در DNA ژنومسی، اغلب متیله می شوند و با دآمیناسیون خود به خودی سیتوزین همراه است که آن را به عنوان مکانیزم جهش به تیمین تبدیل می کند.

#### CpG islands: جزایر CpG

خوشههایی از CpGهای غیرمتیله در نزدیکی مکانهای رونویسی بسیاری از ژنها وجود دارد.

#### :CRISP- Cas9

تکنیکی برای ویرایش ژن که امکان بررسی واریانتهای DNA و درمان بالقوه بیماریهای ژنتیکی را فراهم میکند (تکرارهای کوتاه پالیندرومیک با فاصله منظم خوشه ای /پروتئین مرتبط با CRISPR9).

# (crossover (=recombination): کراسینگ اوور (نوترکیبی)

تبادل ماده ژنتیکی بین کروموزومهای همولوگ در میوز.

# Cross reacting material (CRM): مواد واكنش دهنده متقابل

پروتئین یا آنزیم ایمونولوژیکی شناسایی شده که از نظر عملکردی غیرفعال است.

## Cryptic splice site: جايگاه پيرايش مخفي

جهشی در یک ژن که به ایجاد توالی جایگاه پیرایش منجر میگردد و موجب پیرایش غیر طبیعی mRNA میشود.

#### Culture artifact: محيط كشت حالت مصنوعي

در ژنتیک، یک خطای کروموزومی که در شرایط آزمایشگاهی ایجاد میشود، از این رو وضعیت را در داخل بدن به خوبی نشان نمیدهد.

# Cycling gene: ژن گردشی(نوسانی)

در تکوین، ژنی که بطور نوسانی یا چرخههای دورهای بیان میشود.

Cystic fibrosis transmembrane conductance conductance): تنظیم گــر هدایت داخل غشــایی فیبروز کیستیک

محصول ژن فیبروز کیستیک مسئول انتقال کلرید و ترشح موسین است.

#### Cytogenetics: سیتوژنتیک

شاخهای از ژنتیک که عمدتاً به مطالعه کروموزومها می پردازد.

#### Cytokinesis: سيتوكينز

تقسیم سیتوپلاسم برای تشکیل دو سلول دختری در میوز و میتوز.

#### Cytoplasm: سيتوبلاسم

ماده زمینهای سلول که در آن هسته، شبکه آندوپلاسمی و میتوکندری قرار میگیرد.

#### Cytoplasmic inheritance: وراثت سيتوپلاسمي

به توارث میتوکندریایی مراجعه کنید.

#### Cytosine: سيتوزين

یک باز پیریمیدینی در DNA و RNA.

#### Cytosol: سيتوزول

محتويات نيمه محلول سيتوپلاسم.

#### Cytotoxic T cells: سلولهای T سایتوتوکسیک

زیرگروهی از لنفوسیتهای T که سلولهای حامل انتیژنهای ویژه را به تخریب حساس میکنند.

# (cytotoxic T lymphocytes (=killer T cells): لنفوسیتهای T سایتوتوکسیک (سلولهای T کشنده)

گروهی از سلولهای T که به طور خاص سلولهای مهره داران آلوده به ویروس یا بیگانه را می کشند.

#### Daltonism: دالتونيسم

اصطلاحی که قبلاً به وراثت وابسته به X اطلاق می شد، پس از اینکه جان دالتون، این الگوی وراثتی را در مورد کوررنگی ذکر کرد.

## deCODE: رمز گشایی

یک شرکت ایسلندی که در سال ۱۹۹۶ با هدف مطالعه ژنتیک و تغییرات جمعیت برای درک و درمان بیماریهای رایج تاسیس شد.

#### Deformation: بدشکلی

نقص مادرزادی (از هنگام تولد) که از یک نیروی مکانیکی غیرطبیعی ناشی میشود و منجر به تغییر ساختار طبیعی میگردد.

#### Degeneracy: انحطاط

اغلب اسیدآمینههای خاصی با بیش از یک کدون سه تایی از کد ژنتیکی کد میشوند.

# Deleted in colorectal carcinoma (DCC): حذف شـــده در کارسینومای کولورکتال

در کارسینومای کولورکتال ناحیهای بر روی بازوی بلند کروموزوم ۱۸ اغلب حذف می شود.

#### Deletion: حذف

نوعی ناهنجاری یا جهش کروموزومی در سطح DNA که در آن بخشــی از کروموزوم یا یک (یا چند) نوکلئوتید از دسـت میرود.

#### Delta-beta (δβ) thalassemia: تالاسمى دلتا بتا (δβ

 $\delta$  نوعی از تالاســمی که در آن تولید هر دو زنجیره گلوبین  $\delta$  و  $\beta$  کاهش مییابد.

#### Demyelinating: دمیلینه کننده

فرآیندی که یک فیبر عصبی (نــرون) غلاف میلین عایق خود را از دست میدهد.

#### De novo: از نو

به معنای واقعی کلمه از نو ایجاد شدن در مقابل به ارث رسیدن. جهش جدید: DNM.

# Deoxyribonucleic acid: دئوکسی ریبونوکلئیک اسید

به DNA مراجعه کنید.

#### :Desert hedgehog

یکی از سیه همولوگ پستانداران از قطعیه واجد قطبیت ژنهای هج هاگ.

#### Dicentric: دىسانتريک

دارا بودن دو سانترومر.

# Dictyotene: دیکتیوتن

مرحلهای در میوز I که در آن اووسیتهای اولیه در زنان تا زمان تخمکگذاری متوقف میشوند.

Digenic inheritance: وراثت دیژنیک (دو ژنی)

مکانیسیم وراثنی که از تعامل دو ژن غیرهمولوگ ناشیی میشود.

#### Diploid: ديپلونيد

شرایطی که در آن سلول دارای دو مجموعه کروموزوم است. حالت طبیعی سلولهای سوماتیک در انسان که عدد دیلوئید (2n) ۴۶ است.

#### Discontinuous trait: صفت ناپیوسته

صفتی که همه یا هیچ اسن به عنوان مثال شکاف کام و لب، بر خلاف صفات پیوسته مانند قد.

#### Discordant: ناسازگار، ناهماهنگ

ویژگیهای فنوتیپی متفاوت بین افراد، به شکل کلاسیک در جفتهای دوقلو استفاده می شود.

#### Disease allele: آلل بيماري

جهشی در یک نسخه از یک توالی DNA

#### Disomy: ديزومي

حالت طبیعی فردی که دو کروموزوم همولوگ دارد.

#### Dispermic chimera: کایمر دو اسپرمی

دو اسـپرم مجزا دو تخمک جداگانـه را بارور می کنند و دو زیگوت حاصل با هم ترکیب میشـوند و یک جنین را تشـکیل میدهند.

#### Dispermy: دو اسپرمی

لقاح یک اووست توسط دو اسپرم.

#### Disruption: از هم گسیختگی

ساختار غیر طبیعی یک عضو یا بافت در نتیجه عوامل خارجی که روند طبیعی تکوین را مختل میکنند.

#### Diversity (D): تنوع

در ژنتیک، تعداد کلی مشخصات ژنتیکی (در ارتباط با یک گونه) را تشکیل میدهد.

# Diversity region: ناحیه تنوع و گوناگونی

توالیهای DNA کدکننده قطعههای نواحی بسیار متغیر موجود در انتیبادیها.

# Dizygotic twins (=fraternal): دوقلوهسای دو تخمسی (=برادری)

دوقلوها از لقاح دو تخمک با دو اسپرم به وجود میآیند.



#### :DMRs

مناطق متيله متفاوت.

# (DNA (≠deoxyribonucleic acid): دنوکســــی ریبونوکلئیک اسید

اسید نوکلئیک موجود در کروموزومها میباشد که در آن اطلاعات ژنتیکی کد شده است.

# DNA chip: تراشه

ریزآرایههای DNA که با نرمافزار رایانهای مناسب، امکان توالی یابی DNA و شناسایی جهش سریع، خودکار و پربازده را فراهم می کنند.

#### DNA انگشتنگاری DNA fingerprint

الگوی تکرارهای بسیار متغیر پشت سرهم DNA از یک توالی اصلی که منحصر به فرد است.

## DNA haplotype: هاپلوتيپ

الگوی پلیمورفیسههای توالی DNA در کنار یک توالی DNA یا ژن مورد نظر.

#### DNA library: کتابخانه

مجموعهای از مولکولهای DNA نوترکیب از یک منبع ویژه، مانند DNA ژنومی یا DNAء

## DNA ligase: DNA ليگاز

آنزیمی است که تشکیل پیوند فسفودی استری بین گروه ۳ هیدروکسیل و ۵۱ گروه فسفات در DNA را کاتالیز کرده و در نتیجه دو قطعه DNA را به هم متصل میکند.

# DNA mapping: نقشه برداری

مجموعیه روابط فیزیکی توالی های دو طرفه DNA، پلی مورفیسه ها و ساختار دقیق یک ژن.

## DNA polymorphisms: پلی مورفیسمهای DNA

به تغییرات توارثی در توالی نوکلئوتیدی، معمولاً در DNA غیر کد کننده گفته میشود.

# DNA probes: پروبھای DNA

توالی DNAای است که معمولاً با رادیواکتیو یا فلورسنت نشاندار میشود و برای شناسایی یک ژن یا توالی DNA(مثلاً یک cDNA یا پروب ژنومی) استفاده میشود.

#### DNA: ترمیم DNA repair

DNA أسيب ديده را مى توان از طريق مكانيسمهاى

مختلف توسط مجموعه پیچیده از فرآیندها حذف و ترمیم کرد.

#### DNA replication: همانندسازی

به فرآیند کپی برداری توالی نوکلئوتیدی ژنوم از یک نســل به نسل دیگر گفته میشود.

# DNA sequence amplification: تكثير توالی DNA sequence amplification

DNA sequence variants: واریانتهای توالی DNA sequence variants

## DNA sequencing: توالی یابی

آنالیز توالی نوکلئوتیدی قطعه DNA یا یک ژن،

DNM: جهش جدید (از نو)

#### Dominant: غالب

صفتیی که در افرادی که برای یک آلل خاص هتروزیگوت هستند بیان میشود.

#### Dominant negative mutation: جهش منفي غالب

آللی جهش یافته در حالت هتروزیگوت که به از دست دادن فعالیت یا عملکرد محصول ژن جهش یافته آن منجر میشود و همچنیتن با عملکرد محصول ژن طبیعی آلل مربوطه تداخل می کند.

## (Donor insemination (DI): اهداکننده اسپرم

در جستجو برای بارداری، با استفاده از اسپرم اهداکننده.

# Dosage compensation: جبران دُز/مقدار

پدیدهای در زنان که با وجود دو نسخه از ژنهای موجود در کروموزوم که دارای سطح یکسان و مشابهی از محصولات آن ژنها با مردان هستند که یک کروموزوم که منفرد دارند.

#### Dosimetry: دزیمتری/ مقدار سنجی

اندازه گیری مقدار در معرض قرار گرفتن و تماس با پرتو.

#### Double heterozygote: هتروزیگوت دوگانه

فردی که در دو لکوس متفاوت هتروزیگوت است.

# Double minute chromosomes: کروموزوم هسای دوتایی کوچک

توالیهای تکثیر شده DNA در سلولهای توموری که میتوانند به عنوان کروموزومهای اضافی کوچک مانند نوروبلاستوم دیده شوند.

#### Downstream: پایین دست، فرودست

در رابطـه بـا DNA و RNA، در جهت انتهـای ۳ (پایان) مولکول.

# (Drift (=random genetic drift): رانسش، رانسش تصادفی ژنتیکی

نوسانات در فراوانیهای ژنی که در جمعیتهای کوچک ایزوله رخ میدهد.

#### :DSDs

ناهنجاريهاي تكوين جنسي

#### Duplication: مضاعف شدگی، تکثیر

در ژنتیک، وجود یک نسخه اضافی از DNA یا ماده کروموزومی اطلاق می شود.

## Dynamic mutation: جهش ديناميک

به جهش ناپایدار (Unstable mutation) مراجعه کنید.

#### Dysmorphology: دیسمورفولوژی

مطالعه تعریف، تشخیص و علت شناسی سندرمهای مربوط به بدشکلیهای چندگانه.

#### Dysplasia: دیسیلازی

سازماندهی غیر طبیعی سلولها در بافت.

#### Ecogenetics: اكوژنتيک

مطالعــه تفاوتهای مشــخص ژنتیکی در حساســیت به عملکرد عوامل فیزیکی، شیمیایی و عفونی در محیط است.

#### Ectoderm: اكتودرم

لایه خارجی از سه لایه سلولی در جنین اولیه می یاشد که از این لایه پوست، مو، ناخنها، دندان، غدد عرق و سیستم عصبی تشکیل می شود.

#### :EGF (R)

(رسپتور) فاکتور رشد اپیدرمی

#### :Em

گروهـــی از واریانتهـای ژنتیکی ژنجیره سـنگین IgE ایمونوگلوبولینها

#### Embryoblast: امبر يوبلاست

لایه سلولی بلاستوسیست که تشکیل جنین میدهد.

Embryonic stem cell (ESC): سلولهای بنیادی جنینی

سلولی در جنین اولیه که از نظر سرنوشت سلولی چندقوهای یا totipotent است.

#### Empiric risks: خطرات تجربي

توصیههای ارائه شده در مشاوره خطر عود مجدد برای اختلالات چند عاملی مشخص بر اساس مشاهده و تجربه میباشد، که در آن سهم وراثت ناشی از تعدادی از ژنها (به عنوان مثال، چند ژنی یا polygenic) است.

#### Endoderm: اندودرم

درونی ترین لایه از سـه لایه سلول در جنین اولیه، از این لایه معده-روده، دسـتگاه تنفسی و ادراری، اندامهای غدد درون ریز و سیستم شنوایی تشکیل میشود.

#### Endoplasmic reticulum: شبكه أندوپلاسمي

سیستمی از لولههای کوچک در درون سلول که در بیوسنتز ماکرومولکولها نقش دارند.

#### :Endoreduplication

مضاعف شدن یک مجموعه هاپلوئیدی کروموزومهای سپرم.

#### Enhancer: تقویت کننده، افزاینده

توالی DNA که رونویسی از یک ژن مرتبط را افزایش میدهد.

#### :Ensembl

پروژه پایگاه اطلاعات ژنوم اروپایی که منبعی را در رابطه با ژنوم انسان، سایر مهره داران و موجودات مدل ارائه میدهد.

#### Enzyme: أنزيم

پروتئینی که به عنوان کاتالیزور در سیستمهای بیولوژیکی عمل میکند.

#### Epigenetic: اپی ژنتیک

تغییــرات قابل توارث از بیان ژن که بــه علت تفاوتهای موجود در کد ژنتیکی ایجاد نمیشود.

#### Epistasis: اپیستازی

تعامل بین ژنهای غیر آللی.

## Erythroblastosis fetalis: اريتروبلاستوز جنيني

به بیماری همولیتیک نوزادان Hemolytic disease of the مراجعه کنید. (newborn)

# Etiological heterogeneity: هتروژنی اتیولوژیکی(سببی)

در پزشکی، به انواع علل مختلف برای یک بیماری اشاره دارد.

## Euchromatin: يوكروماتين

نواحي فعال ژنتيكي كروموزومها.

#### Eugenics: يوژنيک، اصلاح نژاد

علمی که بهبود صفات کیفی توارثی یک نژاد یا یک گونه را ترویج می کند.

# Eukaryote: یوکاریوت

موجودات عالى با هسته كاملا مشخص.

#### Exome: اگزوم

بخشی از ژنوم که توسط اگزونها یعنی نواحی کد کننده ژنها تشکیل میشود (حدود ۱٪ از کل ژنوم را تشکیل میدهد).

#### (Exon (≠expressed sequence: اگزون

ناحیهای از یک ژن که در طول رونویسی حذف نمی شود. بخشی از mRNA بالغ را تشکیل می دهد و بنابراین بخشی از ساختار اولیه محصول ژن را مشخص می کند.

#### (Exon splicing enhancer (ESE): افزاینده پیرایش اگزون

توالی DNA متشکل از شش باز در یک اگزون، که پیرایش دقیق و صحیح RNA هستهای را به RNA پیامبر هدایت کرده یا افزایش میدهد.

# Exon trapping: دام اندازی اگزون

فرآیندی که طی آن یک وکتور DNA نوترکیب که حاوی توالیهای DNA اتصالات جایگاه پردازش است برای کلونسازی توالیهای کدکننده یا اگزونها استفاده میشود.

# Expansion: گسترش

اشاره بر افزایش تعداد توالیهای تکرار سه تایی در اختلالات مختلف ناشی از جهشهای دینامیک یا ناپایدار دارد.

## Expressed sequence tags: تگھای توالی بیان شدہ

پرایمرهای اختصاصی توالی از کلونهای cDNA که به منظور شناسایی توالیهای ژنهای بیان شده در ژنوم طراحی شدهاند.

#### Expressivity: شدت بیان

تنوع در شدت علائم فنوتیپی یک ژن ویژه.

#### Extinguished: ازبین رفته، خاموش شده

حــذف یک واریانــت آللی در یک جایگاه بــه دلیل رانش تصادفی ژنتیکی.

# Extrinsic malformation: بدشکلی بیرونی

اصطلاحی که قبلاً برای ازهم گسیختگی استفاده میشد.

#### :Fab

دو قطعه متصل شونده به آنتی ژن در مولکول آنتی بادی که توسط هضم با آنزیم پروتئولیتیک پاپاین ایجاد میشود.

#### False negative: منفى كاذب

افراد مبتلایی که توسط آزمایش تشخیصی یا غربالگری تشخیص داده نمی شوند.

#### False positive: مثبت کاذب

مـوارد غیر مبتلایی که به اشـتباه با غربالگری یا تسـت تشخیصی بعنوان مبتلا تشخیص داده شدهاند.

## Familial cancer syndrome: سندرم سرطان خانوادگی

یکی از سندرمهایی که در آن افراد در معرض خطر ابتلا به یک یا چند نوع سرطان هستند.

#### Favism: فاويسم

بحران همولیتیک به دلیل نقص گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز که پس از خوردن باقلا رخ می دهد.

#### ·Fo

قطعه متصل شونده به کمپلمان از یک مولکول آنتی بادی که توسط هضم با آنزیم پروتئولیتیک پاپاین ایجاد می شود.

#### Fetoscopy: فتوسكوپى

روشی برای مشاهده جنین است که اغلب برای گرفتن نمونههای پوست و یا خون از جنین برای تشخیص پیش از تولد استفاده می شود.

#### Fetus: جنين

نوزاد متولد نشده در مرحله تکوین داخل رحمی، معمولاً از هفته ۱۲ بارداری تا زمان زایمان.

#### :FGF(R)

(گیرنده) فاکتور رشد فیبروبلاست.

# Filial: فرزندی،زادهها

مربوط به فرزندان،

# (First degree relative (FDR: خویشاوندان درجه اول

خویشاوندان نزدیک (والدین، فرزندان، خواهر و برادر) که به طور متوسط در 50% ژنهایشان مشترک میباشند.

# (Fitness (=biological fitness: شایســـتگی، قـــدرت بقاء و : سـت

تعداد فرزندانی که به سن تولیدمثلی میرسند.

## Five prime (5') end: انتهای '۵ پرایمر

انتهای یک رشته DNA یا RNA با یک گروه فسفات '۵ آزاد.

#### Fixed: تثبیت شده

ایجاد یک واریانت آللی منفرد در یک لکوس بهدلیل رانش تصادفی ژنتیکی.

# Fixed mutation: جهش ثابت شده

به جهش پایدار (Stable mutation) مراجعه کنید.

#### Flanking DNA: DNA مجاور

توالی نوکلئوتیدی مجاور توالی DNA در نظر گرفته شده است.

## Flanking markers: مارکرهای مجاور

مارکرهای پلی مورفیک که در مجاورت یک ژن یا توالی DNA مورد نظر قرار دارند.

# Flow cytometry: فلوسايتومترى

به طبقـه بندی سـلولهای فعال شـده با فلورسـانس (Fluorescence activated cell sorting) مراجعه کنید.

# Flow karyotype: فلوكاريوتايپ

هیستوگرام توزیع اندازه کروموزوم با استفاده از یک دسته بندی کننده سلول فعال شده با فلورسانس به دست می آید.

# (FACS) Fluorescence activated cell sorting: دستهبندی سلول فعال شده با فلورسانس

تکنیکی که در آن کروموزومها با رنگ فلورسنت رنگ آمیزی میشوند که به طور انتخابی به DNA متصل میشود. تفاوت در فلورسانس کروموزومهای مختلف باعث میشود که آنها به طور فیزیکی توسط یک لیزر خاص از هم جدا شوند.

# (Fluorescence in situ hybridization (FISH): هیبریداسیون فلورسانس درجا

استفاده از یک توالی DNA تک رشتهای با یک نشان

فلورستت برای هیبرید شدن با توالی هدف مکمل خود در کروموزومها، که امکان مشاهده آن را تحت پرتو ماوراء بنفش فراهم میکند.

# DNA :Foreign DNA خارجی/بیگانه

منبع DNAای که برای تولید مولکولهای DNA نوترکیب در یک وکتور در گنجانده شده است.

## Founder effect: اثر موسس

برخی از اختلالات ژنتیکی میتوانند در جمعیتهای ویژهای نسبتاً رایج باشند، زیرا همه افراد از تعداد نسبتاً کمی از اجداد، که یک یا چند نفر از آنها اختلال خاصی داشتهاند، منشاء گرفتهاند.

## Founder haplotype: ھاپلوتيپ موسس

الگویی از تنوع DNA، که معمولاً با لکوس مورد نظر ارتباط دارد، که بدون تغییر به جدی میرسد که اولین فرد در یک جمعیت با یک بیماری خاص بود.

## Fragile site: جایگاه شکننده

یک شکاف بدون قابلیت رنگ پذیری در کروماتید که در آن مستعد شکستگی می باشد.

## Frameshift mutations: جهشهای تغییر چارچوب

جهشهایی مانند درجها یا حذفها که چارچوب خواندن کدونهای سهتایی را تغییر میدهند.

#### Framework map: نقشهبرداری چارچوب

مجموعیهای از مارکرها که در فواصل تقریباً مساوی در امتداد کروموزومها در ژنوم انسان پراکنده میشوند.

## Framework region: ناحیه چارچوب

بخشهایی از نواحی متغیر آنتی بادی ها که دارای تغییر پذیری بسیاری نمی باشند

# Fraternal twins: دوقلوهای برادری

دوقلوهای ناهمسان، به دوقلوهای دیزیگوتی Dizygotic دوقلوهای مراجعه کنید.

# Freemartin: فری مارتین

یکی از گوسالههای دوقلو ماده بوده و از نظر کروموزومی با اندام تناسلی مبهم ناشی از کایمریسم گنادی.

# Frequency: فراوانی

تعداد دفعاتی که یک رویداد در یک دوره زمانی رخ میدهد (به عنوان مثال، ۱۰۰۰ مورد در سال).

## Full ascertainment: شناسایی و تشخیص کامل

به تشخیص کلی (Complete ascertainment) مراجعه کنید.

# Functional cloning: کلونسازی عملکردی

شناسایی یک ژن با واسطه عملکرد آن (به عنوان مثال، جداسازی cDNAهای بیان شده در بافت ویـژهای که در آن بیماری یا اختلال آشکار است).

## Functional genomics: ژنومیک عملکردی

الگوی طبیعی بیان ژنها در تکوین و تمایز و عملکرد محصولات پروتئینی آنها در تکوین طبیعی و همچنین اختلال عملکرد آنها در اختلالات وراثی.

## Fusion polypeptide: پلی پپتید ادغامی

ژنهایسی که از نظر فیزیکی به یکدیگر نزدیک هستند و دارای همسانی توالی DNA هستند، می توانند متحمل کراس اوور شوند که به تشکیل پروتئینی با توالی اسید آمینهای مشتق از هر دو ژن درگیر منجر میشود.

## Fusion polypeptide: پلی پېتید ادغامی

پروتئینی که از یک ژن ادغامی (کایمریک) حاصل میشود.

#### Fusion protein: پروتئین ادغامی

مانند پلی پیتید ادغامی میباشد.

:G

مخفف نوكلئوتيد گوانين.

## Gain of function: کسب عملکرد

جهشهایی در DNA که در حالت هتروزیگوت، عملکردهای جدیدی را به همراه دارند.

## Gain of methylation: كسب/افزايش متيلاسيون

مکانیسیم اصلی اپی ژنتیک که به موجب آن DNA متیله می شود تا بیان خود را تغییر دهد.

#### Gamete: کامت

سلولی که با سلول دیگری ادغام می شود تا لقاح یا تولید مثل جنسی را به همراه داشته باشد؛ به عبارتی سلول های تخمک و اسپرم.

#### Gap mutant: جهش فاصله

ژنهای تکوینی شناسایی شده در مگس سرکه گروههایی از قطعههای مجاور را حذف میکنند.

## Gastrulation: گاسترولاسيون

تشکیل دیسک دو و سپس سه لایه توده سلولی درونی که به رویان اولیه تبدیل میشود.

#### Gene: ژن

بخشی از مولکول DNA یک کروموزوم است که سنتز یک زنجیره پلی پپتیدی ویژه را هدایت میکند.

# Gene amplification: تکثیر ژن

فرآیند تولید نسخههای متعدد از ژنهای خاص در سلولهای توموری و سرطانی، که شواهد قابل مشاهده آن شامل مناطق رنگپذیر یکنواخت و کروموزومهای دوتایی کوچک میباشند.

## Gene flow: جریان ژنی

تفاوت در فراوانی آلل بین جمعیتها که منعکس کننده مهاجرت یا تماس بین آنهاست.

## Gene superfamilies: ابرخانوادههای ژنی

خانوادههای چند ژنی که تشابه توالی محدودی دارند اما از نظر عملکردی مرتبط بهم میباشند.

## Gene targeting: هدف گیری ژنی

ایجاد جهشهای خاص به درون ژنها از طریق نوترکیبی همولوگ در سلولهای بنیادی جنینی.

# Gene therapy: ژن درمانی

درمان بیماریهای ارثی از طریق افزودن، درج یا جایگزینی یک ژن یا گروهی از ژنهای طبیعی میباشد.

## Genetic code: کد ژنتیکی

کدهای سـه تایی نوکلئوتیدهای DNA که اسیدآمینههای مختلف پروتئینها را کد می کنند.

# Genetic counseling: مشاوره ژنتیک

فرآیند ارائه اطلاعات در مورد یک بیماری ژنتیکی است که شامل جزئیاتی در ارتباط با تشخیص، علت، میزان خطر عود، و گزینههای انتخابی موجود برای پیشگیری است.

# Genetic enhancement: ارتقاء دهنده ژنتیکی

مفهوم بحث برانگیز تغییر DNA برای ایجاد بهبودی، که شامل حذف یک بیماری ژنتیکی و همچنین تغییر صفات میشود.

# Genetic heterogeneity: هتروژنی ژنتیکی

پدیدهای که یک بیماری می تواند توسط جهش های مختلف

آللي يا غير آللي ايجاد شود.

# Genetic isolates: ايزوله هاى ژنتيكى

گروههایی که به دلایل جغرافیایی، مذهبی یا قومی ایزوله شدهاند و اغلب تفاوتهایی را در فراوانیهای آللی نشان میدهند.

## Genetic load: بار ژنتیکی

مجموع کل انواع آللهای مضر در یک جمعیت.

## Genetic register: ثبت ژنتیکی

فهرستی از خانوادهها و افرادی که مبتلا میباشند یا در معرض خطر ابتلا به بیماری ارثی جدی هستند.

#### Genetic susceptibility: استعداد ژنتیکی

استعداد ارثی ابتلا به بیماری یا اختلالی که بهدلیل اثر یک ژن نبوده، بلکه معمولاً نتیجه یک تعامل پیچیده از اثرات چندین ورائست چند ژنی polygenic ژن مختلف است (به عنوان مثال، وراثست چند ژنی finheritance).

#### Genocopy: ژنوکپی

فنوتیپ یکسان اما به سبب دلایل ژنتیکی متفاوت.

#### Genome: ژنوم

کل ماده ژنتیکی یک سلول، شامل DNA کد کننده و غیر کد کننده.

# (Genome wide association study): مطالعـــه همراهی گسترده ژنومی

بررسی واریانتهای ژنتیکی در کل ژنوم، که معمولاً با مقایسه کوهورتی افراد با یک فنوتیپ یا بیماری مشخص همراه است.

# Genome wide scan: اسکن گسترده ژنومی

معمولاً به یک مطالعه نقشیه برداری با استفاده از پروبها در کل ژنوم (مثلاً در یک خانواده بزرگ مبتلا به بیماری مندلی) اشاره دارد.

#### DNA :Genomic DNA ژنومی

به محتوای کل DNA کروموزومها گفته میشود.

# Genomic imprinting: نقش گذاری ژنومی

بیان متفاوت ماده ژنتیکی که به جنسیت والد انتقال دهنده بستگی دارد.

#### Genotype: ژنوتیپ

ساختار ژنتیکی یک فرد،

# Genotype-phenotype correlation: همبستگی ژنوتيپ -

فئوتيپ

همبستگی جهشهای معینی با علائم فنوتییی خاص.

#### Germ cells: سلولهای زایشی

ســلولهایی از بدن که اطلاعات ژنتیکی را به نسل بعدی انتقال میدهند.

#### Germline: رده زایشی

جمعیت سلولهای بدن به قدری تمایز یافته است که در فرآیندهای معمول تولید مثلی ممکن است داده ژنتیکی خود را به فرزندان منتقل کنند.

#### Germline gene therapy: ژن درمانی رده زایشی

تغییر یا درج ماده ژنتیکی در گامتها.

#### Germline mosaicism: موزاییسم رده زایشی

وجود دو جمعیت سلولی که از نظر ژنتیکی با هم تفاوت دارند در رده زایشی یا بافت گنادی.

#### Germline variant: واریانت رده زایشی

یک جهش در گامت،

#### Gestational: بارداری

مربوط به وقایع دوران بارداری.

# Ghent criteria: معیارهای گنت

سیستم طراحی شده توسط گروه متخصصین که در گنت، بلژیک گرد هم آمدند، جهت امتیازدهی ویژگیهای فیزیکی در ارزیابی بیمار از نظر سندرم احتمالی مارفان ابداع شد.

#### :Gm

واریانتهای ژنتیکی زنجیره سنگین ایمونوگلوبولینهای IgG.

# Goldberg-Hogness box: جعبه هو گنس – گلدبر گ

به جعبه هوگنس مراجعه کنید.

# Gonad dose: دُرْ گنادی

اصطلاح دزیمتری پرتوها که قرار گرفتن یک فرد در معرض رادیولوژی معرض پرتو را در یک بررسی یا قرار گرفتن در معرض رادیولوژی خاص توصیف می کند.

## Gonadal mosaicism: موزاییسم گنادی

به موزاییسم رده زایشی مراجعه کنید.

# Gonadal tissue: بافت گنادی

سلولها و بافتهای اندامهای تولید کننده سلولهای جنسی؛ تخمدانها و بیضهها.

#### :gnomAD

پایگاه اطلاعات تجمع ژنوم توسط موسسه Broad میزبانی می شود که داده های اگزوم و توالی یابی ژنوم را از منابع مختلف جمع آوری می کند.

# (Gray (Gy: گری

معادل ۱۰۰ راد.

# Growth factor: فاكتور رشد

ماده ای که باید در محیط کشت وجود داشته باشد تا امکان تکثیر سلولی فراهم شود، یا در تقویت رشد انواع سلولها، بافتها یا بخشهایی از بدن در تکوین دخالت دارند (مانند فاکتور رشد فیبروبلاست).

#### Guanine: گوانین

یک باز پورین موجود در DNA و RNA۔

## Hamartoma: هامارتوم

یک ناهنجاری کانونی خوش خیم و غیر بدخیم که مشابه یک نئوپلاسم در بافتی است که از آن منشاء میگیرد و به صورت یک توده سازمان نیافته رشد میکنند.

## Haploid: ھاپلوئيد

حالتی که سلول دارای یک مجموعه کروموزوم است یعنی n=23.

# Haploinsufficiency: عدم کفایت هاپلوئیدی

جهشهایی در حالت هتروزیگوت که درآن سیطوح نرمال محصول ژنی نصف شده و به اثرات فنوتیپی منجر میشوند (یعنی حساس به دُر ژن میباشند).

# Haplotype: ھاپلوتايپ

معمولاً برای اشاره به آللهای خاص موجود در چهار ژن کمپلکس آنتی ژن لکوسیتی انسانی در کروموزوم ۶ استفاده می شود. این اصطلاح همچنین برای توصیف واریانتهای توالی DNA در یک کروموزوم خاص در مجاورت یا نزدیک به یک لکوس مورد نظر استفاده می شود.

Hardy-Weinberg equilibrium: تعادل هاردي واينبرگ

حفظ فراوانیهای آللی در جمعیتی با ویژگیهای آمیزش تصادفی و عدم انتخاب طبیعی.

# Hardy-Weinberg formula: فرمول هاردي واينبرگ

یک معادله دو جملهای ساده در ژنتیک جمعیت که می تواند برای تعیین فراوانی ژنوتیپهای مختلف از یکی از فنوتیپها استفاده شود.

## Hardy-Weinberg principle: اصل هاردی واینبرگ

نسبت نسبی ژنوتیپهای متفاوت از نسلی به نسل دیگر ثابت باقی میمانند.

## Hb Barts: هموگلوبین بارت

تترامر زنجیرههای  $\gamma$  گلوبین در شکل شدید  $\alpha$  تالاسمی یافت میشود.

## HbH: همو گلوبین H

تترامر زنجیرههای β گلوبین که در شکل خفیف تر تالاسمی یافت می شود.

#### Hedgehog: هج ــهاگ

گروهی از مورفوژنها میباشند که توسط ژنهای قطبیت قطعه تولید میشوند.

# (Helix loop helix (HLH: مارپیچ – حلقه – مارپیچ

شکلی از موتیف اتصالی DNA که گاهی اوقات به عنوان HLH پایه (bHLH)شناخته میشود. آنها در مجموع یک خانواده بزرگ از پروتئینهای تنظیم کننده رونویسی را تشکیل میدهند.

# Helix turn helix proteins: پروتئین ہای مارپیسچ – پیچ – مارپیچ

پروتئینهایی که از دو مارپیچ α تشکیل شدهاند و بوسیله زنجیره کوتاهی از اسیدآمینهها به شکل یک چرخش/ پیچ بهم متصل شدهاند.

# Helper lymphocytes: لنفوسيتهاي كمكي

زیرمجموعــهای از لنفوســیتهای T لازم برای تولید آنتی بادی توسط لنفوسیتهای B.

# Helper virus: ويروس كمكي

یک پروویروس رتروویروسیی مهندسی شده که همه توالیها به استثنای توالیهای ضروری برای تولید نسخههایی از توالیهای مورد نیاز برای بستهبندی RNA ژنومی ویروسی حذف شدهاند و در ژندرمانی با

واسطه رتروويروسها به کارمیروند.

#### Heme: هم

گروه حاوی آهن در هموگلوبین.

#### Hernizygous: همی زیگوت

اصطلاحیی که هنگام توصیف ژنوتیپ مذکر در ارتباط با یک صفت وابسته به X استفاده می شود، زیرا مردان فقط یک مجموعه از ژنهای وابسته به X دارند.

#### Hemoglobin electrophoresis: الكتروفورز هموگلوبين

تکنیکی که مولکولهای مختلف هموگلوبین را بهمنظور تشخیص اختلالات خونی توارثی جدا میکند.

#### Hemoglobinopathy: همو گلوبینوپاتی

بيماري وراثتي هموگلوبين.

# Hemolytic disease of the newborn: بیمــــاری همولیتیک نوزادان

کم خونی ناشی از آنتی بادی تولید شده توسط مادر Rh منفی بر علیه گروه خونی Rh مثبت جنین که از جفت عبور کرده و باعث همولیز می شود. اگر این فرآیند همولیتیک شدید باشد، می تواند سبب مرگ جنین به دلیل نارسایی قلبی و کم خونی شود که بیماری همولیتیک نوزاد نامیده می شود.

# :Hereditary persistence of fetal hemoglobin (HPFH) پایداری ارثی هموگلوبین جنینی

تداوم تولید هموگلوبین جنینی در دوران کودکی و بزرگسالی.

# Heritability: توارث پذیری

نسبت تنوع کل یک خصوصیت قابل انتساب به عوامل ژنتیکی در مقابل عوامل محیطی.

# Hermaphrodite: هرمافرودیت

فردی که دارای گنادهای مردانه و زنانه است، اغلب همراه با اندام تناسلی خارجی مبهم است (این اصطلاح اکنون مورد استفاده قرار نمی گیرد، و عبارت اختلالات تکوین جنسی ترجیح داده می شود).

# Heterochromatin: هتروكروماتين

نواحـــیای از کروموزوم که از لحـاظ ژنتیکی خنثی یا غیر فعال هستند.

# Heterogeneity: هتروژنیتی

پدیده وجود بیش از یک علت واحد برای یک ماهیت واحد

أست. به هتروژنی ژنتیکی مراجعه کنید.

#### Heteromorphism: هترومورفيسم

پلی مورفیسم ساختاری ارثی یک کروموزوم.

## Heteroplasmy: هتروبلاسمي

میتوکندریهای یک فرد متشکل از بیش از یک جمعیت.

## Heteropyknotic: هتروپیکنوتیک

مواد کروموزومی متراکم با رنگ آمیزی تیره (مانند کروموزوم X غیرفعال در زنان).

## (Heterozygote (=carrier: هتروزیگوت (ناقل)

فردی که دارای دو آلـل مختلف در یک لکوس خاص در یک جفت کروموزوم همولوگ است.

## Heterozygote advantage: برتری هتروزیگوت

افزایش سازش بیولوژیکی در هتروزیگوتهای سالم در مقایسه با هموزیگوتهای سالم مشاهده می شود (به عنوان مثال، صفت سلول داسی شکل و مقاومت در برابر عفونت توسط انگل مالاریا).

#### Heterozygous: هتروزیگوت

حالت داشتن آللهای مختلف در یک لکوس بر روی کروموزومهای همولوگ.

# HGMD: پایگاه اطلاعات جهش ژنوم انسان

وب سایتی اختصاص داده شده به جمع آوری تمام جهشهای ژن شناخته شده (منتشر شده) مسئول بیماریهای توارثی انسان، که در کاردیف (Cardiff) نگهداری می شود.

# HGVS: انجمن تنوع ژنوم انسانی

نامگذاری HGVS یک استاندارد بالینی برای گزارش انواع توالی DNA است.

# High-resolution DNA mapping: نقشـــه برداری DNA با قدرت تفکیک بالا

نقشـه برداری فیزیکی دقیق در سـطح پلی مورفیسمهای جایگاه محدودیت، توالیهای نشانه بیان شده و غیره.

# Histocompatibility: سازگاری بافتی

شباهت أنتى ژنى فرد دهنده و گیرنده در پیوند عضو.

#### Histone: هیستون

نوعی پروتئین غنی از لیزین و آرژنین که در ارتباط با DNA



در کروموزومها یافت می شود.

HIV: ويروس نقص ايمني انسان

# HLA: أنتى ژن لكوسيت انساني

آنتی ژنهای موجود در سطوح سلولی بافتهای مختلف، از جمله لکوسیتها.

## HLA: کمیلکس HLA

ژنهایی بر روی کرومبوزوم ۶ که مسئول تعیین آنتی ژنهای سیطح سیلولی بوده و در پیوند اعضا و تنظیم سیستم ایمنی مهم هستند.

# (atATA جعبه Hogness box (=TATA box) جعبه

یک توالی محافظت شده، غیر کدکننده و به اصطلاح پروموتر حدود ۳۰ جفت باز در بالادست محل شروع رونویسی. همچنین به عنوان جعبه گلدبرگ هاگنس نیز شناخته می شود.

# Holandric inheritance: وراثت هولاندریک

الگوی تـوارث ژنها در کروموزوم Y که فقط مردان تحت تأثیر قرار میگیرند و این صفت باواسـطه مردان مبتلا به پسران آنها انتقال مییابد، اما به هیچ یک از دختران آنها منتقل نمیشود.

## Homeobox: هومئوباکس

قطعهای تقریباً ۱۸۰ جفت باز که در ژنهای همئوتیک مختلف حفظ شدهاند.

# Homeotic gene: ژن هومئوتیک

ژنهاییی که در کنترل تکوین یک ناحیه یا بخشی از ارگانیسم تولید کننده پروتئینها یا عواملی که بیان ژن را با اتصال به توالیهای DNA خاص تنظیم میکنند، نقش دارند.

# (Homogeneously staining regions (HSRs: مناطــق رنگآمیزی شده یکنواخت

تکثیر توالیهای DNA در سلولهای تومور که میتوانند به صورت نواحی اضافی یا گسترده کروموزومی با رنگ پذیری یکنواخت ظاهر شوند.

# Homograft: هموگرافت

پیوند بین افراد یک گونه اما با ژنوتیپهای متفاوت.

# Homologous chromosomes: کروموزوم های همولوگ

کروموزومهایی که در طول میوز با هم جفت می سوند و دارای جایگاههای یکسانی میباشند.

## Homologous recombination: نوترکیبی همولوگ

فرآیندی که بهوسیله آن یک توالی DNA میتواند با یک توالی DNA در توالی DNA در قوالی مشابه جایگزین گردد تا تأثیر تغییرات در توالی DNA در فرآیند جهش زایی هدایت شده جایگاه تعیین شود.

#### Homology: همولوژی

ژنها یا توالیهای DNA مربوط به جد مشترک.

#### Homoplasmy: هموپلاسمی

میتوکندری یک فرد متشکل از یک جمعیت واحد.

## Homozygote: هموزیگوت

وجود دو آلل یکسان در یک لکوس خاص بر روی جفت کروموزومهای همولوگ.

# Hormone nuclear receptors: گیرندههای هستهای هورمون

گیرندههای درون سلولی که در کنترل رونویسی نقش دارند.

# Housekeeping genes: ژنهای خانه دار

ژنهایی که پروتئینهای مشترک برای همه سلولها را بیان میکنند (به عنوان مثال پروتئینهای ریبوزومی، کروموزومی و اسکلت سلولی).

#### :HPO

هستی شناسی (ontology) فنوتیپ انسانی مجموعهای استاندارد از اصطلاحات یا واژگان است که ناهنجاریهای فنوتیپی را که در بدشکلی و بیماریهای انسانی با آن مواجه میشوند، توصیف میکند.

# HTF islands: جزاير

خوشههای غیر متیله از دی نوکلئوتیدهای CpG در نزدیکی جایگاههای شروع رونویسی در انتهای ۵ بسیاری از ژنهای یوکاریوتی یافت میشوند. این جزایر را میتوان با برش با آنزیم محدود کننده Hpa II شناسایی کرد و قطعات کوچک DNA را ایجاد کرد.

# (Human Genome Project (HUGO: پروژه ژنوم انسانی

یک تلاش مشترک بین المللی بزرگ برای نقشه برداری و توالی یابی کل ژنوم انسان.

# (HVP) Human Variome Project: پروژه تنوع انسانی

یک ابتکار جهانی برای مطالعه و مستندسازی تنوع ژنومی انسان درمیان تمام گروههای جمعیتی که آزادانه و آشکارا به اشتراک گذاشته شود.

## Humoral immunity: ايمني همورال

ایمنی که بهدلیل آنتی بادیهای در گردش خون و سایر مایعات بدن ایجاد میشود.

#### Huntingtin: هانتينگتين

محصول پروتئینی ژن بیماری هانتینگتون.

# H Y antigen: أنتى ژن H Y

یک آنتی ژن سازگاری بافتی در ابتدا در موش شناسایی شد و گمان میرفت که جایگاه آن بر روی کروموزوم ۲ باشد.

#### Hydatidiform mole: مول هيداتي فرم

بارداری غیر طبیعی که از بافتهای غیر طبیعی و ناهنجار تشکیل شده است. مول کامل فاقد جنین است، اما میتواند محتمل تغییرات بدخیمی شود و هر دو مجموعه کروموزوم را از پدر دریافت کند. یک مول جزئی دارای جنینی از نظر کروموزومی غیر طبیعی و تری پلوئیدی است.

## Hydrops fetalis: هيدروپس فتاليس/ جنيني

همولیز منجر به کم خونی شدید جنین و تجمع سطوح غیرطبیعی مایع در قسمتهای مختلف بدن جنین می شود. این بیماری می تواند هم دلایل ایمنی (ناسازگاری Rh) و هم علل غیر ایمنی (به عنوان مثال، شدید ترین شکل  $\alpha$  تالاسمی و عفونتهای مادرزادی) داشته باشد. بدون درمان، این بیماری منجر به مرگ جنین در رحم در اثر نارسایی قلبی می شود.

# Hypervariable DNA length polymorphisms: پلیمورفیسم طولی DNA بسیار متغیر

انواع متفاوت تنوع در توالی DNA که بسیار چندشکل و پلی مورف هستند (مانند تکرارهای پشت سر هم با تعداد متغیر، مینی و ریزماهواره).

# Hypervariable minisatellite DNA: DNA مینی ساتلایت بسیار متغیر

DNA بسیار پلی مورفیک متشکل از توالیهای ۹ تا ۲۴ جفت بازی که اغلب در نزدیکی تلومرها قرار دارند.

# Hypervariable region: ناحیه بسیار متغیر

نواحی کوچکی در نواحی متغیر زنجیره سبک و سنگین آنتی بادی ها وجود دارد که اکثریت تنوع در توالی آنتی بادی در آنها رخ می دهد.

#### Hypomorph: هیپومورف

جهشهای فقدان عملکردی که منجر به کاهش فعالیت یا کاهش پایداری محصول ژن میشود.

#### :10

ناتوانی ذهنی (یک اصطلاح ارجح به - MRعقب ماندگی ذهنی).

## identical twins: دوقلوهای همسان

به دوقلوهای تک تخمیی (Monozygotic twins) مراجعه کنید.

#### ldiogram: ایدیوگرام

نمایش ایده آل و کاملی از یک موضوع (به عنوان مثال، یک ایدیوگرام یک کاریوتایپ).

#### ldiotype: اديوتايپ

در ایمونولوژی، یک خصوصیت مشترک بین ایمونوگلوبولین یا مولکولهای گیرنده سلولهای ۲، با توجه به اختصاصیت اتصال به آنتی ژن، و در نتیجه ساختار ناحیه متغیر آنها.

#### :IGV (Integrative Genomics Viewer)

برنامه IGV یک مرورگر ژنوم قدرتمند برای انجام آنالیز واریانتهای پیچیده از صفحه نمایش ترازها و واریانتها از چندین نمونه متعدد است.

#### immunoglobulin؛ ايمونو گلوبولين

به آنتی بادی Antibody مراجعه کنید

# immunoglobulin allotypes: ألوتايپهای ايمونوگلوبولين

واریانتهای معین ژنتیکی از کلاسهای مختلف آنتی بادی (به عنوان مثال، سیستم Gm مرتبط با زنجیره سنگین IgG.

# immunoglobulin superfamily: ابرخانواده ایمونو گلوبولین ها

خانوادههای چند ژنی عمدتاً در پاســخ ایمنی نقش دارند و دارای همولوژی ساختاری و توالی DNA هستند.

# lmmunohistochemistry (IHC): ايمونوهيستوشيمي

تکنیک تشخیص آنتی ژن در یک بخشی از بافت با استفاده از آنتی بادیهای خاص.

# immunological memory: حافظه ایمونولوژیکی

توانایی سیستم ایمنی برای 'به خاطر سپردن' مواجهه قبلی با یک انتی ژن خارجی یا عوامل عفونی، که منجر به افزایش پاسخ ایمنی ثانویه در مواجهه مجدد میشود.

#### Imprinting: نقش گذاری

پدیدهای در یک ژن یا ناحیهای از یک کروموزوم که بسته به منشاء والدی بیان متفاوتی را نشان میدهد.

## lmputation: انتسابی/ تخصیص

در مطالعات ژنتیکی، مفهوم استنباط ژنوتیپها یا هاپلوتیپها برای جلوگیری از توال یابی کل ژنومهای فردی است.

# inborn error of metabolism (IEM): نقــص مــادرزادی متابولیسمی

یک نقص متابولیکی توارثی که منجر به تولید ناقص یا سنتز یک آنزیم غیر طبیعی میشود.

## Incest: زنا با محارم

أميزش بين خويشاوندان درجه يک.

#### Incestuous: در ارتباط با زنا با محارم

توصیف رابطهای بین خویشاوندان درجه یک.

#### incidence: میزان بروز و شیوع

میزان بروز موارد جدید؛ به عنوان مثال، ۲مورد از هر ۱۰۰۰ تولد، مبتلا به نقایص لوله عصبی میشوند.

#### Incompatibility: ناسازگاری

در صورتی اهداکننده و میزبان ناسازگار هستند که بعد از یک پیوند میزبان پیوند را رد کند.

#### Incomplete ascertainment: تشخيص ناقص/ ناكامل

اصطلاحیی که در آنالیز تفکیک برای توصیف مطالعات خانوادگی و خویشاوندی استفاده میشود که در آن تشخیص به طور کامل امکان پذیر نیست.

#### indels: حذف و درجهای کوچک

جهشهای درجی-حذفی، که درج و یا حذف نوکلئوتیدها با طول کمتر از ۱ کیلو باز در DNA ژنومی را شامل میشود.

## index case: مورد شاخص

به پروباند (Proband) مراجعه کنید.

#### Index map: نقشه شاخص

نقشه چارچوب (Framework map) را مشاهده کنید.

#### Indian hedgehog: هجهاگ هندی

یکی از سه همولوگ پستانداران از ژنهای هجهاگ مرتبط با قطبیت سلولی.

# Induced pluripotent stem cell (iPSC): سلول های بنیادی پرتوان القایی

شکلی از سلولهای بنیادی پرتوان که میتواند به طور مستقیم از سلولهای بالغ تولید شود.

#### Inducer: القاء كننده

مولک ول کوچکی که با یک پروتئین تنظیم کننده تعامل می کند و موجب تحریک رونویسی ژن می شود.

## Informative: آگاهی بخش/اطلاع دهنده

گوناگونی در سیستم مارکر که توسط آن میتوان یک ژن یا بیماری توارثی را در یک خانواده ردیابی کرد.

#### Innate immunity: ايمني ذاتي

شــماری از سیستمهای غیر اختصاصی دخیل در ایمنی که به تماس پیشین با عامل عفونی نیازی ندارند.

#### Insertion: درج

افزوده شدن ماده کروموزومی یا یک یا چند نوکلئوتید در داخل توالی DNA ژنوم.

#### Insertional mutagenesis: جهش زایی درجی

ایجاد جهش در جایگاههای خاص برای مشخص کردن آثار این تغییرات.

#### in situ hybridization: هیبریداسیون درجا

هیبریداسیون با پروب DNA که به طور مستقیم بر روی آماده سازی کروموزومی یا قطعات بافتی انجام میشود.

# insulin-dependent diabetes mellitus: دیابت شــیرین وابسته به انسولین

دیابتی که نیازمند استفاده از انسولین است، و معمولاً در دوران نوجوانی برروز می کند و امروزه به عنوان دیابت نوع ۱ شناخته میشود.

#### :INS VNTR

اشاره به تعداد متغیر تکرارهای پشت سر هم در ژن انسولین دارد.

#### Interferon: اینترفرون

نوعی از پروتئینهای پیام رسان سایتوکاینی که در پاسخ به حضور پاتوژنها (به عنوان مثال، ویروسها، باکتریها و انگلها و همچنین سلولهای توموری) توسط سلولهای میزبان آزاد میشوند.

# Intermediate inheritance: وراثت حد واسط

به توارث هم غالب (Codominance) رجوع كنيد.

#### Interphase: اینترفاز

مرحله بین دو تقسیم سلولی متوالی که طی آن همانندسازی DNA اتفاق میافتد.

## Interphase cytogenetics: سيتوژنتيک اينترفاز

مطالعه کروموزومها در خلال اینترفاز، که معمولاً توسیط FISH صورت می گیرد.

#### Intersex: بین جنسی

فردی با دستگاه تناسلی خارجی مبهم که تشخیص مرد و زن بودن آسان نمیباشد.

#### Interval cancer: سرطان فاصلهاي/فواصل

بروز سرطان در فاصله بین روندهای غربالگری مکرر.

# Intracellular signal transduction؛ انتقال پیام درون سلولی

به طور کلی به عنوان بخشی از پیام رسانی سلولی، فرآیندی که طی آن رویدادهای مولکولی روی سطح سلول باعث تغییراتی مانند بیان ژن هستهای میشوند.

## intrachromosomal: داخل کروموزومی

معمـولاً به وقایـع تبدیل ژنی بین اعضـای مختلف یک خانواده ژنی اشاره دارد که بر روی یک کروموزوم قرار دارند.

# intracytoplasmic sperm injection (ICSI): تزريـــق درون سيتوپلاسمى اسپرم

تکنیکی که در آن یک اسپرماتوسیت ثانویه یا اسپرماتوزوآ از بیضه برداشته میشود و برای بارور کردن تخمک به کار میرود.

# Intrinsic malformation: بدشکلی داخلی

بدشکلی ناشی از یک ناهنجاری ذاتی در تکوین.

# (Intron (=intervening sequence): اینترون / توالی مداخله گر

ناحیهای از DNA که بخشی از RNA پیشساز/ اولیه را در حین رونویسی تولید می کند و پردازش می شود و در mRNA بالغ وجود ندارد و بنابراین در ساختار اولیه محصول ژن حضور ندارد.

#### :Inv

واریانت ژنتیکی زنجیرههای سبک K در ایمونوگلوبولینها.

#### Inversion: واژگونی

نوعی ناهنجاری یا جهش کروموزومی که در آن بخشی از کروموزوم یا توالی DNA معکوس میشود.

#### Inversion loop: لوپ وارونگی

ساختاری که در میوز I توسط یک کروموزوم دارای واژگونی پاراسنتریک یا پری سنتریک تشکیل میشود.

#### In vitro: در شرایط آزمایشگاهی

به معنای واقعی کلمه در شیشه.

## in vitro fertilization (IVF): لقاح أزمايشگاهي

تکنیکهایی برای نفوذ یک اســپرم به تخمک در شــرایط آزمایشگاه.

#### :In vivo

در داخل بدن یا در سلول طبیعی موجود زنده.

# ionizing radiation: پرتوهای یونیزان

امواج الکترومغناطیس با طول موج بسیار کوتاه (اشعه X و پرتوهای  $\gamma$ ) و ذرات پر انرژی (ذرات  $\alpha$  ذرات  $\beta$  و نوترون).

#### lon channelopathy: کانالوپاتی یونی

یک ناهنجاری ژنتیکی از یک پروتئین غشایی سازنده کانال که به طور معمول به ایجاد پتانسـیل غشـاء در حالت استراحت کمک میکند.

## ion semiconductor sequencing: توالى يابى نيمه هادى يونى

روشی برای تعیین توالی DNA بر اساس تشخیص یونهای هیدروژن آزاد شده در طی پلیمریزاسیون DNA.

#### isochromosome: ایزوکروموزوم

نوعیی ناهنجاری کروموزومی که در آن یکی از بازوهای یک کروموزوم خاص تکرار می شود زیرا سانترومر در طول تقسیم سلولی به صورت عرضی و نه طولی به طور طبیعی تقسیم می شود. بنابراین دو بازوی یک ایزو کروموزوم دارای طول مساوی هستند و دارای مجموعهی یکسانی از ژنها هستند.

#### Isolated: ايزوله

اصطلاحی که برای توصیف جمعیت یا گروهی از افراد که به دلایل جغرافیایی، فرهنگی یا مذهبی از سایر گروههای جمعیتی جدا ماندهاند.

#### lsotype: ايزوتايپ

هر یک از پروتئینها یا ژنهای حاصل از یک خانواده ژنی خاص.

## Isozymes: ایزوزیمها

أنزیمهایی که در اشکال مولکولی متعددی وجود دارند و با



روشهای بیوشیمیایی قابل تشخیص میباشند.

## Joining (J) region ناحيه اتصالي

توالی کوتاه و محافظت شدهای از نوکلئوتیدهای دخیل در وقایع نوترکیبی سوماتیک در تنوع آنتی بادیها.

## Joint probability احتمال تركيبي

حاصل ضرب احتمال ئیشین و شرطی برای دو رویداد.

## Junk DNA: DNA ناخواسته/به درد نخور

یک اصطلاح ساده برای اشاره به مقدار زیادی (به تناسب) از DNA غیر کد کننده موجود در ژنوم.

#### Justice برابري

یک اصل در اخلاق پزشکی برای توزیع عادلانه منابع مراقبتهای بهداشتی و سلامتی.

## Karyogram: کاریوگرام

فتومیکروگراف کروموزومها که به ترتیب اندازه نزولی مرتب و چیده شدهاند.

#### Karyotype: کاریوتایپ

تعداد، اندازه و شکل کروموزومهای یک فرد. همچنین برای فتومیکروگراف کروموزومهای یک فرد که به صورت استاندارد مرتب شدهاند استفاده میشود.

#### :Kb

مخفف كيلوباز.

# Killer lymphocytes: تنفوسيتهاي كشنده

به لنفوسیتهای T سایتوتوکسیک مراجعه کنید.

## Kilobase: کیلوباز

۱۰۰۰ جفت باز (bp)

#### :Km

واریانتهای ژنتیکی زنجیره سبک ۲ ایمونوگلوبولینها.

# Knock out mutation: جهش ناک اوت/حذفی

از دست دادن كامل عملكرد يك ژن،

# Lagging strand: رشته پیرو

یکی از دو رشته ایجاد شده در طی همانندسازی DNA که در جهت ۳ به ۵ از قطعات سنتز شده و در جهت ۵ به ۳ ساخته می شود که سپس به شکل یک رشته پیوسته توسط آنزیم DNA لیگاز به یکدیگر متصل می شوند.

#### Law of addition: قانون جمع

اگر دو یا چند رویداد مانعالجمع باشند، احتمال وقوع یکی یا دیگری برابر با مجموع احتمالات هر یک از آنهاست.

# Law of independent assortment: قانـــون جور شـــدن مستقل

اعضای جفتهای ژنی مختلف به طور مستقل از یکدیگر بین فرزندان تفکیک می شوند.

# Law of multiplication: قانون ضرب

اگر دو یا چند رویداد یا پیامد مستقل باشند، احتمال اینکه اولی و دومی هر دو رخ دهند برابر است با حاصلضرب احتمالات هر یک از آنها.

# Law of segregation: قانون تفکیک

هر فرد دارای دو ژن برای یک صفت خاص است که تنها یکی از آنها در هر زمان قابل انتقال است.

#### Law of uniformity: قانون همساني

هنگامی کـه دو هموزیگوت با آللهـای مختلف آمیزش داده میشـوند، همه زادهها در نسـل ۴۱ یکسان و هتروزیگوت هستند (یعنی صفات با هم ترکیب نمیشوند و می توانند دوباره در نسلهای بعدی ظاهر شوند).

# Leading strand: رشته پیشرو

سنتز یکی از رشتههای DNA در طی همانندسازی DNA در جهت ۵ به ۳ ساخته شده و به عنوان یک فرآیند پیوسته رخ می دهد.

## Lethal mutation: جهش کشنده

جهشی که منجر به مرگ زودرس یک فرد یا ارگانیسم میشود

# Leucine zipper: زیپ لوسین

یک موتیف متصل شـونده به DNA که بیان ژن را کنترل می کند

## Liability: استعداد

مفهوم مورد استفاده در بیماریهایی که به صورت چند عاملی تعیین میشوند و همه عوامل ایجاد کننده احتمالی در نظر گرفته میشود.

#### Library: کتابخانه

مجموعهای از قطعات DNA کلون شده مشتق از منبع DNA خاص (به عنوان مثال، یک کتابخانه cDNA از رونوشتهای یک بافت خاص، یا کتابخانه ژنومی).

#### Ligase: ليگاز

آنزیمی که برای اتصال مولکولهای DNA استفاده میشود.

#### Ligation: اتصال

تشکیل پیوندهای فسفودی استر برای پیوند دو مولکول اسید نوکلئیک.

## (Limbal stem cell (LSC): سلولهای بنیادی قرنیه

یک سلول بنیادی واقع در لایه اپیتلیال پایه در قرنیه.

#### Linkage: پیوستگی

دو لکوس نزدیک به هم برروی یک کروموزوم، که آللهای موجود در این دو لکوس معمولاً در طی تشکیل گامت در میوز با هم منتقل میشوند.

# Linkage disequilibrium: عدم تعادل پیوستگی

انتقال دو یا چند آلل در جایگاههای نزدیک به هم بیشتر ار حد انتظار.

# Linkage phase: فاز پیوستگی

أرايش أللها كه با هم در طي نسلها انتقال مي يابند.

#### Liposomes: ليبوزوم ها

ساختارهای شبه سلولی که به طور مصنوعی آماده شده است که در آن یک یا چند لایه بیومولکولی از فسفولیپیدها، یک یا چند بخش آلی را در بر می گیرد که می تواند شامل پروتئین باشد.

## Localization sequence: سیگنال هدایت کننده

توالیهای اسید آمینه کوتاه اختصاصی در پروتئینهای تازه سینتز شده که منجر به انتقال آنها به مکانهای سلولی خاص مانند هسته یا ترشح آنها میشود.

# Location score؛ امتياز موقعيت مكاني

نمایش نموداری از نسبتهای احتمال که در آنالیز پیوستگی چند نقطهای استفاده می شود .

#### Locus: لكوس

محل یک ژن در کروموزوم

# Locus control region (LCR): منطقه کنترل کننده جایگاه ژنی

(LCR) ناحیه ای در نزدیکی ژنهای گلوبینی شبه بتا که در تنظیم زمان شروع بیان و اختصاصیت بافتی بیان آنها در طول تکوین نقش دارند.

#### Locus heterogeneity: هتروژنی لکوسی

پدیدهای که در آن یک اختلال به علت جهش در بیش از یک ژن یا مکان ایجاد میشود.

#### LOD :LOD score امتياز

لگاریتم شانس: مقادیر ریاضی احتمال نسبی به هم پیوستگی دو جایگاه

# (LINEs) Long interspersed nuclear elements: عناصـــر هستهای پراکنده طولاتی (LINEs) 50000

تا ۱۰۰۰۰۰ کپی از یک توالی DNA با طول تقریباً ۶۰۰۰ جفت باز که تقریباً هر ۵۰ کیلو باز یک بار رخ می دهد و کدکننده یک نسخه بردار معکوس است.

## (LOng terminal repeat (LTR): تكرار طويل انتهايي (LTR)

یکی از دو بخش طولانی DNA دو رشته ای که توسط ترانس کریپتاز معکوس از RNA یک رتروویروس دخیل در تنظیم بیان ویروسی سنتز شده است.

# (LOCH) Loss of constitutional heterozygosity: فقدان هتروزیگوسیتی ساختاری (LOCH)

از دست دادن یک آلل به ارث رسیده از والدین؛ اغلب به عنوان خضربه دوم کر تومورزایی دیده می شود.

# Loss of function mutation: جهش از دست رفتن عملكرد

کاهش یا عدم فعالیت یک ژن، که اغلب منجر به ویژگیهای فنوتیپی یک اختلال میشود.

# Loss of heterozygosity (LOH): از دست دادن هتروزیگوسیتی (LOH)

یک رویـداد کروموزومی که منجر به از دسـت دادن یک نسخه از یک ژن و ناحیه کروموزومی اطراف آن میشود.

# (LOI) فقدان نشان گذاری (LOI) فقدان نشان گذاری

در اپی ژنتیک، حذف متیلاسیون DNA، امکان بیان ژن را فراهم میکند.

# (LOw copy repeats (LCRs: تکرارهای با تعداد کپی کم

(LCR) توالی همای همولوگ DNA (بیش از ۹۵ درصد شباهت توالی) که در سراسر ژنوم پراکنده شده و ژنوم را مستعد به نوترکیبی نابرابر می کند.

# Low resolution mapping: نقشه برداری با حد تفکیک پایین به قسمت نقشه کروموزومی مراجعه کنید

# Lymphokines: لنفوكاينها

گلیکوپروتئینهایی که از لنفوسیتهای T پس از تماس با یک آنتی ژن آزاد میشوند که روی سلولهای دیگر سیستم

ایمنی میزبان اثر میگذارد.

## Lyonization: ليونيزاسيون

فرآیند غیرفعال سازی یکی از کروموزومهای X در زنان، که در ابتدا توسط ژنتیک دان ماری لیون پیشنهاد شده است.

#### Lysosome: ليزوزوم

اندامک متصل به غشای داخل سلولی که با هضم مواد نامطلوب به عنوان یک سیستم دفع زباله عمل می کند.

# (MHC) Major histocompatibility complex: کمپلکـــس سازگاری بافتی اصلی (MHC)

یک لکوس چند ژنی که کد کننده آنتی ژنهای سازگاری بافتی میباشد، و شامل پاسخهای ایمنی میشود و در پیوند عضو مهم است.

#### Malformation: بدشکلی

نقص ساختاری اولیه در یک عضو یا بخشی از یک اندام که ناشی از یک ناهنجاری ارثی تکوینی است.

# Manifesting heterozygote, or carrier: هتروزیگـــوت تظاهرکننده یا حامل.

پدیدهای دریک زن حامل برای یک اختلال وابسته به جنس علائه را بروز میدهد (به عنوان مثال ضعف عضلانی در یک ناقل دیستروفی عضلانی دوشن) X به علت غیرفعال سازی غیر تصادفی کروموزوم

#### Map unit: واحد نقشه

بخش سانتی مورگان را مشاهده کنید.

## Marker: مارکر

یک اصطلاح ساده میباشد که برای یک گروه خونی، پلیمورفیسیم بیوشیمیایی یا DNA استفاده میشود که اگر نشان داده شود با یک بیماری پیوستگی دارد، میتواند برای تشخیص پیش از علائم، تعیین وضعیت حامل بودن و تشخیص پیش از تولد به کار برده شود.

# Marker chromosome: کروموزوم مارکر

یک کروموزوم کوچک، اضافی با ساختاری غیرطبیعی

# Massively parallel sequencing

توالی یابی DNA از سنتز با ظرفیت بالا بر اساس مونتاژ چند قطعه که باهم همپوشانی دارند، با استفاده DNA بر خلاف تفکیک محصولات پایان زنجیره

# Maternal (matrilineal) inheritance: توارث مادری

انتقال یک ناهنجاری از طریق مادر

#### Maximum likelihood method

روش حداکثر احتمال: محاسبه امتیاز LOD برای مقادیر مختلف کسر نوترکیبی تتا به منظور بهترین تخمین کسر نوترکیبی.

#### Meiosis: ميوز

نوعی تقسیک سلولی که در تولید گامت اتفاق میافتد و طی آن تعداد کروموزومهای سوماتیک نصف میشود و در نتیجه گامتهای هاپلوئید ایجاد میکند.

#### Meiotic drive: رانش میوزی

انتقال ترجیحی یکی از جفت آلل در طی میوز

# Membrane attack complex (MAC): کمپلکـــس حمله به

غشا

ساختاری که بر روی سطح سلولهای باکتریایی بیماری زا و در در نتیجه فعال شدن مسیرهای ایمنی میزبان ایجاد میشود.

#### Mendelian inheritance: توارث مندلی

توارثی که از قوانین مندل مانند تفکیک اَللها و جورشدن مستقل پیروی میکند.

#### Mesoderm: مزودرم

یکی از سـه لایه سـلولی در جنین اولیه؛ کـه از این لایه عضلات، قوسهای حلقی، بافت همبند، اسـتخوان و غضروف، اندوتلیوم عروق خونی و کلیهها ایجاد میشوند.

# :RNA (mRNA) :Messenger RNA (mRNA)

یک مولکول تک رشتهای مکمل یکی از تک رشتههای DNAدورشتهای که در حین رونویسی سنتز می شود و اطلاعات ژنتیکی موجود در DNA را برای سنتز پروتئین به ریبوزوم انتقال می دهد.

## Metabolic disorder: اختلالات متابوليسمى

یک ناهنجاری ارثی که شامل یک نقص بیوشیمیایی است (یعنی یک خطای متابولیسمی وراثتی)

#### Metabolomics: متابولیک

علم مطالعه فرآیندهای مربوط به متابولیتهای شیمیایی

#### Metacentric: متاسانتریک

اصطلاحی که برای توصیف کروموزومهایی استفاده میشود که در آنها سانترومر مرکزی است و طول هر دو بازو تقریبا برابر است.

#### Metaphase: متافاز

مرحلهای از تقسیم سلولی که در آن کروموزومها روی صفحه استوایی قرار میگیرند و غشای هسته ناپدید میشود.

# Metaphase spreads: گسترش متافازی

آمادهسازی کروموزومهای موجود در مرحله متافاز میتوز که در این مرحله حداکثر فشردگی را دارند.

#### Methylation: متيلاسيون

اثر شیمیایی خاصی برروی DNA که در طی گامتوژنز رخ میدهد (این حالت در بخش کوچکی از ژنوم اعمال میشود).

# (microarray CGH): ریزآرایه)

هیبریداسیون ژنومی مقایسهای ریزآرایه همچنین به عنوان ریزآرایه کروموزوم (CMA) یا آرایه CGH که بر اساس -two کوتاه بران توالی کوتاه کوتاه تشکیل شده است.

#### Microdeletion: ريز حذف

حذف کروموزومی کوچک قابل تشخیص با آنالیز کروموزومی پرومتافاز با حد تفکیک بالایا FISH

# Microdeletion syndrome: سندرمهای ریز حذفی

الگوی ناهنجاریهایی که ناشی از ریزحذف کروموزوم

# DNA :Microsatellite DNA میکروستلایت

تنوع چند شکلی در توالیهای DNA، که ناشی از تعداد متغیری از تکرارهای پشت سر هم دی نوکلئوتیدی CA، دی نوکلئوتیدی و تترانوکلئوتیدی میباشند.

# Microsatellite instability (MSI): ناپایداری میکروستلایتی (MSI)

تغییر اندازه مار کرهای پلی مورفیسیمی میکروستلایتی در مقایسیه با مار کرهای اصلی که نشان دهنده سیستم ترمیم جفت باز ناجور در سندرم لینج میباشد.

# Microtubules: ميكروتوبول ها

لولههای استوانهای بلند متشکل از دستههایی از رشتههای کوچک میباشد و بخش مهمی از اسکلت سلولی هستند.

## Minichromosomes: مینی کروموزومها

کروموزومهای ساخته شده مصنوعی حاوی عناصر سانترومری و تلومری که تکثیر خارجی را به DNA صورت مستقل امکان پذیر می کند.

# Minidystrophin: مینی دیستروفین

یک ژن دیستروفین اصلاح شده که در آن مقدار زیادی از ژن حذف شده است، اما هنوز عملکرد نسبتاً طبیعی دارد.

Minigene: مینی ژن

ساختاری از یک ژن با اکثرتوالیهایی که حذف شده اند ولی همچنان عملکردی دارد (به عنوان مثال یک مینی ژن دسته فدن)

#### Minisatellite: مینی ستلایت

تنوع پلی مورفیسیمی در توالیهای DNA ناشیی از تعداد متغیری از تکرارهای پشت سرهم از یک توالی DNA کوتاه.

# Mismatch repair: سیستم تعمیر جغت باز ناجور

یک سیستم مولکولی برای تشخیص و ترمیم درجها و حذفهای اشتباهی که ممکن است در طول همانند سازی DNA به منظورترمیم برخی از اشکال آسیب DNA ایجاد شود.

# Mismatch repair genes: ژنهای تعمیر جفت باز ناجور

ایـن ژنها زمانیکه جهش میابند موجب نقص در سیسـتم ترمیم DNA میشوند به طور نمونه به سندرم لینچ مرتبط هستند.

#### Missense mutation: جهش بدمعنی

یک جهش نقطهای که منجر به تغییر در کدون تعیین کننده یک اسید آمینه می شود.

# Missing heritability: عدم وراثت پذیری

اصطلاحی به این مفهوم اطلاق می شود که گونههای ژنتیکی منفرد نمی توانند بسیاری از توارث پذیری بیماریها، رفتارها و فنوتیپهای مختلف را توضیح دهند.

## Mitochondria: میتوکندری

ساختارهای کوچک واقع در سیتوپلاسم که مرتبط به تنفس سلولی می باشند.

# (mtDNA) Mitochondrial DNA (mtDNA)

میتوکندری ها دارای ماده ژنتیکی خود هستند که آنزیمهای دخیل در واکنشهای تولید کننده انرژی را کد میکند، جهش در آنها در ارتباط با بیماری های خاصی در انسان میباشد.

# Mitochondrial inheritance: وراثت ميتوكندريايي

انتقال یک صفت میتوکندریایی منحصراً از طریق خویشاوندان مادری رخ میدهد.

#### Mitosis: میتوز

نوع تقسیم سلولی که در همانندسازی سلولهای سوماتیکی رخ میدهد.

## Mixoploidy: میکسوپلوئیدی

وجود ردههای سلولی با ساختار ژنتیکی متفاوت در یک فرد.

Modifier gene: ژن اصلاح کننده

تنوع فنوتیپی ناشی از برهمکنش با ژنهای دیگر.

## Molecular genetics: ژنتیک مولکولی

علمی که ساختار و عملکرد ژن ها، بیماریها و وراثت بیولوژیکی را در سطح مولکولی مطالعه میکند.

# Monogenic: تک ژنی

به یک بیماری یا ویژگی تعیین شده ژنتیکی اشاره دارد که توسط یک واریانت DNA در یک ژن منفرد (مندلیان) ایجاد میشود.

#### Monosomy: متوزومی

از دست دادن یک عضو از یک جفت کروموزوم همولوگ به طــوری که یک کروموزوم کمتر از تعداد دیپلوئید کروموزومها (2N-1) باشد.

# (Monozygotic twins (=identical): دوقلوهـــای تک زیگوتی (=همسان)

نوعی از دوقلوهایی کـه از یک تخمک لقاح یافته منفرد به دست میآیند.

#### Morphogen: مورفوژن

یک ماده شیمیایی یا مادهای که فرآیند رشد را تعیین میکند.

# Morpholino: مورفولينو

یک مولکول الیگومر (الیگو) که برای اصلاح بیان ژن استفاده می شود، که عمدتاً در تحقیقات برای از بین بردن عملکرد ژن استفاده می شود.

#### Morphogenesis: مورفوژنز

تكامل و تكوين ساختار و شكل.

#### Morula: مورولا

مرحله ۱۲ تا ۱۶ سلولی جنین اولیه در ۳ روز پس از لقاح.

## Mosaicism: موزائيسم

به وجود دو یا چند رده سلولی در یک فرد یا بافت، (چه در سطح کروموزومی یا ژنی ) گفته می شود.

# mRNA پیرایش mRNA splicing

برداشتن توالیهای غیرکدکننده مداخلهگر یا اینترونها در mRNAولیه که درنتیجه اگزونهای ناپیوسته به هم متصل می mRNA بالغ کوتاهتر را قبل از انتقال آن به ریبوزومهای سیتوپلاسم برای ترجمه تشکیل دهند.

# Multifactorial: چند عاملی

در ژنتیک، به عاملی که موجب بیماری می شـود وتک ژنی نیست اما ممکن است ناشی از چندین واریانت ژنتیکی ± تأثیرات محیطی باشد.

## Multifactorial inheritance: توراث چند عاملی

توراثی که توسط بسیاری از ژنها با اثرات افزایشی اندک (چند ژنی) و اثرات محیطی ایجاد میشود.

# Multigene families: خانوادههای چند ژنی

ژنهایی با شباهت عملکردی و ایا توالی را گویند.

## Multiple alleles: آللهای چندگانه

وجود بیش از دو آلل در یک لکوس خاص در یک جمعیت.

# Multiple displacement amplification: واکنش تکثیر با جایگزینیهای متعدد

یک تکنیک تکثیر DNA مبتنی بر غیر PCR است که می تواند به سرعت مقادیر بسیار کمی از DNA را تکثیر کند و محصولاتی با اندازه بزرگتر از PCR معمولی تولید کند.

## Multiple myeloma: میلومای چندگانه

یک سـرطان سلولهای B تولید کننده آنتی بادی که منجر به تولید یک گونه منفرد از یک آنتی بادی در مقادیر زیاد میشود.

# Multipoint linkage analysis: آناليز پيوستگى چند نقطهاى

آنالیز تفکیک آللها در تعدادی از جایگاههای نزدیک به هم.

#### Mutable: جهش پذیر

تشعشعات یونیزه کننده طبیعی یا مصنوعی، عامل شیمیایی یا عامل فیزیکی که میتواند باعث ایجاد تغییرات در DNA شود.

## Mutant: جهش يافته

ژنی که دچار تغییر یا جهش شده است.

#### Mutation: جهش

تغییر در ماده ژنتیکی، که در یک ژن یا در تعداد یا ساختار کروموزومها رخ میدهد. جهشی که در کروموزومها رخ میدهد توارثی میباشد. جهشی که در سلولهای سیوماتیک ایجاد میشود ارثی نیست.

## Mutation rate: نرخ جهش

تعداد جهشهایی که در هر لکوس (جایگاه ژنی) خاص، در هر گامت و در هر نسل رخ میدهد.

#### Mutational heterogeneity: هتروژنی موتاسیونی

وقوع بیش از یک جهش در یک بیماری تک ژنی خاص

#### Mutational signature: اثر جهشی

در ژنتیک سـرطان، الگوی منحصربه فردی از جهشها در سـلولهای سـوماتیک دیده میشـود که در نتیجه فرآیندهای جهشی مختلف در روند توسعه سرطان رخ میدهد.

# Mutator genes: ژنهای جهشزا

ژنهای معادل ژنهایی که در مخمـر کدکننده آنزیمهای تصحیح کننده DNA میباشـند و در انسـان موجب سندرم لینچ میشود.

## Natural killer (NK) cells: سلولهای کشنده طبیعی

لنفوسیتهای دانه دار بزرگ با گیرنده های متصل شونده به کربوهیدرات در سطح سلولی.

خــود که گلیکوپروتئینهای بــا وزن مولکولی بالا را که در سطح سلولی ســلول آلوده وجود دارند، را تشخیص میدهند، که در نتیجه ویروس عملکردهای تکثیر سلولی را به عهده میگیرد.

#### NDD: اختلال رشد عصبي

#### Neural crest: ستيغ عصبي

گروه ناپایداری ازسلولهای در حال تکوین در مهره داران که از اکتودرم جنینی منشا می گیرد و در نهایت ملانوسیتها، غضروف و استخوانهای ناحیه جمجمه، عضلات صاف و برخی سلولهای عصبی را ایجاد می کنند.

#### Neurocristopathy: نوروکریستوپاتی

پاتولوژی مشتق شده از نقص در سلولها و بافتهای مشتق شده از تاج عصبی را گویند.

## Neutral gene: ژن خنثی

ژنی که به نظر میرسد هیچ تاثیر آشکاری بر احتمال توانایی فرد برای زنده ماندن ندارد.

## Neutropenias: نوتروپنی

هر بیماری با تعداد غیر طبیعی کم از گلبولهای سفید خون را گویند.

#### New mutation: جهش جدید

وقوع تغییر در یک ژن که به عنوان یک رویداد جدید ایجاد میشود. همچنین به عنوان جهشdenovo نیز شناخته می شود.

# Next generation sequencing (NGS): توالی یابسی نسسل آننده

فناوری های توالی یابی DNA با توان عملیاتی بالا که آنالیز سریع کل ژنوم یا کل اگزوم را تسهیل می کند.

# Nonconservative substitution: جایگزینی غیر حفاظتی

جهشی که یک اسید آمینهای را کد میکند که از نظر شیمیایی متفاوت است (مثلاً بار متفاوتی دارد) و منجر به پروتئینی با ساختار متفاوت می شود.

# Nondisjunction: عدم تفکیک

عسدم جدایی دو عضو از یک جفت کروموزوم همولوگ در طول تقسیم سلولی به طوری که هر دو به یک سلول دختر

منتقل ميشود.

Non identical twins: دوقلوهای غیر همسان به دوقلوهای دو تخمکی رجوع کنید.

# (NIPD: تشــخيص: Noninvasive prenatal diagnosis: تشــخيص غيرتهاجمي پيش از تولد (NIPD)

تکنیک آنالیز DNA آزادشده از سلول جنینی در گردش خون مادر برای تشخیص بیماری جنین در حالی که از خطرات روشهای تهاجمی (آمنیوسنتز، نمونه برداری از پرزهای کوریونی) جلوگیری می کند.

# (NIPT) Noninvasive prenatal testing: تست غیر تهاجمی پیش از تولد (NIPT)

آنالیز DNA آزاد شده از سلول جنینی در گردش خون مادر به عنوان یک آزمایش غربالگری برای تریزومیهای رایج و جنسیت جنین استفاده می شود.

## Nonmaleficence: اصل عدم أسيب رساني

اصلی در اخلاق پزشکی میباشد که ابتدا به بیمار آسیب نرسد (Primumnon nocere).

## Nonmaternity: عدم رابطه مادر فرزندی

فردی که برخلاف آنطور که گفته می شود یا تصور می شود مادر بیولوژیکی کودک نیست.

# Nonpaternity: عدم رابطه پدر فرزندی

فردی که برخلاف أنطور که گفته می شــود یا تصور می شود پدر بیولوژیکی کودک نیست.

Nonpenetrance: عدم نفسوذ بروز یک فرد هتروزیگوت برای یک ژن اتوزومال غالب اما هیچ نشانهای از آن را نشان نمیدهد

## Nonrandom mating: أميزش غير تصادفي

أميزش جورشده (Assortative)رجوع كنيد.

# (NMD) Nonsense mediated decay: تخریب با واســطه جهش بی معنی

مسیری در یوکاریوتها میباشد که عملکرد آن موجب کاهش خطا در بیان ژن می شود و با محدود کردن رونویسی mRNA منجر به کدون خاتمه زودهنگام می شود.

## Nonsense mutation: جهش بی معنی

جهشــی که منجر به یکی از کدونهای پایانی میشود و در نتیجه منجر به خاتمه زودهنگام ترجمه پروتئین میشود.

# Nonsynonymous mutation: جهش نامترادف

جهشی که منجر به تغییر در پلی پپتید کدشده میشود.

#### Normal allele: ألل طبيعي

نسخه فاقد جهش یک ژن یا توالی مورد توافق A DN.

#### Northern blotting: نور ترن بلات

تفکیک الکتروفوزی mRNA و سپس انتقال آن به یک فیلتر و تعیین موقعیت با یک پروب نشاندار رادیواکتیو

# Nuchal translucency: عدم شفافیت گردنی

به ارزیایی مقدار مایع جمع شده در پشت گردن جنین گویند، که معمولاً از طریق یک سونوگرافی در اواخر سه ماهه اول بارداری انجام میشود.

# Nuclear envelope: غشای هسته

غشای اطراف هسته که آن را از سیتوپلاسم جدا می کند.

## Nuclear pores: منافذ هستهای

شکافهایی در غشای هسته که به مواد اجازه می دهد از هسته به سیتوپلاسم و بالعکس عبور کنند.

#### Nucleolus: هستک

ساختاری درون هسته که حاوی سطوح بالایی از RNA است.

## Nucleosome: نوكلئوزوم

زيرواحد DNA هيستون يک کروموزوم.

#### Nucleotide: نوكلئوتيد

اسید نوکلئیک از نوکلئوتیدهای زیادی تشکیل شده است که هر یک از یک باز نیتروژن دار، یک قندپنتوز و یک گروه فسفات تشکیل شده است.

# Nucleotide excision repair: ترمیم برش نوکلئوتیدی

یکی از سمه مسیر ترمیم برش برای ترمیم DNA تک رشتهای، به ویژه برای آسیبهای ناشیی از نور ماورای بنفش می باشد.

#### Nucleus: هسته

ساختاری در داخل سلول که حاوی کروموزومها و هستک است.

## Null allele: به أمورف مراجعه كنيد.

#### Nullisomy: نولی زومی

از دست دادن هر دو عضو یک جفت کروموزوم همولوگ.

## Obligate carrier: حامل اجباری

فردی که بر اساس تجزیه و تحلیل شجره نامه، باید دارای یک نوع ژن خاص باشد. (به عنوان مثال والدین کودک مبتلا به اختلال اتوزومال مغلوب)

## Odds ratio (OR): نسبت احتمالات

روشی آماری برای تعیین میزان همراهی یک ویژگی یا مشخصه؛ OR از ۱ به معنی احتمال برابر گرفته شده است.

#### Oligogene: اليگوژنيک

تعداد نسبتا کمی از ژنهایی که منجر به ایجاد فنوتیپ بیماری میشود.

# Oligogenic: اليگوژنيک

مربوط به علیت توسط تعداد کمی از واریانتهای ژنی،

## Oligonucleotide: اليكونوكلئوتيد

زنجیرهای از تقریبا چند نوکلئوتید.

# Oncogene: انکوژن

ژنی که بر رشد یا تکوین سلولی تأثیر میگذارد و میتواند باعث سرطان شود.

#### Oncogenic: سرطانزا

در واقع علت سرطان است.

# (or protein) One gene–one enzyme: خود بر: یک ژن – یک اَنزیم (یا پروتئین)

به این مفهوم که هر ژن طرح اولیه یک آنزیم اسبت، که به نوبه یک مرحله خاص در مسیر متابولیکی تأثیر میگذارد – که اکنون مشخص شده که این مورد یک ساده انگاری واضح است.

## Opsonization: اپسونیزاسیون

أماده سازی > یک عامل عفونی برای ایجاد یک پاسخ ایمنی

# Origins of replication: مبدا همانندسازی

نقاطی که در آنها همانندسازی DNA شروع میشود.

## Orthologous: ار تولوی

ژنها یا توالیهای حفظ شده بین گونهها

#### Ova: تخمکها

گامتهای ماده هاپلوئید بالغ

# Oz: اوز

گروه واریانت ژنتیکی ایمونوگلوبولینهای زنجیره سبک ۸

# :P1 derived artificial chromosomes (PACs) کروموزومهای مصنوعی مشتق شده از P1(PACs)

ترکیبی از P1 و فاکتور F به منظور حمل قطعات DNA بیش از ۱۵۰ کیلو باز

## Pachytene quadrivalent: چهارظرفیتی پاکی تن

ترتیبی که توسط دو جفت کروموزوم درگیر در یک جابجایی متقابل در هنگام تفکیک در میوز I تشکیل میشود.

## Packaging cell line: رده سلولی بستهبندی کننده

یک رده سلولی که با یک رتروویروس آلوده شده است که در آن پروویروس از نظر ژنتیکی طوری مهندسی شده است که توالی بستهبندی DNA پروویروسی لازم برای تولید ویروسهای عفونی را نداشته باشد.

# Packaging sequence: توالی بستهبندی کننده

توالـــی DNA پروویروس مرتبط به DNA یک رتروویروس، که برای بســـتهبندی RNA رتروویروسی به یک ویروس عفونی لازم است.

## Pain: رنگ آمیزی

استفاده از پروبهای نشاندار شده با فلورسنت که از یک کروموزوم یا از یک ناحیه مشتق شدهاند، به منظورهیبریدسازی کروموزوم موجود در یک گسترش متافازی.

# Pair rule mutant: جهش یافته

ژنهای تکوینی شناسایی شده در مگس سرکه که باعث حذفهای الگو دهی در بخشهای متناوب میشوند.

## Panmixis: پان میکسی

جفت گیری تصادفی را مشاهده کنید

## Paracentric inversion: وارونگی پاراسنتریک

وارونگی کروموزومی که در آن سانترومر درگیر نمیشود.

#### Paralogous: پارالوگ

شباهت نزدیک ژنها از خوشههای مختلف (به عنوان مثال، HOXD13 و HOXD13)

## Paraprotein: پاراپروتئین

یک قطعه غیرطبیعی ایمونوگلوبولین Ig یا زنجیره سبک (Ig) که در اثر تکثیر نابجای مونوکلونال سلولهای پلاسما تولید می شود.

#### Parthenogenesis: بكرزايي

تشکیل یک ارگانیسم از یک تخمک لقاح نیافته.

# Partial sex linkage: پيوستگي جنسي ناقص

اصطلاحی که برای توصیف ژنهای روی بخش همولوگ یا شبه اتوزومی کروموزومهای X و ۲به کار میرود.

#### Pathogenic variant: واريانت بيماريزا

به قسمت جهش مراجعه کنید.

## Penetrance: نفوذپذیری

نسبت هتروزیگوتها برای یک ژن غالب که یک صفت را بیان می کنند، حتی اگر خفیف باشد.

#### Peptide: پپتید

یک اسید أمینه، بخشی از یک پروتئین

# Pericentric inversion: واژگونی پری سنتریک

یک واژگونی کروموزومی که شامل سانترومر است.

## Peroxisome: پراکسی زوم

یک اندامک درون سلولی که تقریباً در تمام یوکاریوتها یافت میشود و در کاتابولیسم اسیدهای چرب با زنجیره بسیار طولانی و سایر مواد شیمیایی دخیل است.

#### Permissible dose: دز مجاز

یک حد مجاز اختیاری که احتمالاً بسیار کمتر از آن دزی است که می تواند تأثیر قابل توجهی بر فراوانی جهشهای مضر در جمعیت داشته باشد.

#### Phase: فاژ

مخفف باكتريوفاژ

#### Pharmacogenetics: فارماكوژنتيك

مطالعه تفاوت ژنتیکی ارثی، در متابولیسیم داروها که میتوانند در پاسخهای دارویی افراد تاثیر بگذارند.

# Pharmacogenomics: فارماكوژنوميك

مشابه فارماکوژنتیک: مطالعه نقش ژنوم در پاسخگویی به دارو و تفاوت بین افراد.

## Pharmacokinetics: فارماكوكينتيك

مشابه فارماکودینامیک: مطالعه سرنوشت داروها و موادی که به یک موجود زنده تجویز میشود.

#### Phase: فاز

رابطـه دو یا چند آلل (مارکـر DNA) در دو جایگاه ژنتیکی پیوسته. اگر آللها روی یک کروموزوم فیزیکی قرار گرفته باشند، آنها در یک فاز یا جفت شده هستند.

#### Phenocopy: فنوكيي

بیماری که در اثر عوامل محیطی ایجاد می شود اما شبیه حالتی می باشد که علت آن ژنتیکی است.

# :Phenol enhanced reassociation technique (pERT) روش تشدید اتصال مجدد با واسطه فنل

استفاده از فنل شیمیایی برای تسهیل هیبریداسیون مجدد منابع کمی متفاوت از DNA دو رشتهای برای جداسازی توالیهایی که در هر گونه وجود ندارد.

## Phenotype: فنوتيپ ظاهر

(فیزیکی، بیوشیمیایی و فیزیولوژیکی) یک فرد که از تعامل محیط و ژنوتیپ حاصل میشود.



# (Philadelphia chromosome (Ph1: كروموزوم فيلادلفيا

شکل کوتاه شده کروموزوم ۲۲ که از جابجایی ناشی می شود و حاوی ژن ادغامی BCR-ABLI می باشد که در لوسمی میلوئید مزمن مشاهده می شود.

#### type Pl: نوع Pl

اختصاری برای <sup>ر</sup>مهار کننده پروتئاز است که مرتبط به نقص آلفا ۱ آنتی تریبسین میباشد.

#### Plasmid: پلاسمید

یک DNA دو رشتهای کوچک و حلقوی که قادر به تکثیر مستقل در یک باکتری میباشد.

## Pleiotropy: اثرات متعدد یک ژن

#### Plexiform: پلکسی فرم

مرتبط یا شبیه به یک شبکه که اغلب در رابطه با یک نوروفیبرومای بزرگ و/ یا عمیق میباشد.

## Point mutation: جهش نقطهای

جایگزینی، درج یا حذف یک باز نوکلئوتیدی در DNA. جهش «به مفهوم» بیماری زا است و معمولا در ناحیه کدکننده یک ژن رخ می دهد.

#### Polar body: اجسام قطبی

سلول دختری گامت حاصل از تقسیم در در میوز I و II که به گامت بالغ تبدیل نمی شود.

#### Polarity: قطبیت

در بیوشیمی، به مولکولهایی اطلاق می شود که تفکیک بارهای الکتریکی مثبت و منفی را در ساختار خود نشان می دهند. در زیست شناسی تکوینی، به ایجاد یک محور در ساختارهای اولیه اشاره دارد.

# Polyadenylation signal mutation: جهش ســيگنال پلی آدنيلاسيون

جهشی که بر یک توالی پلی(A) که عملکرد سیگنالینگ دارد، تأثیر میگذارد.

## Poly (A) tail: دم پلی A

دنبالهای از ۲۰ تا ۲۰۰ باقی مانده اسید آدنیلیک که به انتهای ۳۳ اکثر mRNA های یوکاریوتی اضافه می شود و با مقاوم کردن انها در برابر هضم نوکلئازی، پایداری mRNA را افزایش می دهد.

#### Polygenes: پلی ژنها

ژنهایی که سیهم افزایشی کوچکی در ایجاد یک صفت چند ژنی دارند.

## Polygenic inheritance: توارث چندژنی

مشارکت ژنتیکی در علت شناسی اختلالاتی که در ایجاد آن عوامل محیطی و ژنتیکی وجود نقش دارند.

## Polygenic risk score (PRS): امتیاز ریسک چند ژنی

مجموع گونههای تک نوکلئوتیدی مرتبط با صفات، وزندهی شده بر اساس اثر آنها، معیاری کلی از مسئولیت فرد در ابتلا به بیماری را ارائه میکند.

#### (Polymerase chain reaction (PCR: واكنش زنجيرهاي پلي .

مرازى

یک سری از واکنشهای تکراری شامل استفاده از پرایمرهای الیگونوکلئوتیدی و DNA پلیمراز است که برای تکثیر یک توالی DNA خاص مورد علاقه استفاده میشود.

# Polymorphic information content (PIC): محتواي اطلاعاتي

پلىمورقىسمى

مقدار تغییرات در یک جایگاه خاص در DNA

#### Polymorphism: پلی مورفیسم

وقوع دو یا چند شـکل ژنتیکی در جمعیت در فراوانیهایی خاصی که نادرترین آنهاها را نمی توان تنها با جهش حفظ کرد.

# Polypeptide: پلی پېتید

# (Polysome (=polyribosome): پلی زوم (=پلی ریبوزوم)

گروهی از ریبوزومهای مرتبط با یک مولکول mRNA

# Population genetics: ژنتیک جمعیت

بررسی توزیع اللها در جمعیتها.

# Positional candidate gene: ژن کاندید موضعی

ژنی که در یک ناحیه کروموزومی خاص قرار دارد و تصور میشود که ژن مسئول یک بیماری یا فنوتیپ مورد مطالعه را در خود جای داده است. این ژن به دلیل اینکه در ناحیه کروموزومی خاص قرار دارد، کاندید میباشد.

## Positional cloning: کلونسازی موضعی

نقشـه برداری از یـک ناهنجاری در یـک ناحیه خاص از کروموزوم، که منجر به شناسایی ژن مسئول ناهنجاری میشود.

## Positive predictive value: میزان پیش بینی کننده مثبت

در آمار، تعداد مثبت واقعی تقسیم بر تعداد کل نتایج مثبت که شامل موارد مثبت کاذب میباشد.

# Posterior information: اطلاعات پسین

اطلاعات موجود حاصل از نتایج آزمایشات یا آنالیز فرزندان

در شجره نامه برای محاسبه خطر نهایی

# Posterior probability: احتمال پسین

احتمال ترکیبی برای یک رویداد خاص تقسیم بر مجموع همه احتمالات ترکیبی موجود.

#### Postreplication repair

تعمیر پس از همانندسازی ترمیم DNA آسیب دیده که پس از همانندسازی صورت میگیرد.

# Post translational modification (or processing): اصلاح یا پردازش پس از ترجمه

تغییر زنجیرههای پلی پپتیدی به پروتئینهای بالغ که پس از سنتز آنها توسط ترجمه ریبوزومی mRNA رخ میدهد.

# Precision medicine: پزشکی شخصی

استفاده از اطلاعات ژنومی، به عنوان مثال از فارماکوژنتیک یا توالی یابی تومورهای سوماتیکی، برای ارائه درمانهای مناسب (مثلاً در سرطان؛ یک اصطلاح جایگزین برای پزشکی شخصی) میباشد.

#### Predictive testing: أزمايش پيش بيني كننده

آزماییش پیش از بروز علائم (به عنوان مثال، در رابطه با آزمایش افراد در معرض خطر بیماری هانتینگتون)

# (PGD) Preimplantation genetic diagnosis: تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی

توانایی تشخیص وجود یک اختلال ارثی در یک لقاح انجام شده در شیشه قبل از القا مجدد

# Preimplantation genetic haplotyping: هاپلوتایسپ ژنتیکی پیش از لانه گزینی

استفاده از نشانگرهای مرتبط (به جای آنالیز جهش) برای تعیین وضعیت ژنتیکی جنین اولیه در تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی.

#### Premutation: پیش جہش

وجود یک ژن به شکل ناپایدار میتواند تحت یک رویداد خاص دچار جهش بیشتر برای ایجاد بیماری شود.

# Prenatal diagnosis: تشخیص پیش از تولد

استفاده از آزمایشات در دوران بارداری برای تعیین اینکه آیا کودک متولد نشده به یک بیماری خاص مبتلا است یا خیر.

# Presymptomatic: پیش از بروز علائم

در بیماریهای ژنتیکی با سن شروع دیرهنگام (یعنی غیر مادرزادی، معمولاً شروع بزرگسالان)، دوره پیش از بروز علائم و نشانههای اختلال وجود دارد.

Presymptomatic diagnosis: تشخيص پيش از بروز علائم

استفاده از آزمایشهایی برای تعیین اینکه آیا یک فرد پیش از بروز علائم یا نشانهای ژن یک اختلال را به ارث برده است یا خیر.

# Presymptomatic testing: أزمايش پيش از بروز علائم

یک اصطلاح جایگزین برای آزمایش پیشبینی کننده.

#### Prevalence: شيوع

در یک مقطع زمانی، نسبت افراد در یک جمعیت معین با یک اختلال یا ویژگی

#### Primary response: پاسخ اولیه

پاسخ به یک عامل عفونی با تولید اولیه IgG و سپس IgM.

#### Prion: پريون

یک ذره عفونی پروتئینی که در ایجاد چندین بیماری نادرتحلیل عصبی دخیل است.

#### Prior probability: احتمال پیشین

احتمال اوليه وقوع يك رويداد

#### Probability: احتمال

نسبت دفعاتی که یک نتیجه در یک سری رویدادهای بزرگ رخ میدهد.

# (Proband (=index case): پروباند (= مورد شاخص)

یک فرد اَسیب دیده (با صرف نظر از جنسیت) که از طریق او خانوادهای مورد توجه یک محقق قرار می گیرد. اگر فرد مذکر باشد پروپوزیتا گویند

# Probe: پروب (کاوش گر)

یک قطعه DNA تک رشتهای نشان دار شده که با توالیهای مکمل در میان قطعات برای مثال روی یک فیلتر نیتروسلولزی، هیبرید می شود، و در نتیجه آن را شناسایی و مکانیابی می کند.

# Processing: پردازش

تغییرات mRNA که در حین رونویســی رخ میدهد، شامل پیرایش، کلاهک گذاری و پلی آدنیلاسیون میباشد.

## Progress zone: منطقه پیشرفت

ناحیه رشد در زیر برجستگی اکتودرمی راسی در جوانه اندام در حال رشد را گویند.

## Prokaryotes: پروکاریوتها

موجودات ابتدایی فاقد هسته مشخص (مانند باکتری).

# Prometaphase: پرومتافاز

مرحلهای از تقسیم سلولی که غشای هسته شروع به متلاشی

شدن می کند و به کروموزومها اجازه می دهد پخش شوند و هر کروموزوم از ناحیه سانترومر خود به میکروتوبولی از دوک میتوزی متصل می شود.

#### Promoter: پروموتر

یک توالی تشخیص که RNA پلیمرازبه آن متصل میشود.

#### Promoter elements: عناصر پروموتر

توالیهای DNA که شامل توالی مورد توافق GGGCGGG، (جعبه AT و جعبه هوگنس غنیی از AT و جعبه AT و جعبه میباشیند. در یک منطقه ۱۰۰ تا ۳۰۰ جفت باز واقع در ۵> یا بالادست توالی کدکننده بسیاری از ژنهای ساختاری درموجودات یوکاریوتی هستند که در نتظیم بیان ژن نقش دارند.

# Pronuclei: پرونوکلئوسها يا پيش هستهها

مرحله پس از لقاح تخمک با حضور هسته تخمک و اسپرم مجزا.

#### Prophase: پروفاز

اولیـن مرحله قابل مشـاهده تقسـیم سـلولی زمانی که کروموزومها منقبض میشوند.

Proposita/propositus: یک فرد زن/ مرد به عنوان فرد ارائه دهنده (پرباند) در یک خانواده.

#### Protein: پروتئين

یک ترکیب آلی پیچیده که از صدها یا هزاران اسید آمینه تشکیل شده است.

#### Proteomics: پروتئومیکس

مقیاس بزرگ پروتئینهای یک موجود زنده (این اصطلاح اولین بار در سال ۱۹۹۷ به کار گرفته شد).

## Protooncogene: پروتونکوژن

ژنی که می تواند با یک جهش فعال کننده به انکوژن تبدیل شود. اصطلاح انکوژن در حال حاضر معمولا برای هر دو نوع ژن طبیعی و فعال استفاده می شود . توالی ژنومی DNA با انکوژن های ویروسی همولوژی نشان می دهد.

#### Pseudoautosomal: شبه اتوزومی

ژنهایی که در نتیجه قرار گرفتن در قسمتهای همولوگ کروموزومهای Xو Y مانند ژنهای اتوزومال عمل میکنند.

## Pseudodominance: شبه غالب

انتقال یک اختلال به صورت غالب زمانی که یک فرد هموزیگوت برای یک ژن مغلوب از طریق قرزندار شدن با فردی که او نیز ناقل است، فرزندان را مبتلا کند.

#### Pseudogene: ژن کاذب

توالی DNA همولوگ با یک ژن شناخته شده اما معمولاً غیرعملکردی است.

## Pseudohermaphrodite: هرمافرودیت کاذب

فردی با اندام تناسلی مبهم یا دستگاه تناسلی خارجی مخالف با کروموزومهای جنسی که در آن تنها بافت گناد مربوط به یک جنس وجود دارد.

## Pseudohypertrophy: هايپرتروفي

کاذب به معنای واقعی کلمه، بزرگ شدن کاذب (به عنوان مثال، در عضلات ساق پای پسران مبتلا به دیستروفی عضلانی دوشن مشاهده می شود).

## Pseudomosaicism: موزائيسم كاذب

یک نوع موزاییک غیر واقعی که به علت کشت سلولها ایجاد می شود.

# Pulsed field gel electrophoresis (PFGE): الكتروفورزژل با ضربان متفاوت

یک تکنیک آنالیز DNA با استفاده از روش الکتروفورز برایپ جداسازی قطعات بزرگ DNA، تا اندازه ۲ میلیون جفت باز میباشد، که با هضم DNA با آنزیمهای محدود کننده، توالیهای شناسایی شده نسبتا طولانی DNA تولید میشود که در نتیجه، DNA را نسبتاً به ندرت برش میدهد.

## Purine: پورين

یک باز نیتروژندار با حلقههای پنج و شــش اتمی که بهم متصل هستند (آدنین و گوانین)

# Pyrimidine: پیریمیدین

یک باز نیتروژن دار با یک حلقه شش اتمی (سیتوزین، اوراسیل، تیمین).

# Quantitative inheritance: توراث كمى

توارث پلی ژنی را مشاهده کنید.

# (Radiation absorbed dose (rad): مقدار پر تو جذب شده

(rad) اندازهگیـــری مقـــدار پرتوهای یونیزهای که توســط بافتها جذب میشود. ۱ راد معادل ۱۰۰ (erg) انرژی جذب شده در هر گرم بافت است.

# Radiation hybrid: سلول هیبریدی پر تو تابی شده

یک سلول غیرطبیعی حاوی قطعات کوچک متعددی از کروموزومهای انسانی که در اثر ادغام با یک سلول انسانی تحت تابش کشنده به وجود آمده است. این سلولها نقش بسیار مفیدی

در نقشه برداری فیزیکی ژن دارند.

#### Random genetic drift: رانش ژنتیکی تصادفی

تغییرات شانسی در فراوانی آللها از یک نسل به نسل دیگر.

# (panmixis=) Random mating: أميسزش تصادفسى (panmixis=)

انتخاب همسر بدون توجه به ژنوتیپ او

## Reading frame: چارچوب خواندن

ترتیب کدونهای سه نوکلئوتید یک ژن که به آمینو اسیدهای پروتئین ترجمه میشوند.

#### Recessive: مغلوب

صفتی که در افرادی که برای یک آلل خاص هموزیگوت اما نه افرادی که هتروزیگوت هستند بیان میشود.

#### Reciprocal translocation: جابجایی متقابل یا دوطرفه

بازآرایی ساختاری کروموزومها که در آن مواد بین یک همولوگ از هردو جفت کروموزوم مبادله میشود. هنگامی که مواد کروموزومی از دست نرود و افزایشی نداشته باشند باز ارایی متعادل است.

## Recombinant DNA molecule: مولكول DNA نو تركيب

اتصال دو توالی DNA مختلف از دو منبع مختلف. (به عنوان مثال، یک حامل حاوی یک توالی ' DNA خارجی)

#### Recombination: نوتر کیبی

کراسینگ اور بین دو جایگاه ژنی متصل بهم.

# Recombination fraction (θ—theta): کسرنوترکیبی (θ-تتا) اندازهگیری فاصله بین دوجایگاه ژنی که با احتمال رخداد کراسینگ اور بین آنها تعیین میشود.

## Reduced penetrance: نفوذكاهش يافته

یک ژن یا آلل غالب که در نسبتی از هتروزیگوتها بروز نمی کند.

# Regression coefficient: ضریب رگرسیون

این ضریب در یک رابطه خطی موجود در دادههای گرافیکی، ثابت است که نشان دهنده میزان تغییر یک متغیر به عنوان تابعی از تغییرات متغیر دیگر است. (یعنی شیب خط رگرسیون است).

# Regression to the mean: رگرسیون به میانگین

در آمار، این پدیده که متغیری که در ابتدا، انتهای اندازه گیری اول است، تمایل دارد که در اندازه گیری دوم به میانگین نزدیک تر باشد – و اگر در اندازه گیری دوم شدیدتر (در انتهای طیف) باشد،

احتمالاً در اندازه گیری اول به میانگین نزدیک تر بوده است.

#### Regulome: رگولوم

به کل مجموعهای از اجزای تنظیم کننده در یک سلول و تعامل آنها، از جمله وابستگی آنها به متغیرها اشاره دارد.

#### Relative: نسبت خویشاوندی

ارتباط یک فرد با فرد دیگر بر اساس شرایط تولد.

## Relative probability: احتمال نسبى

به احتمال پسین مراجعه کنید.

#### Relative risk: ریسک نسبی

فراوانی بروز بیماری در افراد با مارکر خاص در مقایسه با افراد در فاقد مارکر جمعیت عمومی.

#### DNA :Repetitive DNA

توالی های DNA با طول متغیر که تا ۱۰۰۰۰۰ (تکرار متوسط) یا بیش از ۱۰۰۰۰۰ (بسیار تکراری) نسخه در هر ژنوم تکرار می شوند.

# Replication: همانندسازی

فرآیند کپی کردن از DNA دو رشتهای کروموزومی.

## Replication bubble: حباب هماتندسازي

ساختاری که از ادغام دو چنگال همانندسازی مجاور درزمان کپی کردن مولکول DNA یک کروموزوم تشکیل شده است.

## Replication error: اشتباه در همانندسازی

یک اشتباه در فرایند همانندسازی DNA که منجر به جفت شدن ناجور بازهای نوکلئوتیدی، درجها یا حذفهای کوچک میشود. بسیاری از خطاها با فرایند تصحیح اشتباه (Prooof reading) اصلاح میشوند. سپس مواردی که از سیستم تصحیح اشتباه نجات یافتند با سیستم ترمیم جفت باز ناجور ویا سایرسیستمهای ترمیم تصحیح میشوند. خطاها در سیستمهای ترمیم حائز اهمیت هستند.

# Replication fork: چنگال همانندسازی

ساختاری که در محل(های) مبدا همانندسازی مولکول DNA دو رشتهای کروموزومها تشکیل می شود.

# Replication units: واحدهمانندسازی

مجموعهای از ۲۰ تا ۸۰ مکان مبدا همانندسازی DNA.

# Replicons: رپلیکان

یک اصطلاح عمومی برای حاملین DNA مانند پلاسمیدها، فاژها و کاسمیدهایی که دریک سلول باکتریایی میزبان تکثیر

مىشوند،

#### Repressor: سرکوبگر

محصول ژن تنظیم کننده یک اپران که ژن اپراتور را مهار می کند.

#### Repulsion: دافعه

هنگامی که یک آلل خاص در یک مکان در کروموزوم همولوگ برای یک آلل خاص در یک مکان پیوسته قرار دارد.

## Repurposing: تغییر کاربرد

فرآیندی که به موجب آن هر موجودیتی با یک کاربرد مورد نظر به عنوان چیزی با استفاده جایگزین تبدیل یا مجدداً مستقر می شود.

## Response elements: عناصر پاسخگویی

توالیهای تنظیم کننده در DNA که مولکولهای سیگنال دهنده به آن متصل می شوند و در نتیجه رونویسی را کنترل می کنند.

# Restriction endonucleases or enzymes: أنزيم هـــا يـــا اندونو كلثار هاى محدود كننده

گروهی از آنزیمها که هر کدام DNA دو رشتهای را در یک توالی نوکلئوتیدی خاص برش می زنند و از این رو قطعاتی از DNA با طولهای مختلف تولید می کنند.

#### Restriction enzyme: آنزیم محدود کننده

آنزیمـــی (یک پروتئین اندونوکلئــاز) که دارای ویژگی برش DNA در نزدیکی یــک توالی نوکلئوتیدی و جایگاه شناســایی خاص (محل محدودیت) میباشد.

## Restriction fragment: قطعات محدود شده

قطعه DNA توليد شده توسط اندونو كلئاز محدود كننده .

# Restriction fragment length polymorphism ) پلی مورفیسم طولی قطعات محدود شده

پلی مورفیسم ناشی از وجود یا عدم وجود یک جایگاه برش خاص.

## Restriction map: نقشه محدودالاثر

آرایش خطی جایگاههای آنزیم محدودکننده

#### Restriction site: جایگاه برش

توالی بازی که توسط اندونوکلٹاز محدود شناسایی میشود.

# Reticulocytes: رتیکولوسیتها

گلبولهای قرمز نابالغ که هنوز حاوی mRNA هستند.

Retrovirus: رتروويروس

ویروسی که با استفاده از ترانس کریپتاز معکوس خود از ژنوم RNAخود DNA در سلول میزبان تولید می کند. (یعنی برعکس الگوی معمول). سپس سلول میزبان با DNA ویروسی به عنوان بخشی از ژنوم خود رفتار می کند.

#### Reverse genetics: ژنتیک معکوس

فرآیند شناسایی یک پروتئین یا آنزیه از طریق ژنی آن محصول.

## Reverse painting: رنگآمیزی معکوس

تکثیر یک قطعه ناشناخته ماده کروموزومی با استفاده از PCR مانند یک مضاعف شدگیهای کوچک یا مارکرهای کوچک، که سپس به عنوان یک پروب برای هیبریدسازی بر روی یک گسترش متافازی طبیعی برای شناسایی منبع آن قطعه استفاده میشدد.

#### Reverse transcriptase : نسخهبردار معکوس

آنزیمی که سنتز DNA از RNA را کاتالیز می کند.

# pcr :Reverse transcriptase-PCR (RT PCR) همراه با رونویسی معکوس - (RT PCR)

استفاده از یک پرایمر مخصوص که حاوی یک پروموتر و آغازگر ترجمه از mRNA برای (PCR) میباشد و از ان برای ساخت cDNA استفاده می شود.\*

## Ribonucleic acid (RNA): اسید ریبونوکلئیک

(RNA) به RNA مراجعه شود.

# (rRNA) ريبوزومى RNA :Ribosomal RNA (rRNA)

جزء RNA ریبوزومها که برای سنتز پروتئین ضروری است.

#### Ribosomes: ريبوزومها

ساختارهای کروی کوچک در سیتوپلاسم، که غنی از RNA و محل سنتز پروتئین میباشند.

#### Ring chromosome: کروموزوم حلقه

کروموزوم غیرطبیعی ناشیی از شکست در هیر دو بازوی کروموزوم، که انتهای آن به هم متصل می شود و منجر به تشکیل یک حلقه می شود.

# (-ريبونوكلئيك اسيد) RNA: RNA (ribonucleic acid=)

اسید نوکلئیک عمدتاً در هسته و ریبوزومها یافت می شود. RNAپیام رسان اطلاعات ژنتیکی را از هسته به ریبوزومها در سیتوپلاسم منتقل می کند و همچنین به عنوان الگویی برای سنتز پلی پپتیدها عمل می کند.

حامل ژن یک اختلال خاص،

#### Secondary hypertension: فشار خون ثانويه

افزایش فشار خون که در نتیجه یک عامل اولیه دیگر رخ دهد.

# Secondary oocyte or spermatocyte: اووسیت ثانویه یا اسپرماتوسیت

مرحله میانی گامت زایی در ماده یا نر که در آن جفتهای کروموزوم تکراری همولوگ از هم جدا شدهاند.

## Secondary response : پاسخ ثانویه

پاسے ایمنی تقویت شدہ ہے از مواجهه مکرر با یک ارکانیسم عفونی یا آنتی ژن خارجی مشاهدہ میشود.

# Secretor locus: جایگاه ژنی ترشح کننده

ژنی در انسان که منجر به ترشح آنتی ژنهای گروه خونی ABO در بزاق و سایر مایعات بدن میشود.

# Secretor status: وضعیت ترشح کننده

وجـود یا عدم وجـود آنتی ژنهای گـروه خونی ABO در مایعات مختلف بدن (به عنوان مثال، بزاق).

# Segment polarity mutants: جهش یافته های قطبیت قطعه

ژنهای تکوینی شناسایی شده در مگس سرکه باعث حذف الگو در هر قطعه میشوند.

#### Segmental: قطعهای

ناحیه محدود درگیر شده (به عنوان مثال، یک جهش سوماتیکی محدود به یک ناحیه از تکوین جنینی).

#### Segregation: تفکیک

جداسازی آللها در طول میوز به گونهای که هر گامت فقط شامل یک عضو از هر جفت آلل باشد.

## Segregation analysis: أناليز تفكيك

بررسیی نحوه انتقال اختلال در خانوادهها برای تعیین نحوه وراثت.

#### Segregation ratio

نسبت تفکیک نسبت افراد مبتلا به افراد غیر مبتلا در مطالعات خانوادگی

#### Selection: انتخاب

نیروهایی که بر تناسب زیستی و بنابراین بر فراوانی یک بیماری خاص در یک جمعیت معین تأثیر می گذارند.

# RNA directed DNA synthesis: سنتز DNA هدایت شده توسط RNA

یک استثنا برای اصل مرکزی – فرآیندی که توسط بسیاری از RNA ویروسها برای تولید DNA استفاده می شود که می تواند با ژنوم میزبان ادغام شود.

## RNA modification mutation: جهش تغییرات

یک واریانت DNAدر یک ژن هستهای که منجر به تعدیل تظاهرات فنوتیپی یک جهش RNA میشود.

## Robertsonian translocation: جابه جایی رابرتسونین

جابه جایی بین دو کروموزوم آکروسنتریک که ماهوارهها را در بازوهای کوتاه از دست میدهند. به نام جانورشناس/ سیتوژنتیک آمریکایی ویلیام ریس رابرتسون (۱۸۸۱–۱۹۴۱)، که اولین بار در سال ۱۹۱۶ این پدیده را در ملخها توصیف کرد.

# (Roentgen equivalent for man (rem: معادل رونتگن برای انسان

دوز هــر پرتویی که اثر بیولوژیکی مشـابه و معادل ۱ راد از پرتو ایکس دارد.

# SAM (Sequence Alignment Map) file: فایسل تنظیسم توالی یابی نقشه

نسبت فایل مبتنی بر متن برای ذخیره خوانشهای کوتاه دادههای توالی نوکلئوتیدی ترسیم شده در برابر توالیهای مرجع، تولید شده توسط فناوریهای توالی یابی نسل آینده.

# Sanger sequencing: توالی یابی سنگر

در سال ۱۹۹۷ توسط فرد سنگر، یک تکنیک توالی یابی DNA بر اساس الحاق انتخابی دی ئوکسی نوکلئوتیدهای خاتمه دهنده زنجیره توسط DNA پلیمراز در طی همانندسازی DNA در شرایط آزمایشگاهی ابداع شد.

## Satellite: ماهواره

قسیمت انتهایی کروموزوم که توسیط یک بخش یا ساقه باریک از بقیه کروموزوم جدا شده است.

#### Satellite DNA

دستهای از توالیهای DNA که در سانتریفیوژ گرادیان چگالی به عنوان یک شانه یا «ماهواره» از قله اصلی DNA جدا میشوند و مربوط به ۱۰ تا ۱۵ درصد از DNA ژنوم انسان است، که شامل توالیهای کوتاه DNA با تکرارهای پشت سر هم است. که کد کننده RNAهای ریبوزومی و انتقالی میباشد.

## Screening: غربالگري

شناسایی افرادی از یک جمعیت با یک اختلال خاص یا

است.

#### Sex influence: تحت تاثير جنس

هنگامی که یک ویژگی ژنتیکی در یک جنس بیشتر از جنس دیگر بیان میشود. در حالت افراطی، زمانی که تنها یک جنست تحت تاثیر جنس جنست تحت تاثیر جنس میگویند.

#### Sex limitation: محدود به جنس

زمانی که یک صفت فقط در افراد یک جنس آشکار میشود.

#### Sex linkage: وابسته به جنس

الگوی توارث نشان داده شده توسط ژنهای موجود بر روی کروموزومهای جنسی. از آنجایی که ژنهای مندلی بسیار کمی در کروموزوم ۲ وجود دارد، این اصطـــلاح اغلب مترادف برای کروموزومهای وابسته به X استفاده میشود.

#### Sex linked inheritance: توارث وابسته به جنس

اختلالی که توسط یک ژن روی یکی از کروموزومهای جنسی مشخص میشود.

#### Sex ratio: نسبت جنسیت

تعداد تولدهای پسر تقسیم بر تعداد تولدهای دختر۔

# Short interspersed nuclear elements (SINEs) عناصر هسته ای پراکنده کوتاه (SINE)

پنے درصد انسان ژنوم شامل حدود ۷۵۰۰۰۰ نسخه از توالی های DNA با تقریباً ۳۰۰ جفت باز است که با ذرات تشخیص سیگنال درگیر در سنتز پروتئین شباهت دارند.

# Siamese twins: دوقلوهای سیامی

دوقلوهای همسان و بهم چسبیده.

#### Sib (=sibling)

گروهی از فرزندان که دو والدین یکسان دارند.

## (Sv) سيورت (Sv) Sievert

معادل ۱۰۰ رم.

# Signal transduction: انتقال بيام

یک مسیر پیچیده چند مرحلهای از غشای سلولی، به سیتوپلاسیم و هسته، با حلقههای بازخورد مثبت و منفی برای تکثیر و تمایز سلولی دقیق.

## Silencers: خاموش كننده

یک هقویت کننده منفی، که عملکرد طبیعی آن سرکوب بیان ژن است.

#### DNA :Selfish DNA خودخواه

توالی های DNA که به نظر می رسید عملکرد کمی دارند و، پیشنهاد شده است، خود را در نتیجه انتخاب در ژنوم حفظ می کنند.

# Semiconservative: نيمه حفاظتي

فرآیند همانندسازی DNA که توسط آن تنها یک رشته از هر مولکول دختر حاصل جدیدا سنتز می شود.

#### Sense strand: رشته سنس

رشتهای از DNA ژنومی که mRNA با آن یکسان است.

#### Sensitivity: حساسيت

به نسبتی از مواردی که کشف شده اشاره دارد. شاخص حساسیت را می توان با تعیین نسبت نتایج منفی کاذب (به عنوان مثال، چه تعداد از موارد بیماری شناسایی نشدهاند) انجام داد.

#### Sequence: توالي

یک قطعه از نوکلئوتیدهای DNA همچنین در رابطه با نقایص مادرزادی یا ناهنجاریهای مادرزادی استفاده می شود که در نتیجه مجموعهای از وقایع ایجاد شده توسط یک عامل اولیه منفرد (به عنوان مثال، توالی پاتر، که در نتیجه آژنزی کلیوی اتفاق می افتد) رخ می دهد.

# Sequencing: توالی یابی

فرأيند تعيين ترتيب نوكلئوتيدهاى يك قطعه DNA معين

# Sequencing by synthesis: توالي يابي حين سنتز

یک روش توالی یابی بر اساس رنگهای خاتمه دهنده برگشت پذیر. که امکان شناسایی بازهای منفرد را در هنگام ورود به زنجیره DNA فراهم می کند. این فناوری توالی یابی گسترده موازی را تسهیل می کند.

## (Sex chromatin (=Barr body): کروماتین جنسی (=جسم بار)

تودهای تیره رنگ که در حاشیه هسته در طول اینترفاز قرار دارد که نشان دهنده یک کروموزوم X منفرد، غیرفعال و متراکم است. تعداد کروماتین جنسی یک کمتر از تعداد کروموزومهای X است (به عنوان مثال، در مردان عادی و زنان X ۴۵، وجود ندارد، در زنان عادی و مرد XXX یک عدد وجود دارد.)

# Sex chromosomes: کروموزومهای جنسی

کروموزومهای مسئول تعیین جنسیت در زنان (XX)

# Sex determining region of the Y chromosome (SRY): ناحیه تعیین کننده جنسیت کروموزوم (SRY):

بخشــی از کروموزوم Y که حـاوی ژن تعیین کننده بیضه

## Silent mutation: جهش خاموش

یک جهش نقطهای در کدون که به دلیل منحط بودن کد ژنتیکی، همچنان همان اسید آمینه را در پروتئین ایجاد میکند.

# (Single nucleotide polymorphism (SNP): پلی مورفیسم تک نوکلئوتیدی (SNP)

تنوع توالی DNA تک نوکلئوتیدی که پلی مورفیک است، هر ۵۰۰/۱ تا ۲۰۰۰/۱ جفت باز رخ میدهد، که در سطح جمعیت ۸۵۰/۰ وجود دارد.

# (Single nucleotide variant (SNV): واریانیت تیک نوکلئوتیدی

(SNV) مشابه SNP میباشد، اما تغییر در یک نوکلئوتید بدون محدودیت فرکانس رخ میدهد و ممکن است در سلولهای سوماتیک ایجاد شود.

# Single stranded conformational polymorphism (SSCP): پلی مورفیسم ساختاری تک رشتهای (SSCP)

یک سیستم تشخیص جهش که در آن تفاوت در ساختار سه بعدی DNA تک رشتهای منجر به تحرک الکتروفورز ژل دیفرانسیل تحت شرایط خاص می شود.

# Sister chromatids: کروماتیدهای خواهری

کروماتیدهای دختری یکسان که از یک کروموزوم منفرد مشتق شده اند.

# (Sister chromatid exchange (SCE): تبادل كروماتيك خواهر (SCE)

تبادل (تقاطع) ماده ژنتیکی بین دو کروماتید از هر کروموزوم خاص در میتوز.

# Site directed mutagenesis: جهشزایی هدفدار

توانایی تغییر یا اصلاح توالیها یا ژنهای DNA به روشی مستقیم توسط فرآیندهایی مانند جهشزایی درج یا نوترکیب همولوگ برای تعیین تأثیر این تغییرات بر عملکرد آنها.

# Skeleton map: نقشه برداری اسکلتی

نقشه چارچوب را مشاهده کنید.

## Skewed X inactivation: غيرفعالسازى X غيرتصادفي

یک الگوی غیر تصادفی غیرفعال شدن یکی از کروموزومهای X در یک زن که می تواند از طریق مکانیسههای مختلفی ایجاد شود. (به عنوان مثال، جابجایی اتوزوم X)

#### Slippage: لغزش

نوعی جهش که منجر به انبساط یا انقباض سه نوکلئوتیدی

یا دی نوکلئوتیدی در طول همانندسازی DNA میشود.

#### Slipped strand mispairing: جفت شدن ناجور

جفت شدن نادرست تکرارهای پشت سر هم دو رشته DNA مکمل در طول همانندسازی DNA که تصور میشود منجر به تغییر در تعداد تکرار ریزماهواره DNA شود.

# Small nuclear RNA molecules: مولکول های کوچک RNA هسته ای

مولکولهای RNAکه در پیرایش mRNAنقش دارند.

## Soft markers: مارکرهای غیرقطعی

یافته های جزئی سونوگرافی ساختاری که با احتمال ناهنجاری در جنین مرتبط است.

# Solenoid model: مدل سلنوئيد

مدل پیچیده ساختار چهارم کروموزومها.

#### Somatic : سوماتیک

مربوط به سلول های بدن (برخلاف سلول های زاینده).

# Somatic cell gene therapy: ژن درمانی سلول سوماتیک

تغییر یا جایگزینی یک ژن محدود به سلولهای غیرجنسی.

# Somatic cell hybrid: هیبریدسازی سلول سوماتیک

تکنیکی که شامل ادغام سلولهای دو گونه مختلف میشود که منجر به از بین رفتن کروموزومهای یکی از انواع سلول میشود و در نسبت دادن ژنها به کروموزومهای خاص استفاده میشود.

# Somatic cells: سلولهای سوماتیکی

سلولهای غیرجنسی بدن.

# Somatic mosaicism: موزائيسم سوماتيكي

وجود دو رده سلولی مختلف در یک بافت یا بافت خاص که از نظر ژنتیکی با هم تفاوت دارند.

# Somatic mutation: جهش سوماتیکی

جهش محدود به سلولهای غیرجنسی.

# Sonic hedgehog: سونیک هج هاگ

یکی از سه همولوگ ژنهای segment polarity hedgehog پستانداران میباشد.

# Southern blot: ساترن بلات

روشی برای انتقال قطعات DNA از ژل آگارز به فیلتر نیتروسلولزی که در آن میتوان آنها را با پروب یا توالی DNA

مکمل تک رشتهای نشاندار شده هیبرید کرد.

Specific acquired or adaptive immunity: ایمنسی سازشی یا اکتسابی اختصاصی

یک پاسخ ایمنی اختصاصی که پس از قرار گرفتن در معرض یک عامل عفونی رخ میدهد.

# Specificity: اختصاصیت

گسترهای که در آن یک آزمایش فقط افراد مبتلا را تشخیص می دهد. اگر افراد غیرمبتلا به عنوان مبتلا تشخیص داده شوند، به آنها مثبت کاذب گفته می شود.

#### Spermatid: اسپرماتید

گامت نر هاپلوئید بالغ.

#### Spindle: دوک

ساختاری که مسئول حرکت کروموزومها در طول تقسیم سلولی است.

#### Splicing: پیرایش

حــذف اینترونها و پیوســتن اگزونهــا در RNA در حین رونویسی، با جدا شدن اینترونها و اتصال اگزونها به یکدیگر.

## Splicing branch site : جایگاه انشعاب پیرایش

یک توالی موجود در اینترون که در پیرایش mRNA دخیل است.

Splicing consensus sequences: توالی هـای مورد توافق پیرایش

توالیهای DNA اطراف جایگاههای پیرایش.

Spontaneous mutation: جهش خودبه خودي

جهشــی که ظاهراً از عوامل محیطی مانند جهشزاها ناشی نمیشود.

## Sporadic: اسپورادیک (تک گیر)

زمانیی که یک اختلال فقط روی یک فرد در یک خانواده تاثیر می گذارد.

#### Stable mutation: جهش پایدار

جهشى كه بدون تغييربه نسل بعد منتقل مىشود.

#### Stop codons: کدون پایان

یکی از سه کنون (UAA ،UAGو) که باعث خاتمه سنتز پروتئین میشود.

## Stratified medicine: پزشکی طبقه بندی شده

در ژنتیک/ ژنومیک، فرآیند تفکیک بیماران به گروههایی

بر اساس خطر یا پاسے پیش بینی شده به درمان، مشابه پزشکی شخصی یا دقیق است.

# Subchromosomal mapping: نقشه بسرداری تحست کروموزومی

نقشه برداری از یک ژن یا توالی DNA مورد نظر در ناحیهای از یک کروموزوم

#### Submetacentric: ساب متاسانتریک

کروموزومهایی که در آنها سانترومر کمی خارج از مرکز است.

## Substitution: جايگزيني

یک جفت باز واحد با نوکلئوتید دیگری جایگزین شده است.

#### SV :Sequence variation: تنوع توالي

نامگذاری SVها توسط انجمن تنوع ژنوم انسانی جمع آوری شده است.

#### Switching: تغییز تیپ

تغییر در نوع زنجیرههای گلوبینی شبه آلفا و بتا که به طور طبیعی در طول تکوین رویانی و جنینی صورت میگیرد.

## Synapsis: سيناپس

جفت شدن کروموزومهای همولوگ در طول میوز.

# Synaptonemal complex: کمپلکس سیناپتونمال

یک ساختار پروتئینی پیچیده که بین دو کروموزوم همولوگ که در طول میوز جفت میشوند تشکیل میشود.

#### Syndrome: سندرم

مجموعه علائم و نشانههایی که با هم در هر اختلال خاصی خ میدهد.

#### Synonymous mutation: جهش مترادف

جهش خاموش را مشاهده کنید.

#### Syntenic genes: ژنهای سینتنیک

دو ژن در مکانهای مختلف روی یک کروموزوم را گویند.

#### Synteny: سينتني

مقایسیه دو مجموعه کروموزوم و اجزای حفاظت شده توالی DNA آنها (در همه گونهها).

#### T: مخفف تيمين

(TAD) Topographically associated domain: دامنسه مرتبط با توپوگرافی (TAD)

هر ناحیه ژنومی که در آن توالیهای DNA به طور فیزیکی با یکدیگر تعامل بیشتری دارند تا با توالیهای خارج ازTAD .

# TATA (Hogness) box: جعبه TATA (هوګنس)

به هوگئس مراجعه کنید.

## T cell: سلول

همچنین لنفوســیت T: نوعی لنفوسیت که در غده تیموس بالغ می شود و یک گیرنده سلول T در سطح آن قرار دارد.

# T-cell surface antigen receptor: گیرنده آنتی ژن ســطح سلول T

گیرنده آنتی ژنی روی سطح سلولی لنفوسیتهای T.

## T helper cell: سلول T کمکی

سلولی که با آزاد کردن سیتوکینهای سلول T به فعالیت سایر سلولهای ایمنی کمک میکند و به سرکوب یا تنظیم یاسخهای ایمنی کمک میکند.

# DNA توالیهای :Tandemly repeated DNA sequences: توالیهای باتکرارهای پشت سرهم

DNA متشکل از بلوکهایی از تکرارهای پشت سر هم از DNA غیر کدکتنده است که میتوانند به شدت پراکنده شوند یا به مکان خاصی در ژنوم محدود شوند.

## DNA :Target DNA مدف

DNA حامل یا ناقلی که DNA خارجی برای تولید DNA نوترکیب به آن ادغام یا متصل شده است.

# Telomere: تلومر

قسمت انتهایی بازوی کروموزومی،

## DNA :Telomeric DNA تلومري

قسمت انتهایی تلومرهای کروموزومها حاوی ۱۰ تا ۱۵ کیلو باز توالیهای تکراری پشت سر هم عجفت بازی DNA است. Telophase: تلوفاز، مرحله تقسیم سلولی که کروموزومها به طور کامل به دو گروه جدا می شوند و هر گروه را یک غشای هسته ای در برگرفته است.

# Template strand: رشته الگو

رشتهای از مارپیچ دوگانه DNA که به mRNA رونویسی می شود.

#### Teratogen: تراتوژن

عاملی که باعث ناهنجاریهای مادرزادی در جنین یا جنین در حال رشد میشود.

#### Teratogene

ژنی که میتواند جهش پیدا کند و یک ناهنجاری تکوینی ایجاد کند.

#### Termination codon: كدون خاتمه

به کدهای پایان مراجعه کنید.

# Terminator. خاتمه دهنده

توالیای از نوکلئوتیدها در DNA که پایان ترجمه را در mRNA را کد میکند.

# Tertiary trisomy: تريزومي سه کانه

نتیجهای که از تفکیک سه به یک، یک جابجایی دوطرفه متعادل حاصل میشهود و منجر به حضور یک کروموزوم مشتق شده اضافی میشود.

#### Tetraploidy: تتراپلوئيدي

دو برابر تعداد دیپلوئید طبیعی کروموزومها . (4 N)

## end (۳') Three prime: سه پریم انتهایی (۳')

انتهای یک رشته DNA یا RNA با یک گروه هیدروکسیل ۳ آزاد.

#### Threshold: حداستانه

مفهومی که اختلالاتی که وراثت چندعاملی را نشان می دهند برای توضیح یک فنوتیپ ناپیوسته در یک فرآیند یا صفت پیوسته استفاده می شود (به عنوان مثال، شکاف لب در نتیجه اختلال در روند رشد صورت).

#### Thymine: تيمين

یک باز پیریمیدین در DNA

# Tissue typing: تعیین نوع بافتی

آزمایش DNA، سرولوژیکی و سلولی برای تعیین سازگاری بافتی برای پیوند اعضا.

## (TLR) تيرنده شبه تال (TLR) Toll like receptor

یک پروتئین پوشاننده غشایی که نقش کلیدی در سیستم ایمنی ذاتی ایفا میکند و مولکولهای میکروبی محافظت شده را شناسایی میکند.

#### Trait: صفت

هر خصوصیت یا ویژگی فنوتیپی قابل تشخیص،

## Trans acting: عمل گر ترانس

فاکتورهای رونویسی که روی ژنها از فاصله دورو معمولاً روی هر دو نسخه از یک ژن در هر کروموزوم تأثیر میگذارند،

## Transcription: رونویسی

فرآیندی که در آن اطلاعات ژنتیکی از DNA موجود در کروموزومها به mRNA منتقل می شود.

# Transcription factors: عوامل رونویسی

ژنهایی، از جمله ژنهای حاوی انگشت روی، Pax ،Hox، که رونویسی RNA را با اتصال به توالیهای تنظیم کننده DNA خاص کنترل می کنند و کمپلکسهایی را تشکیل می دهد که رونویسی را توسط RNA پلیمراز آغاز می کنند.

# Transcription mutation: جهش رونویسی

یک واریانت در DNA که در یک فاکتور رونویسی رخ میدهد و بنابراین بر بیان ژن تأثیر میگذارد.

# Transcriptomics: ترانسکریپتومیک

مطالعه تمام مولکولهای RNA پیام رسان در یک سلول یا جمعیت سلولی.

## Transfection: ترانسفکشن

تبدیل سلولهای باکتریایی توسط عفونت با فاژ برای تولید ذرات فاژ عفونی. همچنین به ورود DNA خارجی به سلولهای یوکاریوتی در کشت گفته می شود.

## RNA :Transfer RNA (tRNA) ناقل

مولکـول RNAای که در انتقال اسـیدهای آمینه در فرآیند ترجمه نقش دارد.

# Transformation: ترانسفورماسيون

نوترکیبی ژنتیکی در باکتری که در آن DNA خارجی وارد شده به باکتری در کروموزوم باکتری گیرنده گنجانده شده است. همچنین، به تغییر یک سلول طبیعی به سلول بدخیم (به عنوان مثال، در نتیجه عفونت سلولهای طبیعی توسط ویروسهای انکوژن) گفته می شود.

# Transforming principle: اصل ترانسفورم کننده

مشاهدات از طریق آزمایشات در دهه ۱۹۲۰، که باکتریها قادر به انتقال اطلاعات ژنتیکی هستند، که منجر به کشف این شد که DNA یک ماده شیمیایی توارث است.

# Transgenic animal model: مدل حيواني ترانس ژنيک

استفاده از تکنیکهایی مانند جایگزینی هدفمند ژن برای ایجاد کردن جهش در یک ژن خاص در گونه حیوانی دیگر برای مطالعه یک اختلال ارثی در انسان.

# Transient polymorphism: پلی مورفیسم موقتی

دو واریانت اللی مختلف در جمعیتی وجود دارند که

فراوانیهای نسبی آنها در نتیجه مزیت یا مضرات یکی بر دیگری، درحال تغییر است.

#### Transition: انتقال

جایگزینی که شـامل جایگزینــی با همان نــوع نوکلئوتید اســت (یعنی یک پیریمیدین به جای پیریمیدین [C به جای T یا برعکس]، یا یک پورین به جای پورین [A، به جای G یا برعکس].

# Translation: ترجمه

فرآیندی کــه در آن اطلاعات ژنتیکی از mRNA به پروتئین رجمه میشود.

# Translesion DNA synthesis: سنتز DNA همراه با ضایعه

فرآیندی که طی آن DNA آسیب دیده امکان عبور ماشین همانندسازی را از روی ضایعات را در DNA میدهد.

#### Translocation: جابهجایی

انتقال مواد ژنتیکی از یک کروموزوم به کروموزوم دیگر. اگر تبادل ماده ژنتیکی بین دو کروموزوم وجود داشته باشد، آن را به عنوان یک جابه جایی دوطرفه مینامند جابجایی بین دو کروموزوم آکروسانتریک با ادغام در سانترومرها به عنوان جابجایی رابرت سونین شناخته میشود.

# Transmission disequilibrium test (TDT): آزمایسش عدم تعادل انتقال

در آمار، یک آزمایش همراهی مبتنی بر خانواده برای تعیین وجود پیوستگی ژنتیکی بین یک مارکر ژنتیکی و یک صفت بالینی.

# Transposon: ترانسپوزون

عنصر ژنتیکی متحرکی که قادر به تکثیر و درج کردن یک کپی از خود در یک مکان جدید در ژنوم است.

# Transversion: تبديل (ترانس ورژن)

جایگزینی یک پیریمیدین با یک پورین یا بالعکس.

# Trilaminar: سه لايهاي

در جنین شناسی، به سه لایه سلولی در بلاستوسیست اشاره دارد.

# Triple test: آزمایش سه گانه

آزمایشی در سـه ماهه دوم بارداری که خطر ابتلا به جنین مبتلا به سندرم داون را بر اساس سن،سطح آلفا فیتوپروتئین سرم سـرم، اسـتریول و گنادوتروپین کوریونی انسانی نشان میدهد. هنگامی که با اینهیبین A ترکیب میشـود، به تسـت چهارگانه تبدیل میشـود. به دلیل در دسترس بودن غربالگری ترکیبی سه

ماهه اول، هر دو مورد کمتر استفاده می شوند.

Triplet amplification or expansion: گسترش تکرارهای سه تایی

افزایش تعداد کپیهای توالیهای با تکرار سه گانه که مسئول تعدادی از بیماریهای تک ژنی است.

# Triplet code: کدهای سه تایی

مجموعهای از سـه باز در مولکول RNA یا DNA که یک اسید آمینه خاص را کد می کند.

#### Triploid: تريپلوئيد

سلولی با سه برابر تعداد کروموزوم هاپلوئید (یعنی ۳=N)

#### Trisomy: تريزومي

وجود یک کروموزوم اضافی علاوه بر تعداد طبیعی کروموزوم (یعنی ۱+۷) به طوری که در هر هسته سوماتیک یک کروموزوم خاص سه بار به جای دو بار نشان داده می شود.

#### Trophoblast: تروفوبلاست

توده سلولی خارجی جنین اولیه که جفت را ایجاد میکند.

#### True fetal mosaicism: موزائيسم حقيقي جنيني

موزائیسیسیم کروموزومی که به طور واقعی در بدن جنین وجود دارد در مقابل «موزاییک محدود به جفت که با بیوپسی پرزهای کوریونی شناسایی میشود.

# Truncate ascertainment: شناسایی ناقص

رجوع به Incomplete ascertanment شود.

## Tumor suppressor gene: ژن سر کوبگر تومور

ژنی (همچنین به عنوان آنتی انکوژن شـناخته میشود) که از یک سـلول در برابر گامی در مسیر سرطان محافظت میکند و در صورت جهش، از دست دادن عملکرد آن به پیشرفت سرطان کمک میکند.

# Tyrosinase negative albinism: ٱلبينيسم تيروزيناز منفى

شکلی از آلبینیسم چشمی بدون تولید ملانین که می تواند در شرایط آزمایشگاهی آزمایش شود.

# Tyrosinase positive albinism: اُلبِينيسم تيروزيناز مثبت

شکلی از آلبینیسم چشمی با مقدارکمی تولید ملانین که می تواند در شرایط آزمایشگاهی آزمایش شود.

#### U: مخنف uracil

UCSC مرور گر ژنوم UCSC Genome Browser:

یک منبع آنلاین که دسترسی به دادههای توالی ژنوم گونههای مختلف مهرهداران و بیمهرگان و ارگانیسههای مدل را ارائه میدهد که توسط دانشگاه کالیفرنیا، سانتا کروز میزبانی میشود.

#### Ultrasonography: سونوگرافی

استفاده از امواج صوتی اولتراسونیک برای تصویربرداری از اشیاء در فاصله (مثلاً جنین در حال رشد در رحم).

# Unbalanced translocation

جابجایی نامتعدال جابجایی که در آن از دست دادن یا افزایش کلی مواد کروموزومی وجود دارد مثلاً مونوزومی جزئی یکی از قسمتهای درگیرو تریزومی جزئی قسمت دیگر درگیر.

(Unifactorial (= mendelizing): تک عاملی (= اصلاح کننده) توراثی که توسط یک لکوس منفرد کنترل می شود.

## Uniparental disomy (UPD): ديزومي تک والدي

وقتی فــردی هر دو کرومــوزوم یک جفــت همولوگ (یا قسمتهایی از کروموزومها) را از یکی والدین به ارث میبرد.

## Uniparental heterodisomy: هتروديزومي تک والدي

دیزومی تک والدینی ناشی از به ارث بردن دو همولوگ مختلف از یک والد.

# Uniparental isodisomy: ايزوديزومي تک والدي

دیزومی تک والدینی ناشی از به ارث بردن دو نسخه از یک کروموزوم منفرد یکی از کروموزومهای همولوگ از یک والد.

#### Unstable mutation

جهش ناپایدار جهشی که در صورت انتقال، می تواند به شکل تغییر یافته منتقل شود (مثلاً جهشهای تکرارهای سه تایی).

# Upstream: بالادست

مربوط به مولکول DNA و RNA در جهت انتهای ۵ (شروع).

## Üracil: يوراسيل

یک باز پیریمیدین در RNA

#### (Variable (V: متغير

در ایمونولوژی به مناطق بسیار متغیر پروتئین ۲ شکل بزرگ مرتبط است که آنتی بادی ایمونوگلوبینی زنجیره سنگین میباشد، اطلاق میشود.

# Variable expressivity: بیان متغیر

تنوع در شدت ویژگیهای فنوتیپی که در افراد مبتلا به اختلالات اتوزومال غالب دیده می شود (به عنوان مثال تعداد منغیر لکههای قهوهای یا نوروفیبروماتا در نوروفیبروماتوز نوع I).

#### Variable region: ناحیه متغیر

بخشی از زنجیرههای سبک و سنگین ایمونو گلوبولینها که بین مولکولها متفاوت استو به تعیین ویژگی آنتی بادی کمک می کند.

#### Variants: واريانتها

آللهایی که در کمتر از ۱٪ از جمعیت یافت میشوند.

# (VCF (variant call format): فرمت تماس متفاوت

این فرمت فایل متنی مورد استفاده در بیوانفورماتیک را برای ذخیره تغییرات توالی ژنی که برای کمک به ژنوتیپ در مقیاس بزرگ توسعه یافته است، مشخص میکند.

#### Vector: وكتور

یک پلاسمید، فاژ یا کاسمید که می توان DNA خارجی را برای شبیه سازی در آن وارد کرد.

## Virions: ويريون ها

ذرات ويروسى عفوني

#### Virus: ويروس

پروتئینی که حاوی ارگانیسیمی حاوی RNA یا DNA است که فقط در سلولهای باکتریایی یا یوکاریوتی قابلیت تکثیر دارد.

# Whole exome sequencing (WES): توالی یابی کل اگزوم کا اگزوم تکنیکی برای تعیین توالی تمام ژنهای بیان شده در یک ژنوم

Whole genome sequencing (WGS): توالی یابی کل ژنوم تکنیک یا فرآیندی که کل توالی ژنوم ارگانیسم را تعیین می کند، از جمله DNA غیرکدکننده.

#### Wingless: وينگلس

گروهی از مورفوژنها که توسط ژنهای Segment polarity تولید میشوند.

#### chromatin -X: كروماتين ايكس

به جسم بار یا کروماتین جنسی مراجعه کنید،

## X inactivation: غيرفعالسازي

لیونیزاسیون را مشاهده کنید.

# ${f X}$ مركز غيرفعالسازى ${f X}$ inactivation centre

بخشــی که مســئول فرآیند غیرفعال شــدن X بخشی از کروموزوم X میباشد.

#### X linkage: وابسته به

ژنهای حامل بر روی کروموزوم

X linked dominant؛ وابسته به X غالب

ژنهای روی کروموزوم X که در زنان هتروزیگوت ظاهر میشوند.

#### X linked dominant lethal: وابسته به X کشنده غالب

اختلالی که فقط در زنان دیده میشود زیرا تقریباً همیشه با بقا در مردان همی زیگوت (مثلا اینکانتی ننتاپیگمنتی) ناسازگار است،

# X linked recessive: وابسته به X مغلوب

ژنهایی که توسط زنانها حمل میشوند و در مردهای همی زیگوت بیان میشوند.

# (YAC) Yeast artificial chromosome: کروموزوم مصنوعی

#### مخم

یک ناقل شبیه سازی پلاسمید که حاوی توالیهای DNA برای سیانترومر، تلومر و مکانهای تکثیر کروموزوم خودمختار است که امکان شبیه سازی قطعات بزرگ DNA به طول ۲ تا ۳ میلیون جفت باز را فراهم میکند.

#### Y linked inheritance: توارث وابسته به

توارث هولاندریک را مشاهده کنید.

# Zinc finger: انگشت روی

یک برجستگی انگشت مانند که توسط اسیدهای آمینه تشکیل شده است، بین دو باقی مانده سیستئین مجزا قرار گرفته است، که با تشکیل کمپلکس با یون روی تثبیت میشود و سپس میتواند به توالیهای DNA خاصی متصل شود. معمولاً در فاکتورهای رونویسی یافت میشود.

## Zona pellucida: زونا پلاسيدا

لایه سلولی که تخمک بالغ لقاح نیافته را احاطه کرده است.

# Zone of polarizing activity: منطقه فعاليت قطبي كننده

ناحیهای در حاشیه خلفی جوانه اندامی در حال رشد که محور قدامی خلفی را تعیین می کند.

## Zoo blot: زوبلات

ساترن بلات DNA از تعدادی از گونههای مختلف برای جستجوی شواهدی از توالیهای DNA حفظ شده درطول تکامل استفاده می شود.

# Zygote: زیگوت

تخمک لقاح یافته.



Online access to McKusick's catalog, an invaluable resource forclinical genetic information with a wealth of links to many other resources.

#### ClinVar

https://www.ncbi.nlm.nih.gov/clinvar/ ClinVar aggregates information about human genomic variation and its relationship to human health.

#### GeneReviews

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1116/ Up-to-date reviews of many genetic and inherited conditions, each written by renowned experts in the field.

#### PubMed

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed
The single most useful source to access any published
paper in the biomedical literature.

#### Genetic Alliance UK

http://www.geneticalliance.org.uk/
Website for alliance of organizations supporting
people affected by genetic disorders.

#### Orphanet

http://www.orpha.net/
A website with information about rare diseases, including many genetic disorder

#### Unique: The Rare Chromosome Support Group

http://www.rarechromo.co.uk/html/home.asp Unique produces excellent downloadable guides for many chromosomal disorders.

#### Contact a Family

http://www.cafamily.org.uk/
An umbrella organization for patient support groups for rare disorders.

میزان تصاعدی اطلاعات تولید شده در مورد ژنتیک انسانی، پزشکی و بالینی به این معنی است که دسترسی به اطلاعات فعلی هم برای دانشجویان و هم برای پزشکان حیاتی است، بهویژه که بیماران و خانوادهها اغلب با اطلاعات یکسان به کلینیک مراجعه می کنند.

تعداد زیادی وبسایت عمومی وجود دارد که دانشجویان ممکن است نکات ثبت شده مفیدی را در آنجا به دست آورند، که همراه با تعداد زیادی از ارتباطها و سایتهای دیگر است. بسیاری از وب سایتهای آموزشی نیز در حال حاضر با انبوهی از مطالب گویا در دسترس هستند.

متخصصان ژنتیک بالینی به طور مرتب از تعدادی پایگاه اطلاعاتی تخصصی برای کمک به تشخیص اختلالات و بیماریهای ژنتیکی استفاده میکنند که برخی از آنها ذکر شده است.

سایر وب سایتهای تخصصی شامل وب سایتهایی هستند که اطلاعاتی در مورد اختلالات کروموزومی، جهشها و توالی های نوکلئوتیدی و پروتئینی ارائیه میدهند. برخی از وب سایتهای فرعی در قسمت «مطالعه بیشتر» در انتهای فصل های مجزا فهرست شدهاند.

دانشـجویان ممکن است جسـت وجو در وب سایتهای انجمنهـای حرفهای را مفید بدانند زیـرا آنها حاوی لینکهای مفید زیادی هستند.

وب سایت ژنتیک عمومی

General Genetic Websites

Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM)

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim/

https://gnomad.broadinstitute.org/

gnomAD is the successor to "exac" and aggregates exome andgenome sequencing data from large-scale sequencing project.

Exome Variant Server (EVS)

http://evs.gs.washington.edu/EVS/

This website is designed to disseminate exome sequencing data aimed at identifying novel genes and mechanisms, particularly contributing to heart, lung, and blood disorders.

GeneMatcher

https://genematcher.org/

A freely accessible website designed to enable connections between clinicians and researchers globally who share an interest in the same gene(s).

وب سایتهای ژنتیک مولکولی

**Human Gene Mutation Database** 

http://www.hgmd.cf.ac.uk/ac/index.php

A database of the reported mutations in human genes.

**BROAD Institute** 

http://www.broad.mit.edu/

Human gene map, sequencing, and software programs.

In silico tools for variant prediction

VEP: http://www.ensembl.org/info/docs/tools/vep/

SIFT: http://sift.jcvi.org/

POLYPHEN2: http://genetics.bwh.harvard.edu/

pph2/

ALIGNGVGD: http://agvgd.hci.utah.edu/agvgd\_

input.php

Mammalian Genetics Unit and Mouse Genome

Centre

http://www.har.mrc.ac.uk/

Mouse genome site.

Drosophila melanogaster Genome Database

http://flybase.org/

A comprehensive database for information on the genetics and molecular biology of D. melanogaster, including the genome sequence.

Caenorhabditis elegans Genetics and Genomics

http://www.wormbase.org/#012\_34-5

وب سایتهای ژنوم انسانی

Database of Genomic Variants

http://dgv.tcag.ca/dgv/app/home

A curated catalog of human genomic structural variation.

Policy, Legal, and Ethical Issues in Genetic Research

https://www.genome.gov/about-genomics/policy-

issue

A site providing areas of discussion for the responsible use of genomics in society.

**Ensembl Genome Browser** 

http://www.ensembl.org/

Joint project between the European Bioinformatics Society and the Wellcome Trust Sanger Institute to provide annotated eukaryotic genomes.

**UCSC Genome Bioinformatics** 

http://genome.ucsc.edu/

University of California at Santa Cruz genome browser.

**Human Genome Organization** 

http://www.hugo-international.org/

The website for the Human Genome Organization, which was set up as a "United Nations for the human genome."

International HapMap Project

ftp://ftp.ncbi.nlm.nih.gov/hapmap/

The website of the project to map common DNA variants.

Genomics England and The 100,000 Genomes Project

https://www.genomicsengland.co.uk/

http://www.genomicsengland.co.uk/the-100000-

genomesproject/

Run by Genomics England, this government-funded initiative in the United Kingdom aims to bring a genomic medicine service into the National Health Service.

1000 Genomes Project

http://1000genomes.org/

A deep catalog of human genetic variation.

Genome Aggregation Database (gnomAD)



#### UK Genetic Testing Network

http://ukgtn.nhs.uk/

An advisory organization that provides commissioning support to the National Health Service; genetic tests available in National Health Service laboratories are listed here

### EDDNAL—European Directory of DNA Diagnostic Laboratories

http://www.eddnal.com/

A European-wide directory\_sometimes very useful for unusual test requests

پایگاههای اطلاعاتی بالینی

#### London Medical Databases Online

http://www.fdna.com/london-medical-databasesonline/

London Medical Databases have partnered with Face2Gene to make the databases available online. Includes the Winter\_Baraitser Dysmorphology Database, the Baraitser\_Winter Neurogenetics Database, and the London Ophthalmic Genetics Database

ساير منابع

#### **UKBiobank**

https://www.ukbiobank.ac.uk/

A national/international health resource, based on 500,000 volunteer participants, open to all bona fide health researchers.

# Avon Longitudinal Study of Parents and Children (ALSPAC)

http://www.bristol.ac.uk/alspac/

Also known as Children of the 90s, ALSPAC is a birth cohort study based on 14,000 pregnant women recruited in 1991 1992 in Bristol

C. elegans genome project information.

Yeast Genome Project

http://www.yeastgenome.org

Yeast genome project information.

وب سایتهای سیتوژنتیک

#### Decipher Website

http://decipher.sanger.ac.uk/

A database of submicroscopic chromosome imbalances that includes phenotypic data.

## وب سایتهای آموزشی ژنتیک انسانی

## Health Education England Genomics Education

**Programme** 

https://hee.nhs.uk/work-programmes/genomics/

https://www.genomicseducation.hee.nhs.uk/

Supporting education in genetics and genomics for health.

# Dolan DNA Learning Center at Cold Spring Harbor Laboratory

http://www.dnalc.org/

Information about genes in education.

#### University of Kansas Medical Center

http://www.kumc.edu/gec/

For educators interested in human genetics and the Human Genome Project

انجمنهای ژنتیک انسانی

**American Society of Human Genetics** 

http://www.ashg.org/

**British Society for Genetic Medicine** 

http://www.bsgm.org.uk/

**European Society of Human Genetics** 

http://www.eshg.org/

**Human Genetics Society of Australasia** 

http://www.hgsa.org.au/

## سوالات چند گزینه ای

درست یا غلط. ممکن است در هر سوال بیش از یک پاسخ صحیح وجود داشته باشد.

فصل ۲: اساس سلولی و مولکولی توراث

۱. جایگزینی بازی:

ه ممکن است منجر به جهشهای بیمعنی شود.

b می تواند بر روی پیرایش تاثیر بگذارد.

ع همیشه بیماریزا هستند.

d می تواند بر بیان ژن اثر بگذارد.

ه منجر به جهش تغییر چارچوب میشود.

### ۲. رونویسی:

ه تولید پلی پپتیدها را از الگوی mRNA را توصیف می کند.

b. در هسته رخ میدهد

mRNA. c تک رشته ای را با استفاده از رشته DNA آنتی سنس به

عنوان الگو تولید میکند.

d. توسیط عوامل رونویسی که به TUTR" متصل می شوند تنظیم می شود.

م. قبل از کلاهک گذاری ۵ و پلیآدنیلاسیون رخ میدهد.

۳. موارد زیر مستقیماً در ترمیم DNA نقش دارند:

ه گلیکوزیلازها

DNA Jb پليمرازها

ء ليگازها

ام اتصال

عد ريبوزوم ها

۴. در طول همانندسازی DNA:

DNA. a هلیکاز، DNA دو رشتهای را از هم جدا می کند.

d. DNA در یک جهت سنتز می شود.

a. قطعات او کازاکی سنتز میشوند

DNA .d به روشی حفاظت شده همانندسازی می کند.

ع یوراسیل برای جفت شدن با آدنین وارد رشته درحال ساخت می شود.

فصل ۳: کروموزومها و تقسیم سلولی ۱- میوز با میتوز در موارد زیر متفاوت است:

a. سلولهای دختری هاپلوئید هستند نه دیپلوئید،

b. میوز به گامتها محدود می شود و میتوز فقط در سلولهای سوماتیک رخ می دهد.

عدر میتوز، تنها یک مرحله تقسیم وجود دارد.

d. میوز باعث ایجاد تنوع ژنتیکی میشود

a مرحله پروفاز میتوز یک مرحله ای است و در میوز a چهار مرحله وجود دارد.

۲. ناهنجاریهای کروموزومی که بـه طور قابل اعتمادی توسط میکروسکوپ نوری شناسایی میشوند عبارتند از:

ه تریزومی

b. مونوزومی

c. جابجاییهای دوطرفه

d حذف بینابینی

ع جابه جایی روبرت سونین

۳. هیبریداسیون فلئورسنت درجا با استفاده از پروبهای رنگ آمیزی کل کروموزوم یا جایگاه خاص، تشخیص معمول موارد زیر را امکان پذیر می کند:

a تکثیر ژنی

b. حذف ساب تلومری (تحت تلومری)

ع تريزومي

d. کروموزومهای مارکر اضافی.

a. جابجایی دوطرفه

۴. در جابجاییهای رابرتسونین:

ه خطر ابتلا به سندرم داون در فرزندان مرد ناقل در مقایسه با
 زنان ناقل بیشتر است.

 ه. برای حاملان 21q21q خطر ابتلا به ســندرم داون در فرزندان ۲۵ درصد است.

ع فقط کروموزومهای آکروسانتریک درگیر هستند.

d کروموزوم ۱۸ اغلب درگیر است.

ع. ۱۰ درصد از موارد جابه جایی ســندرم داون به صورت نو اتفاق میافتد.

فصــل ۴: کشــف علت اختــلالات تک ژنی با شناســایی ژنهای بیماری

۱. کاربردهای کلونسازی موضعی:

ألودكي باشد

d. تکنیکی که میتواند برای تکثیر DNA تا ۱۰۰ کیلو باز استفاده

مىشود.

a. روشی برای تکثیر ژنها که به اطلاعات قبلی در مورد توالی

نیاز*ی* ندارد

۳. انواع هیبریداسیون اسید نوکلئیک عبارتند از:

ه ساترن بلات

d. ريزأرايه

a وسترن بلات

b. نورترن بلات

ع انگشت نگاری DNA

فصل ۶: الگوهای توراث

۱. در مورد وراثت اتوزومال مغلوب:

ه زنان بیشتر از مردان مبتلا می شوند

b. اگر هر دو والدین ناقل باشند، خطر ناقل بودن در زمان حاملگی

برای هر کودک ۳/۴ است

ع بیماری های دارای این الگوی تاوارث در جوامعی که ازدواج

کازینها رایج است، شیوع بیشتری دارد

له معمولاً فقط در یک نسل افراد مبتلا وجود دارند

ع سندرم أنجلمن از اين الكو پيروى ميكند

۲. در مورد الگوی توارث وابسته به X

ه این بیماری نمی تواند از پدر مبتلا به پسرش منتقل شود

d. وقتی مغلوب باشد، در یک مسرد مبتلا این بیمساری را در

فرزندانش بروز نمی کند، اما ممکن است در نوههایش ظاهر شود.

عدر صورت غالب بودن، زنان معمولاً به شدت مردان مبتلا

مىشوند.

d در صورت غالب بودن، معمولا تعداد زنان مبتلا بیشتر از مردان

مبتلا در یک خانواده است

ع نیازی به در نظرگرفتن خطر موزاییسم گنادی نمیباشد.

۳. در ژنتیک میتوکندریایی:

ه هتروپلاسمی به وجود بیش از یک جهش در میتوکندری اشاره

دارد

b. ژنهای میتوکندری کمتر از ژنهای هستهای جهش مییابند

a بیماری های میتوکندریایی فقط بر روی بافت عضلانی و

ه پایگاه دادههای ژنتیکی

b. آشنایی با ژنهای ارتولوگ

عد بررسی بیماران مبتلا به ناهنجاریهای کروموزومی

d. ژنهای کاندید انتخاب شده توسط اطلاعات بیولوژیکی.

ه مارکرهای میکروستلایتی

۲. یک ژن کاندید احتمالاً یک ژن مرتبط با بیماری است

اکر:

ه جهش فقدان عملكرد باعث ايجاد فنوتيپ شود

d مدل حیوانی با جهش در ژن ارتولوگ دارای فنوتیپ یکسان

اشد

چندین جهش مختلف باعث ایجاد فنوتیپ شود

d الگوی بیان ژن با فنوتیپ مطابقت داشته باشد

ع یک ژن کاذب باشد

۳. دستاوردهای پروژه ژنوم انسانی عبارتند از:

ه توالی اولیه در سال ۲۰۰۰ منتشر شد.

b. توالی یابی در سال ۲۰۰۳ تکمیل شد

ع توسعه ابزارهای بیوانفورماتیک

له شناسایی تمامی ژنهای عامل بیماری

ع بررسی مسائل اخلاقی، حقوقی و اجتماعی

فمــل ۵: تکنیکهـای آرمایشـگاهی بـرای تشـخیص

بیماریهای تک ژنی

۱. کدام عبارات زیر در مورد آنزیمهای محدود کننده اعمال

مىشود:

ه آنها می توانند قطعات DNA با انتهای «چسبنده» تولید کنند

d. منشا ویروسی دارند

ع أنها براى تشخيص جهشهاى نقطهاى استفاده مىشوند

له آنها در ساترن بلات استفاده میشوند

ع به أنها اگزونو كلتازهاى محدود كننده نيز مى گويند

۲. کدامیک از موارد زیر واکنش زنجیرهای پلیمراز را شــرح

مىدھند:

ه نوعی کلون سازی خارج از سلول

d فرأیندی که از یک DNA پلیمراز حساس به حرارت استفاده

می کند

عیک روش بسیار حساس برای تکثیر DNA که میتواند مستعد a

عصبی تأثیر می گذارد

b. خطر انتقال بیماری میتوکندری به نســل بعدی ممکن است تا
 ۱۰۰٪ باشد

e بیماریهای میتوکندری ارتباطی به ژنهای هستهای ندارند

### ۴. در ارتباط با اصطلاحات:

ه هتروژنی لکوسی به این معنی است که یک بیماری می تواند توسط ژنهای مختلف روی کروموزومهای مختلف ایجاد شود b. غالب کاذب به خطر انتفال بیماری به فرزندان هنگامی که هر دو والدین دارای بیماری توارثی غالب یکسانی باشند اشاره دارد. عداگر یک بیماری کاهش نفوذ را نشان دهد، اثرات فنوتیپی آن ممکن است در نسلهایی مشاهده نشود.

له بیان متغیر بیماریهایی را مشخص میکند که نشان دهندهی افزایش شدت است.

ه پلیوتروپی یک اصطلاح واضح تـر و فنی تر برای بیان متغیر است

### ۵. در توارث:

ه یک بیماری مغلوب اتوزومی گاهی می تواند از طریق دیزومی تک والدی ایجاد شود.

b. ژنهای نقش گذاری شده را می توان از طریق دیزومی تکوالدینی آشکار کرد.

ع تــوراث دی ژنیک به سـادگی روش دیگری برای اشــاره به دیزومی تک والدینی است

طوامل هورمونی ممکن اسـت منجر به بیماریهایی شوند که
 توارث تحت تأثیر جنس را نشان میدهند

e بیشتر ژنوم انسان در معرض نقش گذاری ژنومی قرار دارد.

## فصل ۷: ژنتیک محاسباتی و جمعیت

۱، در کاریــرد تعادل هاردی واینبرگ، مفروضات زیر مطرح میشود:

ه جمعیت کم است.

b هیچ ازدواج خویشاوندی وجود نداشته باشد.

ع جهشهای جدید رخ ندهند.

d هیچ نوزادی به روش اهدای منی متولد نمی شود در مواردی که در آن اسپرم یک اهدا کننده چندین بار مورد استفاده قرار گیرد.

a مهاجرت قابل توجهی از جمعیت مشاهده نشوند.

۲. اگر شیوع یک بیماری مغلوب در جمعیت ۱ در ۱۰۰۰۰ باشد، فراوانی ناقل در جمعیت عبارت است از:

ه ۱ به ۱۰۰

b. ۱ به ۲۰۰

عد ١ به ٢٥

b. ۱ به ۵۰

e، ۱ به ۵۰۰

۳. برتری هتروزیگوتی:

ه ممكن است منجر به افزایش بروز اختلالات غالب اتوزومی
 شود.

b. به این معنی نیست که قدرت بقای بیولوژیکی در حالت هموزیگوت افزایش مییابد.

ممکن است توزیع جهانی بیماری سلول داسی شکل و مالاریا
 را توضیح دهد.

h ممکن است منجر به انحراف از تعادل هاردی واینبرگ شود. ع بسیار بعید است که تا یک اثر بنیانگذارقابل ردیابی باشد.

## ۴. جایگاههای پلی مورفیک:

ه به عنوان جایگاههایی تعریف میشیوند که در آنها حداقل دو
 آلل وجود دارد که هر کدام دارای فراوانی بیشتر از ۱۰٪ هستند.
 b. برای اکتشافات ژنی بسیار مهم است.

ع می تواند در تعیین حالت ژنتیکی فرد دریک خانواده مفید باشد. ه به خودی خود هیچ پیامدی برای بیماری تعیین شده ژنتیکی ندارد.

## ۵. در ژنتیک جمعیت:

ه برای محاسبه میزان جهش برای یک اختلال، فقط باید از شایستگی بیولوژیکی برای این بیماری اطلاع داشت

 ه. اگر درمان پزشکی بتواند شایستگی بقای بیولوژیکی را بهبود بخشد، فراوانی یک بیماری غالب اتوزومی بسیار بیشتر از بیماری اتوزوم مغلوب افزایش مییابد.

ع حتی زمانی کـه تعداد زیادی از خانوادهها مـورد مطالعه قرار می گیرند، نسـبت تفکیک محاسبهشده برای یک اختلال ممکن اسـت مقادیر مورد انتظار را برای یک الگوی توارثی مشـخص تولید نکند.

ه. اثـرات بنیانگذار به ندرت فراوانـی بالای برخی از آللها را در
 ایزولههای ژنتیکی توضیح میدهد.

e. نقشه برداری اتوزیگوسیتی یک استراتژی مفید برای جستجوی

ژن در هر بیماری مغلوب اتوزومی است

#### فصل ۸: محاسبه خطر

١. احتمالات:

a احتمال ۵ درصد برابر با ۵۰ درصد خطر میباشد.

b. احتمال یک رویداد هرگز از ا بیشتر نمی شود.

عدر بارداری دوقلویی دو زیگوتی، احتمال همجنس بودن نوزادان برابر با ۰٫۵ است.

h تئوری بیز هم احتمال پیشین و هم اطلاعات شرطی را در نظر می گیرد

عدر بیماری غالب اتوزومی، نفوذپذیری ۰٫۷ به این معنا است که ۳۰٪ از هتروزیگوتها بیماری را نشان نمی دهند.

۲. برای یک بیماری مغلبوب اتوزومی، احتمال ناقل بودن کازین درجه یک، یک فرد مبتلا عبارت است از:

A ابه ۸

b. ۱ به ۲

ع. ۱ یه ۴

d. ا به ۱۰

ع ١ به ۶

۳. در توارث وابسته به X مغلوب

a. پسران یک زن ناقل با احتمال ۱/۴ مبتلا می شوند.

b. مادر یک پسر مبتلا یک ناقل اجباری است

عطر موزائیسم گنادی در دیستروفی عضلانی دوشن میتواند
 تا ۱۵٪ باشد.

ط. برای زنی که یک پسر مبتلا دارد، اگر سه پسر سالم نیز داشته
 باشد، احتمال ناقل بودن او کاهش مییابد.

ه مشیاوره گیرنده کاذب به فردی در شجره نامه اشاره دارد که هنگام محاسبه خطر نادیده گرفته میشود.

۴. در توراث مغلوب اتوزومی، خطر ناقل بودن برای برادرزاده
 یک فرد مبتلا، یعنی متولد شده از خواهر و برادر سالم فرد مبتلا،
 عبارت است از:

T 4 1 A

d. 1 به ۴

ع. ۲ به ۳

۱.d به ۲ ۱.e به ۶

۵. اطلاعات تغییر میزان خطر:

ه در محاسبه خطر، اطلاعات شرطی می تواند شامل دادههای DNA منفی باشد

 b. در بیماری با توارث غالب با شـروع دیرهنگام، محاسبه خطر هتروزیگوتها به اطلاعات علائم بالینی نیاز دارد.

ع محاسبه نسبت احتمالات نیازی به اطلاعات در مورد احتمالات پیشین ندارد

 ه. خطرات تجربی ناشی از مطالعات اپیدمیولوژیک برای یک شرایط ویژه کاربرد محدودی دارد

ع هنگام استفاده از دادههای مارکر DNA برای پیش بینی خطر، کسر نوترکیبی در واقع مهم نیست

### فصل ۹ ژنتیک تکوین

۱. در تکوین، ژنهای HOX:

ه به عنوان عوامل رونویسی عمل می کنند.

های نشان داده شده است که وقتی جهش یابند با سندرمهای بدشکلی متعددی همراه است.

۵. ساختارهای بسیار متفاوتی را در گونههای مختلف نشان
 میدهند.

d از نظر عملکردی در زندگی پس از تولد فراوان هستند.

e. بــه طور انفرادی در تکوین طبیعی سیستمهای مختلف بدن میتوانند حائز اهمیت باشند

## ۲. در رویان و جنین:

ه گاسترولاسیون فرآیندی است که منجر به تشکیل جنین اولیه ۱۶ سلولی در روز سوم پس از لقاح میشود.

b. ارگانوژنز (انسدام زایی )بین هفتههای ۸ تا ۱۲ بارداری صورت میگیرد.

ع مسیرهای سیگنالینگ ناچ Notch وسونیک هج هاگ Sonic مسیرهای برای اطمینان از تکوین طبیعی در اندامها و بافتهای مختلف مهم هستند.

له سومیتها در جهت خلفی قدامی از مزودرم پری سومیتی بوجود می آیند.

ه به نظر میرسد که ژنهای TBX برای تکوین طبیعی اندامها بسیار مهم هستند.

۴. در مورد کروموزوم: X

ه در اکثـر مردان فنوتیپی حـاوی کاریوتیپ 46 XX و ژن SRY و جود دارد و بر روی یکی از کروموزومهای X یافت میشود.

b. در لیونیزاسیون یا غیرفعال سازی کروموزوم X، تمام ژنهای یک کروموزوم X خاموش میشوند.

موزاییسم X موزاییسم کروموزوم X موزاییسم مستند.

d. تکوین جنین مذکر تنها به عملکرد طبیعی ژن SRY بستگی دارد

عیرفعال سازی کروموزوم X ممکن است به نوعی با فرآیند
 دوقلوزایی تک زیگوتی در ارتباط باشد.

۵. عوامل رونویسی:

- a توالیهای RNA هستند که در ترجمه در ریبوزومها اختلال ایجاد میکنند.
  - b. تنها عملکرد آنها خاموش کردن ژنها در تکوین است.
- هنگامی کـه در بخشهای بدن مگس سـرکه جهش پیدا
   میکند، ممکن است کاملاً سازماندهی شوند.
  - d. در نقایص جانبیت دخالتی ندارند.
- e. شامل ژنهایی هستند که دارای موتیف انگشت روی هستند.

فصل ه ۱: بیماری شایع، ژنتیک چند عاملی و چند عاملی ۱. در مورد اوتیسم:

ه در بهتریس حالت به عنوان یک نقص مادرزادی متابولیسم طبقهبندی میشود.

ط. میـــزان تطابق (هم خوانی) در دوقلوهای دو زیگوتی تقریباً ۵۰ درصد میباشد.

ع سندرم X شکننده یک علت اصلی آن میباشد.

له میزان خطر برای خواهر و برادر یک فرد مبتلا تقریباً ۵٪ است.

ع میزان ابتلا در دختران بیشتر از پسران میباشد.

۲. آنالیز پیوستگی در بیماریهای چند عاملی دشوارتر از بیماریهای تک ژنی است زیرا:

ه واریانتهای موجود در بیش از یک ژن احتمالاً در ایجاد این اختلال نقش دارند

ه. تعــداد افراد مبتلا در یک خانواده احتمالاً کمتر از یک بیماری
 تک ژنی است

ع الكوى توراث معمولاً نامشخص است

له برخی از بیماریهای چند عاملی احتمالاً بیش از یک علت دارند

e. بسیاری ازبیماریهای چند عاملی شروع دیر هنگام دارند

#### ٣. مطالعات همراهي:

ه می تواند به دلیل طبقه بندی جمعیت نتایج مثبت کاذب بدهد.

b. ممكن است شامل تست انتقال عدم پيوستگي باشد.

x مطالعات همراهی مثبت باید تکرار شوند.

ل. برای نقشـه برداری از ژنها در اختلالات چند عاملی استفاده
 میشود.

a. به گروههای کنترل و بیمار کاملاً همسان نیاز میباشد.

۴. واریانت مختلفی که در ژنهایی که مستعد ابتلا به دیابت نوع ۲ هستند یافت شده است، چگونه شناسایی می شوند.

- a. با آنالیز پیوستگی با استفاده از جفت خواهر و برادرهای مبتلا
  - b. استفاده از مدلهای حیوانی
- c. توسط مطالعات ژنی کاندید در زیرگروههای دیابتی تک ژنی
  - d. از طریق مطالعه کاندیداهای بیولوژیکی
    - e. در جمعیتهای ایزوله

## ۵ واریانتهای ژن NOD2/CARD15:

- a. با بیماری کرون و کولیت اولسراتیو مرتبط هستند
- b. می تواند موجب افزایش ۴۰ برابری خطر بیماری شود
- ه. پس از نقشه برداری ژن روی کروموزوم ۱۶ p۱۲ توسط کلون سازی موضعی شناسایی شدند.
  - d. منجر به درمانهای جدید شده است
  - e. در جمعیت عمومی بسیار نادر هستند

#### فصل ۱۱: غربالگری بیماریهای ژنتیکی ،

١

- ه. مطالعات غیرفعالسازی کروموزوم X ابیزار مفیدی برای شناسایی زنان ناقل برخی از بیماریهای وابسته به X فراهم میکند.
- b. علائم بالینی قابل اعتماد برای تشیخیص بیشیتر ناقلین بیماریهای وابسته به X وجود ندارد.
- واریانتهای توالی DNA تا زمانی که پلیمورفیک نباشند در غربالگری هدفمند مفید و سودمند هستند.
- d. غربالگری شنوایی به طور معمول از ۱۲ ماهگی شروع میشود.

 به منظـور غربالگری اعضای خانواده، باید فرصتهایی برای ذخیرهسـازی نمونه DNA از پروباندهای دارای بیماریهای کشنده در نظر گرفته شود.

٧

- a. بیماران مبتلا به توبروز اسکلروزیس پیش علائمی، همیشه دارای راشهای مشخصه صورت میباشند.
- همیشـه نوروفیبروماتوز نـوع ۱ را بهدلیل اینکه یک بیماری دارای نفوذپذیری کامل است را تا ۲ سالگی می توان تشخیص داد.
- c. آزمایشهای بیوشیمیایی به عنوان آزمایشهای ژنتیکی تشخیصی نباید در نظر گرفته شوند.
- d. تصویربرداری رزونانسس مغناطیسسی از نخاع کمری در
   تشخیص سندرم مارفان ممکن است مفید باشد.
- e. آزمایش ژنتیکی پیشبینی کننده همیشه باید با آنالیز مستقیم ژن انجام شود.

۳.

- a. برنامههای غربالگری جمعیت باید به طور قانونی اجرا شود.
- ه. در صورت وجود نوعی درمان یا پیشگیری از بیماریها،
   برنامههای غربالگری جمعیت باید ارائه شود.
- c. حساسیت یک آزمایش به میزانی اشاره دارد که آزمایش فقط افراد مبتلا را تشخیص میدهد.
- d. ارزش پیشبینی کننده مثبت یک آزمایش غربالگری به نسبت آزمایشهای مثبت که مثبت واقعی هستند اشاره دارد.
- e. اگر برای یک بیماری با تاخیر در سن بروز درمان موثری وجود نداشته باشد، آزمایشات ژنتیکی پیشبینی کننده باید با دقت زیادی انجام شود.

.\*

- a. درصد بالایسی از افرادی کسه تحت آزمایسش حاملین قرار میگیرند، نمی توانند نتیجه خود را به درستی به خاطر بسپارند.
- b. غربالگری ناقلین برای فیبروز کیستیک مفیدترین برنامه در میان یونانیهای قبرسی است.
- c. احتمال آزمایش غربالگری که منجر به تبعیض شـغلی شود، نگرانی عمدهای نیست.
- d. غربالگری نوزادان برای دیســتروفی عضلانی دوشن، امید به زندگی را بهبود میخشد.

e. غربالگری نوزادان برای فیبروز کیستیک یک آزمایش مبتنی بر DNA است.

Δ

- ه. غربالگـری نوزادان برای بیماری هموکروماتوز، شـایع ترین بیماری مرتبط با جهش ژنی ارثـی در جمعیتهای اروپایی، یک برنامه مدیریتی ملی در بریتانیا است.
- .b غربالگری پیش از علائم در کودکان از نظر شروع بیماریهای ژنتیکی در بزرگسالی تصمیمی است که توسط والدین گرفته مرشود.
- غربالگری نوزادان بـرای فنیل کتونوری و کم کاری تیروئید مادرزادی از قدیمی ترین برنامههای غربالگری هستند.
- ه. غربالگری برای نقص آسیل کوآ دهیدروژناز با زنجیره متوسط بخشی از برنامه غربالگری لکههای خونی نوزادان است.
  - e. ثبت ژنتیکی عمدتاً برای هدفهای تحقیق انجام میشود.

## فصل ۱۱: هموگلوبین و هموگلوبیئوپاتیها

۱. در ارتباط با هموگلوبین های مختلف (Hbs):

- ه زنجیـره هموگلوبین جنینی γ به طور قابل توجهی با زنجیره β بالغین متفاوت است.
- b. زنجیره های هموگلوبین α، β و γ همگی در طول زندگی جنینی بیان می شوند.
  - ο. زنجیرههای α بسیار زیادی در α تالاسمی وجود دارد.
    - Hb Barts .d نوعى از تالاسمى بتا است.
- e. ناقلین β تالاسمی اغلب از کم خونی علامت دار رنج میبرند.

## ۲. در مورد بیماری سلول داسی شکل:

- a. اثر داسی شکل گلبولهای قرمز خون در نتیجه اتصال هموگلوبین غیر طبیعی به غشای گلبول قرمز است.
  - b. ترومبوزهای تهدید کننده حیات ممکن است رخ دهند.
- c. تفاوت HbS با HbA طبیعی در یک جایگزینی اسید آمینه منفرد است.
- d. انفارکتوس طحال ممکن است رخ دهد، اما دارای عواقب بالینی کمی میباشد.
- c. جهشهای نقطهای (بدمعنی) علت معمول هموگلوبین غیرطبیعی در بیماریهای داسی شکل هستند.

۳. در مورد واریانتهای هموگلوبین (Hb):

- a. بسیاری از واریانتهای Hb بی ضرر میباشند.
- b. انواع جهش در هموگلوبینوپاتیها بسیار محدود میباشد.
  - c. در تالاسمیها، هیپوپلازی مغز استخوان رخ میدهد.
- d. در تالاسمیها، Hb تمایل غیر طبیعی به اکسیژن را نشان میدهد.
- e. در برخی از تالاسمیها، افزایش همولیز گلبولهای قرمز رخ میدهد.
  - ۴. در مورد هموگلوبین (Hbs) در طول زندگی:
- a. تداوم Hb جنینی در بزرگسالی یک بیماری اکتسابی و نه ارثی است.
- b. در طول زندگی جنینی، این کبد است که بیشتر هموگلوبین بدن را تولید می کند.
  - مغز استخوان در تولید هموگلوبین قبل از تولد نقشی ندارد.
- d. کبد تا سال دوم زندگی پس از تولد به تولید Hb ادامه می دهد.
- e. تـداوم Hb جنینی در بزرگسالی یک بیماری خوش خیم می باشد.

### فصل ۱۳: ایمونوژنتیک

۱. در ارتباط با کمپلمان:

- a. آبشار کمپلمان فقط با اتصال آنتی بادی و آنتی ژن فعال میشود.
- b. نقص مهارکننده C1 می تواند به فعال شدن کمپلمان از طریق مسیر کلاسیک منجرشود.
  - c. سطح C3 در ادم آنژینوروتیک ارثی کاهش مییابد.
- d. کمپلمان به طور مستقیم در حمله به میکروارگانیسمها کمک می کند.
  - e. کمپلمان عمدتاً در ماتریکس داخل سلولی یافت میشود.

#### ۲. در ایمونولوژی:

- a. مولکول ایمونوگلوبولین از شــش زنجیره پلی پپتیدی تشکیل شده است.
- b. ژنهای زنجیرههای مختلف ایمونوگلوبولین سبک و سنگین در ژنوم انسان نزدیک به هم هستند.
- خویشاوندان نزدیک بهترین اهداکنندگان عضو میباشند زیرا
   احتمالاً در هایلوتیپهای یکسان اشتراک دارند.
- DNA .d کد کننده زنجیره سبک ۲ شامل چهار ناحیه مجزا میباشد.

- e. تنوع گیرندههای آنتی ژن سطح سلول T را میتوان با فرآیند تنوع ایمونوگلوبولین مقایسه کرد.
  - ۳. در بیماری ایمونولوژیکی و ایمنی:
- a. انتقال آنتی بادی ها از طریق جفت مادر به نوزادان تقریباً ۱۲ ماه ایمنی ایجاد می کند.
- b. نقص ایمنی مرکب شـدید (SCID) وابسته به X تقریباً ۵٪ تا
   ۱۰٪ از تمام موارد SCID را تشکیل میدهد.
  - c. SCID على رغم نامش، هميشه يک بيماري شديد نيست.
- d. در اشکال مختلف SCID همیشه یک ناهنجاری سلول T .d وجود دارد.
- ع. بیماری گرانولوماتوز مزمن یک ناهنجاری در ایمنی هومورال است.
  - ۴. در بیماریهای ایمونولوژیک شایع:
- a سندرم DiGeorge/Sedláčková یک بیماری اولیه در عملکرد سیستم ایمنی می باشد.
- b. عفونتهای باکتریایی فرصت طلب شدید در سندرم دی جورج غیرمعمول هستند.
- تشخیص پیش از تولد ژنتیکی برای نقص ایمنی متغیر رایج
   امکان پذیر است.
  - d. اختلالات خودایمنی به دنبال توارث اتوزومال غالب است.
- e. بررسی عملکرد سیستم ایمنی در هر کودکیی که دارای نارسایی رشد می باشد باید در نظر گرفته شود.
  - فصل ۱۴: مبنای ژنتیکی سرطان.. و ژنتیک سرطان ۱. در ارتباط با مکانیسمهای ژنتیکی عامل سرطان:
- ه. جابجایی کروموزوم می تواند از طریق تغییر فعالیت انکوژن به سرطان منجر شود.
- انکوژنها شایعترین شکل ژنهای مستعد کننده هستند که منجر به ابتلا به سندرمهای سرطان ارثی میشوند.
  - c. ممکن است نقص در آپاپتوز به تومورزایی منجر شود.
- d. فقدان هتروزیگوسیتی اصطلاح دیگری برای یک رویداد جهشی در یک انکوژن است.
- e. برای ایجاد سرطان کولورکتال یک جهش در ژن APC کافی میباشد.

- ۲. در سندرمهای سرطان خانوادگی:
  - a. فرضیه دو ضربهای پیش بینی می کند که وقتی هر دو کپی از یک ژن حیاتی جهش یافته باشند، تومور ایجاد میشود.
  - ه. جهش TP53 فقط در سندرم Li Fraumeni مشاهده می شود.
  - c. پروتوانکوژن RET در تمام اشمکال نئوپلازی چندگانه اندو کرینی ایفای نقش می کند.
  - d. افراد مبتلا به پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی باید غربالگری فوقانی مجاری گوارش را انجام دهند.
  - e. سرطان اندومتریال یکی از ویژگیهای سندرم لینج میباشد.

## ۳. در سندرمهای سرطان خانوادگی:

- a. سرطان تیروئید یک خطر در سندرم Bannayan Riley Ruvalcaba است.
- b. مردانی که جهش رده زایشی در BRCA۲ دارند در معرض خطر افزایش یافته ابتلا به سرطان پروستات هستند.
- c. اساس ژنتیکی تمام سرطانهای پستان خانوادگی در حال حاضر به خوبی مشخص شده است.
- d. سرطان پستان خانوادگی معمولاً دارای نفوذپذیری کاملی
- e. برای مردان مبتلا به سرطان پروستات، ۳ درصد از خویشاوندان درجه اول مرد به طور مشابه تحت تأثیر قرار گرفته و مبتلا می باشند.

## ۴. در سندرمهای سرطان خانوادگی:

- a. مدولوبالاستوما یک تومور شایع در بیماری ون هیپل لینداو
  - b. فئوكروموسيتوم اغلب در سندرم گورلين ديده مىشود.
- c. در سندرم پتز جگرز و سندرم لینج خطر ابتلا به سرطان تخمدان وجود دارد.
- d. تظاهرات پوستی در سندرم پتز جگرز، سندرم گورلین و سندرم لينج رخ ميدهد.
- e. در دو ســوم موارد سندرم لينج، ژن مسـتعد كننده ناشناخته مىباشد.
  - ۵ در پیشگیری و غربالگری سرطان:
- a. غربالگری سـرطان کلیه در بیماری ون هیپل لینداو توصیه
- b. ماموگرافی، سرطان پستان را در دوران پیش از یائسگی راحت

- تر از زنان یائسه تشخیص میدهد.
- c. غربالگری رتینوبلاستوما باید از سال دوم زندگی شروع شود.
- d. غربالگرى كولونوسكوپى تنها زمانى نشان داده مىشود که معیارهای آمستردام در خویشاوندان مبتلا به سرطان كولوركتال برأورده شود،
- e. جراحی پیشگیرانه در پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی و زنان مثبت از نظر دارا بودن جهش BRCA1 به شدت اندیکاسیون دارد.
- فصل ۱۵: فارماکوژنومیک، پزشکی شخصی، و درمان بیماریهای ژنتیکی
- ۱. داروهای تیوپوریان که بارای درمان سارطان خون (leukemia) استفاده می شود:
  - a. شامل ۶ مرکاپتوپورین، ۶ تیوگوانین و آزاتیوپرین است.
  - b. همچنین برای سرکوب سیستم ایمنی استفاده می شود.
    - c. در ۱% تا ۲% بیماران ممکن است سمی باشد.
      - d. مى تواند عوارض جانبى جدى داشته باشد.
    - e. توسط تیوپورین متیل ترانسفراز متابولیزه می شوند.
- ۲. آنزیمهای کبدی که نشان دهنده تنوع ژنتیکی در بیان می باشند و از این رو بر پاسخهای داروها تأثیر می گذارند عبارتند از: dDP .f گلوکورونوزیل ترانسفراز
  - - g. O-استیل ترانسفراز
      - b. الكل دهيدروژناز
        - CYP2D6 .i
        - CYP2C9 .i
- ۳. نمونههایی از بیماریهایی که در آنها درمان ممکن است تحت تأثير فارماكوژنوميك باشد عبارتند از:
- a. دیابت جوانان با سن بروز در بلوغ (MODY)، زیرگروه گلو کو کیناز
  - hODY .b زيرنوع MODY .b
  - c. عفونت ويروس نقص ايمني انساني (HIV)
    - d. صرع
    - e. توبر کلوزیس
- ۴. روشهایی که در حال حاضر برای درمان بیماریهای ژنتیکی استفاده میشوند عبارتند از:

- a. ژن درمانی سلول زایشی
- b. پیوند سلولهای بنیادی
- c. جایگزینی آنزیم/پروتئین
  - d. محدودیت رژیم غذایی
- e. ترمیم درجای جهشها توسط مکانیسههای ترمیم DNA سلولی

## ۵. ژن درمانی ممکن است توسط؛

- a. ليپوزومها
- b. ویروسهای وابسته به آدنو
- c. الیگونوکلئوتیدهای آنتی سنس
  - d. لئتي ويروسها
  - e. تزريق DNA پلاسميد

ع ژن درمانی با موفقیت در درمان بیماران مبتلا به بیماریهای زیر استفاده شده است:

- a. فيبروز كيستيك (CF)
- b. نقص ایمنی مرکب شدید وابسته به X
  - c. بیماری سلول داسی شکل
    - d. هموفیلی
    - ع. نقص أدنوزين دآميناز

۷. روشهای ژن درمانی بالقوه برای سرطان عبارتند از:

- a. مهار پروتئینهای ادغامی
- b. تحریک سیستم ایمنی بدن
- افزایش بیان فاکتورهای رگ زایی
  - d. تداخل RNA
  - الیگونوکلٹوتیدهای آنتی سنس

فصل ۱۶: ناهنجاری های مادرزادی، سندرمهای بدشکلی و ناتوانی یادگیری

.1

- عقریباً ۵ درصد از مرگ و میر نوزادان ناشی از ناهنجاریهای مادرزادی است.
- b. حداقل نیمی از سقطهای خود به خودی دارای اساس ژنتیکی میباشند.
- یک ناهنجاری مادرزادی عمده تقریباً از هر ۲۰۰ نوزاد ۱ نوزاد
   را تحت تأثیر قرار میدهد و مبتلا میکند.

- d. پاچنبری موضعی نمونهای از از هم گسیختگی در تکوین طبیعی داخل رحمی میباشد.
- e. ناهنجاریهای چندگانه و متعدد گاهی نتیجه یک توالی است.

#### .٢

- a. سندرم داون را باید به طور دقیق تر »همراهی داون« نامید.
- b. سندرم سـوتوس، مانند سندرم داون، ناشی از یک ناهنجاری کروموزومی است.
- c. اسبینا بیفیدا تقریباً ۲ مورد از هر ۱۰۰۰ تولد را تحت تأثیر قرار میدهد.
- d. بیماری کلیه پلی کیستیک نوزادی مثالی از یک بیماری با الگوهای وراثتی متفاوت میباشد.
- e. هولوپروزسفالی مثالی از یک بیماری با الگوهای وراثتی مختلف می باشد.
  - N .f
- g. امبریوپاتی تالیدومید نمونهای از از هم گسیختگی در تکوین طبیعی داخل رحمی است.
  - h. ممكن است پاچنبرى نتيجه آژنزى كليه باشد.
  - i. نقص اندامها از ویژگیهای سندرم والپروات جنینی نیست.
- ز. ناهنجاریهای متقارن معمولاً در دیسپلازی ظاهر میشوند.
- k. نقایص مادرزادی در ۱۰ درصد موارد غیر قابل توضیح است.

## ۴. در ارتباط با تأثیرات مادر بر تکوین جنین:

- a. عفونت مادرزادی می تواند منجر به نابینایی و ناشنوا شدن یک فرد شود.
- هه دوم حاملگی خطرناک ترین زمان برای قرار گرفتن جنین در معرض عفونتهای مادری است.
- د نقایص سـتون مهرهها می تواند نتیجه دیابت شیرین درمان نشده در سه ماهه اول حاملگی باشد.
- ل. پلی مورفیسم در ژن متیان تتراهیدروفولات ردوکتاز همیشه
   با افزایش خطر نقایص لوله عصبی همراه است.
- e. از علائمهای سندرم نونان و سرخجه مادرزادی تنگی دریچه ریوی است.
  - ۵. در بیماری هایی که اغلب غیر مندلی هستند:
  - a. شکاف لب کام بیشتر از ۱ در ۱۰۰۰ تولد رخ می دهد.
  - همراهی ها به طور کلی خطر عود مجدد بالایی دارند.
- c. خطر عود مجدد یک بیماری چند عاملی را معمولاً می توان با

- تحت تأثير قرار داده و مبتلا مي كند.
- b. مشکلات یادگیری در سندرم کلاین فلتر شایع است.
- o. موزاییسم کروموزومی معمولاً در سندرم ترنر دیده میشود.
  - d. زنان با كاريوتايپ 47,XXX نابارور هستند.
- های شکستگی کروموزوم می توانند باعث ایجاد سرطان شوند.

#### Δ.

- a در سندرم X شکننده، اندازه تکرارهای سه نوکلئوتیدی با
   انتقال از پدر به دختر به طور قابل توجهی تغییر نمی کند.
- b. سندرم X شکننده یک بیماری واحد و کاملا مشخص و شناسایی شده است.
- دخترانی که فتق اینگوینال (کشاله ران) دو طرفه دارند باید در
   آنها از نظر کروموزومی آزمایش صورت گیرد.
- d. برای تشخیص سندرم X شکننده در دختران، کاریوتایپینگ طبیعی روش خوبی است.
- انالیز ریزآرایه هیبریداسیون ژنومی مقایسه ای، عدم تعادل ژنتیکی را در تقریباً ۵۰ درصد از کودکان مبتلا به اختلالات عصبی تکوینی تشخیص میدهد.

### فصل ۱۸: نقایص متابولیسمی مادرزادی

- ۱. در هایپریلازی مادرزادی آدرنال:
- a. ممکن است زنان مردانگی و اندام تناسلی مبهم را نشان دهند.
- b. ممکن است مردان عدم مردانگی و اندام تناسلی مبهم نشان دهند.
- c. نقص مينرالوكورتيكوئيدها تهديد كننده حيات مي تواند باشد.
- ه. درمان در دوران کودکیی مورد نیاز است اما معمولاً در
   بزرگسالی انجام نمیشود.
  - e. باروری اساساً در زنان مبتلا، تحت تأثیر قرار نمی گیرد.

## ۲. فنیل کتونوری:

- в علت افزایش سطح فنیل آلانین در دوره نوزادی است.
  - b. نياز به درمان مادام العمر دارد.
    - c. عامل صرع و اگزما است.
  - d. منجر به کاهش سطح ملانین میشود.
  - e. بخشی از همان مسیر تولید کلسترول است.
- ۳. هپاتومگالی ویژگی مهم در کدام یک از موارد زیر است:
  - a. سندرم هورلر

- بررسی کردن شجره نامه خانوادگی بیمار تعیین کرد.
- d. یکی از علل هولوپروزنسفالی نقص متابولیک است.
- و. بیماری قلبی مادرزادی از هر ۱۰۰۰ نوزاد ۱ نفر را تحت تاثیر قرار میدهد و مبتلا میکند.

## فصل ۱۷: اختلالات کروموزومی

۱. در ارتباط با آنیوپلوئیدی ها:

- a. تعداد کروموزومها در انسان پس از کشف ساختار DNA شناسایی شد.
- b. کاریوتایپ سندرم ترنر شایعترین ناهنجاری تک کروموزومی
   در سقطهای خودبخودی است.
- میزان سـقط جنین در سندرم داون مشابه همین میزان در
   جنینهای از نظر کاریوتایپی طبیعی است.
- d. اکثر نوزادان مبتلا به سـندرم داون از مادرانی متولد میشوند
   که کمتر از ۳۰ سال سن دارند.
- همه کودکان مبتلا به سندرم داون باید به مدرسه استثنایی بروند.
   ۲. در ارتباط با ناهنجاریهای کروموزومی رایج:
- f. امید به زندگی کودکان مبتلا به تریزومی ۱۸ (سندرم ادوارد) حدود ۲ سال میباشد.
  - g. 47,XXY مردان بارور هستند.
  - h منشا سندرم ترنر 45,X میتواند در میوز پدری باشد.
- ن. همـه افراد مبتلا به سـندرم آنجلمـن دارای یک حذف در کروموزوم ۱۵۹ هسـتند کـه با آنالیز هیبریداسـیون ژنومی مقایسهای ریزآرایه قابل تشخیص میباشد.
- أ. سـندرم دى جورج ناشــى از نوتركيبى همولوگ ناجور بين
   توالىهاى DNA تكرارى مجاور هم است.

## ۳. در بیماریهای ریز حذفی:

- a. در بزرگسالان مبتلا به سندرم ویلیامز مشکلات عروقی زودهنگام مشاهده می شود.
- b. بیماری قلبی مادرزادی یکی از ویژگیهای سندرم پرادر ویلی و اسمیت مگنیس است.
  - c. جایگاه تومور ویلمز روی کروموزوم ۱۳ قرار دارد.
- d. ممکن است آنیریدیا ناشی از یک جهش ژنی یا یک ریزحذف کروموزومی باشد.
- همکن است رفتار کودک به تشخیص سندرم بدشکی کمک کند.
   ۴.
- ه. سئدرم کلاین فلتر تقریباً ۱ نفر از هر ۱۰۰۰۰ تولد پسر را

- b. بیماریهای ذخیره گلیکوژن
- c. ناهنجاریهای متابولیسم پورفیرین
  - d. بیماری نیمن-پیک
    - e. گالاکتوزمی
- ۴. در ارتباط با بیماری های میتوکندریایی:
  - a. همه از وراثت مادری پیروی می کنند.
- b. رنگدانههای شبکیه و دیابت هبر دو می توانند از علائم این بیماری باشند.
  - c. کمتر از ۵۰ محصول ژنی از ژنوم میتوکندری وجود دارد.
- d. بیماری لی Leigh همیشه در اثر جهش نقطهای یکسان ایجاد می شود.
- e. ژن سندرم بارت شناخته شده است اما مسیر متابولیک نامشخص میباشد.
  - ۵. در ارتباط با بیماریهای متابولیکی:
- عرخه کارنیتین و اسیدهای چرب با زنجیره بلند به هم مرتبط هستند.
- ه. یک جهش نقطهای توضیح دهنده بیشتر موارد نقص آسیل CoA
   میدروژناز زنجیره متوسط میباشد.
- c. بیماریهای پراکسیزومال شامل بیماری منکس و بیماری و یلسون است.
- d. ممکن است نقایص مادرزادی متابولیسمی همراه با هیپوتونی و اسیدوز باشد.
- e. آزمایش X ray فاقد ارزش میباشد در تشخیص نقایص مادرزادی متابولیسمی.

## فصل ۱۹: بیماریهای تک ژنی اصلی

۱. بیماری هانتینگتون (HD):

- ه. در HD، اگر ژن از مادر مبتلا منتقل شـود، سن بروز بیماری زودتر مشاهده میشـود در فرزندان، این حالت بیشتر از پدر مبتلا است.
- b. در HD، کسانی که هموزیگوت برای جهش هستند، شدیدتر از کسانی که هتروزیگوت هستند تحت تاثیر قرار نمی گیرند.
- c. از آغاز HD، میانگین طول مدت بیماری تا یک مراحل پایانی ۳۵ سال است.
- d. در HD ممکن است عدم نفوذپذیری بیماری با آللهای غیر طبیعی تکرارهای سه نوکلئوتیدی کم همراه باشد.

e. اختلال شـناختی و زوال عقل از علائم اولیه HD علامت دار هستند.

### ۲. دیستروفی میوتونیک:

- a. یکی از علائم دیستروفی میوتونیک بیخوابی است.
- b. یکی از علل هایپرتونی نوزادان دیستروفی میوتونیک میباشد.
- ه. اثـرات بالینی دیسـتروفی میتونیک از طریــق RNA ایجاد می شوند.
- d. نقایص هدایت قلبی یکی از علائم دیستروفی میوتونیک و کانالوپاتی یونی است.
- در دیستروفی میوتونیک نوع ۲، مانند دیستروفی میوتونیک نوع ۱، عمدتاً این بیماری به دلیل افزایش یک توالی تکرار شونده سه نوکلئوتیدی در DNA ایجاد می شود.

#### ۳.

- a. در فیبروز کیســتیک جهش R117H شــایع ترین جهش در شمال اروپا است.
- b. در ژن CFTR یک پلی مورفیسم اصلاح کننده درون ژنی بر فنوتیپ تأثیر می گذارد.
- د کاردیومیوپاتی هایپرتروفیک بیشتر در اثر جهش در ژنهای
   کد کننده کانالهای یونی ایجاد میشود.
- d. بسیاری از دیستروفیهای عضلانیی وراثتی مختلف را میتوان به کمپلکسی که شامل دیستروفین (جهش یافته در دیستروفیهای عضلانی دوشن و بکر) مرتبط دانست.
- e. مشکلات یادگیری بخشی از آتروفی عضلانی-نخاعی می باشد.

#### ۴.

- a. فیبروز کیستیک و هموفیلی بعید است که کاندیدهایی برای ژن درمانی باشند.
- b. یک نسبت غیر طبیعی عرض به طول به تنهایی یکی از علائم اصلی سندرم مارفان میباشد.
- c. نوروفیبروماتوز نوع ۱ (NFI) اغلب برخی از نسلها را نادیده میگیرد.
- d. یکی از علائم هر دو سندرم NF1 و مارفان می تواند اسکولیوز باشد.
- e. آب مروارید می تواند یکی از علائه NF1 باشد امیا نوروفیبروماتوز نوع ۲ را شامل نمی شود.

٣

a. نوروپاتی حرکتی-حســی توارثی (HMSN) نوع I و II به یک دسته بندی ژنتیکی اشاره دارد.

۵. در ارتباط با بیماری عصبی-عضلانی:

- hMSN .b از تمام الگوهای وراثتی اصلی می تواند پیروی کند.
- c. غــلاف عصبی، به جـای خود عصب، در رایج ترین شــکل HMSN تغییر می کند.
- d. تخمین سطح کراتین کیناز و سطح فاکتور VIII به ترتیب برای شناسایی ناقلین دیستروفی دوشن و هموفیلی A خوب و سودمند است.
- e. سندرم بروگادا (Brugada syndrome) یکی از انواع آتروفی عضلانی نخاعی است.

## فصل ه ۲: آرمایشات پیش از تولد و ژنتیک باروری ۱. در آزمایشات پیش از تولد:

- a. آمنیوسنتژ به طور معمول در دوران بارداری در زمان زودتری انجام میشود.
- b. سلولهای رشد یافته از آمنیوسنتز صرفاً از پوست جنین منشا می گیرند.
- د نمونه برداری از پرزهای کوریونی یک روش بی خطر و ایمن
   در هفته ۹ حاملگی است.
- d. کاریوتایپ از بافت پرزهای کوریونی همیشه بازتاب واقعی کاریوتیپ در جنین متولد نشده خواهد بود.
- e. اسکن ناهنجاری جنین با سونوگرافی در هفته ۱۵ بارداری قابل اعتماد است.

## ۲. در مورد مار کرهای پیش از تولد:

- a. در حاملگیهای سندرم داون، سطح سرمی گنادوتروپین جفتی انسانی (hCG) معمولاً افزایش می یابد.
- b. غلظت آلفا فیتوپروتئین (αFP) در سرم مادر، در حاملگیهای سندرم داون معمولاً کاهش می یابد.
- در حاملگیهای تریزومی ۱۸، مارکرهای سرم مادری مانند
   حاملگیهای سندرم داون عمل میکنند.
- ه. حدود ۹۵ درصد از حاملگیهای سندرم داون با تعیین سن مادر، سنطح سرمی αFP و hCG و شنفافیت نوکال (گردن) جنین تعیین میشوند.
- e. حاملگی های دوقلو دلیل افزایش سطح سرمی afP مادر است.

- ه. دقت تعیین جنسیت جنین با آزمایش پیش از تولد غیر تهاجمی، نمونه DNA جنین فاقد سلول جنینی در گردش خون مادر کمتر از ۹۰ درصد است.
- b. ناهنجاریهای کروموزومی علت اصلی شفافیت نوکال غیرطبیعی است.
- c. روده اکوژنیک جنین در اولتراسونوگرافی یک عامل خطر برای فیبروز کیستیک است.
- d. برای زوجی که یک فرزند مبتلا به سندرم داون دارند، خطر حاملگی بعدی معمولاً افزایش زیادی ندارد.
- e. کروموزومهای مارکر خانوادگی معمولاً از نظر بالینی مهم نستند.

#### ۴. در کمک باروری:

- a. لقاح مصنوعی از طریق اهدا کننده روشــی است که نیازی به مجوز از سـازمان لقاح و جنین شناسی انسانی (در انگلستان) ندارد.
  - b. جایگزینی(جانشینی) رحم در بریتانیا غیرقانونی است.
- م. برای تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی، لقاح تخمک با
   تزریق داخل سیتوپلاسمی اسپرم صورت میگیرد.
- d. میزان موفقیت یک چرخه لقاح آزمایشگاهی (IVF)، از نظر
   بچهدار شدن، ۶۰% است.
- اترونی عضلانی-نخاعی را میتوان با تشخیص غیر تهاجمی
   پیش از تولد تشخیص داد.

#### Δ

- ه. خطر ابتلا به بیماریهای ژنتیکی در کودکانی که برای پدران تزریق داخل سیتوپلاسـمی اسپرم صورت گرفته مبتلا متولد میشوند، افزایش می یابد.
  - b. اسپرم یک اهداکننده ممکن است تا ۲۵ بار استفاده شود.
- کودکانـــی که با لقــاح مصنوعی از طریق اهــدا کننده متولد میشــوند، به اندازه کودکانی که به فرزند خواندگی پذیرفته میشــوند در مورد والدین بیولوژیکی خود می توانند اطلاعات بیشتری کسب کنند.
- d. تشخیص پیش از تولد غیر تهاجمی بر روی DNA آزاد فاقد سلیر سلول جنینی در گردش خون مادر قرار است جایگزین سایر

سوالات مبتنی بر موارد مشاهده شده

فصل ۶: الگوهای وراثت

## مورد (

مردی ۳۴ ساله در چند سال گذشته دچار اسپاسم عضلانی (spasticity) در پاهای خود شده است و خانواده وی متوجه برخی مشکلات حافظه و تغییر رفتار در آن شدهاند. او رفلکس یا واکنشهای غیرارادی محیطی بسیار سریعی دارد. او به همراه مادرش به کلینیک ژنتیک مراجعه کرده و در معاینات مشخص شد که او رفلکسهای محیطی شدیدی دارد اما هیچ شکایت و نارضایتیای از سلامت خود ندارد. مشخص میشود که پدر وی ممکن است دچار مشکلاتی مشابه پسرش در جوانی بوده، اما او در سن ۲۵ سالگی در یک تصادف جادهای جان باخت.

- ۱. کدام الگوهای وراثت باید در این سناریو در نظر گرفته شوند؟
  - چه احتمالات تشخیصی باید در نظر گرفته شود؟

#### مورد ۲

یک زوج قبل از تشکیل خانواده برای مشاوره ژنتیک اقدام میکنند. هر دو مبتلا به ناشنوایی حسی عصبی مادرزادی نسبتاً شدید میباشند. مرد تنها فرد مبتلا در خانواده خود است، که یک خواهر او دارای شنوایی طبیعی میباشد، و زن دو خواهر و برادر دارد، که برادر وی تشخیص ناشنوایی مشابه دارد و دیگر اعضای خانواده سالم هستند.

- ۱. چه اطلاعات دیگری ممکن است قبل از بحث در مورد خطرات احتمالی ژنتیکی مفید باشد؟
- اگر همه تحقیقات و بررسیهای اضافی طبیعی باشد، چه الگوهای وراثتی و در نتیجه خطراتی برای فرزندان آینده باید در نظر گرفته شود؟

## مورد ۲

زوجی فرزندی دارند کـه در اوایل کودکی پس از ترومای جزئی دچار تعدادی شکستگی در استخوانها شده است و به آنها گفته میشود که احتمالاً یک شکل خفیف از استئوژنز ایمپرفکتا است. والدین خود دچار شکستگی در دوران کودکی نشدهاند، با این وجود به دلیل اینکه فرزند دیگر آنها دچار شکستگی میشود، به آنها گفته میشود که الگوی وراثت بیماری اتوزومی مغلوب است. این شـامل توضیحی اسـت مبنی بر اینکه بعید است که کودکان مبتلا در آینده فرزندان بیمار داشته باشند.

اشکال آزمایش و غربالگری پیش از تولد شود.

e. ناباروری از هر ۲۰ زوج یک نفر را تحت تاثیر قرار میدهد.

فصل ۲۱: مشاوره ژنتیک .

- ه. فـردی که به دنبال مشـاوره ژنتیکی اسـت، پروباند خوانده می شود.
- b. رتینیت پیگمانتوزا عمدتاً از یک الگوی توارث پیروی می کند.
- مشاوره ژنتیک، همه چیز در مورد خطرات عود مجدد بیماری است.
- d. عقیده خود مشاور در مورد یک انتخاب دشوار همیشه سودمند است.
- e. مشاوره خوب نباید با توانایی بیمار در به خاطر سپردن خطرات ژنتیکی سنجیده شود.

۲.

- احتمال داشتن نوزادان با ناهنجاریهای مادرزادی در ازدواج
   کازینهای درجه اول ۱۰ برابر بیشتر از جمعیت عمومی است.
- هم در متوسط، پدربزرگ-مادربزرگ و نوه با هم در ژنهایشان مشترک میباشند.
- c روابط نامشروع محارم عملاً همیشـه منجر به مشـکلات یادگیری شدید در فرزندان میشود.
  - d. همخونی را باید بسیار غیرعادی دانست.
- e. همخونی (Consanguinity) منحصراً به ازدواج کازینها اشاره دارد.

w

- ه. بیماریهای ژنتیکی حوادث طبیعی هستند، بنابراین احساس
   گناه در این موارد نادر است.
- b. مشاوره ژنتیکی واضح تصمیمات باروری بیماران را تقریباً در همه موارد تغییر میدهد.
- احتمال اینکه اولین فرزند متولد شده از کازینهای درجه اول
   به یک بیماری اتوزومال مغلوب ناشی از یک جهش ژن مضر
   به ارث رسیده از پدربزرگ و مادربزرگ مبتلا شود، است.
- d. انجام آزمایشات ژنتیکی کودکان در موارد فرزندخواندگی بسیار بیشتر از کودکانی است که با والدین اصلی خود بزرگ شدهاند.
- ه. با توجه به اینکه ژنتیک پزشکی مدرن از نظر فنی و تکنیکی بسیار پیچیده است، گروههای حمایت از بیماران ارزش کمی دارند.

- آیا اطلاعاتی که به والدین داده میشود صحیح است؟
- ۲. اگر نه، محتمل ترین الگـوی وراثت و توضیح برای عود مجدد شکستگی در خواهر و برادر چیست؟

## فصل ۷: جمعیت و ژنتیک محاسباتی

## مورد (

بروز یک بیماری اتوزومال مغلوب خاص در جمعیت A تقریباً ۱ در ۱۰۰۰۰ است، در حالی که در جمعیت B بروز همان بیماری بسیار بیشتر تقریباً ۱ در ۹۰۰ است. مردی از گروه A و یک زن از گروه جمعیت B قصد ازدواج و تشکیل خانواده را دارند. آنها با آگاهی از بروز و شیوع نسبتاً بالای این بیماری در جمعیت B به دنبال مشاوره ژنتیکی هستند.

- ١. چه سؤالات اساسی باید از هر کدام پرسیده شود؟
- ۲. بر اساس استفاده از تعادل هاردی واینبرگ، خطر بروز
   این بیماری در اولین بارداری برای آنها چقدر است؟

### مورد ۲

نوروفیبروماتوز نوع ۱ یک بیماری نسبتاً شایع مندلی است. در یک بررسی جمعیتی از ۵۰۰۰۰ نفر در یک شیهر، ۱۲ مورد شناسایی شد که از این تعداد ۸ مورد متعلق به یک خانواده مبتلا بزرگ هستند.

- ۱. بر اساس این ارقام، نرخ جهش در ژن نوروفیبرومین
   چقدر است؟
- برخی از محدودیتهای مربوط به ارزش نرخ جهش محاسبه شده را در یک بررسی مانند این نام ببرید.

## فصل ۸: محاسبه خطر

### مورد (

در شبجره نامه نشان داده شده، دو کازین با یکدیگر ازدواج کرده و تشکیل خانواده دادهاند. با این حال، عمو ادائی آنها سالها پیش بر اثر سندرم هورلر که یکی از موکوپلی ساکاریدوزها و یک نقص مادرزادی متابولیسمی با الگوی تبوراث اتوزومال مغلوب میباشد درگذشته است.

- د خطر ابتلای اولین فرزند این زوج به سندرم هورلر چقدر است؟
- ۲. آیا می تـوان چیزی بیش از ارقام خطر به این زوجارائه کرد؟

## مورد ۲

یک زن دارای یک برادر و یک دائی مبتلا به هموفیلی A میباشد. او خود دارای دو پسر سالم بوده و مایل است فرزندان بیشتری داشته باشد. او به یک کلینیک ژنتیک ارجاع داده شده تا در مورد میزان خطر و گزینهها صحبت کند.

- مرفاً بر اساس اطلاعات داده شده، خطر ناقل بودن زن برای هموفیلی A چقدر است؟
- ۲. آیا برای تغییر میزان خطر او می توان کاری انجام داد؟

## فصل ۹: ژنتیک تکاملی و تکوین

### مورد ا

یک کودک ۲ ساله به دلیل دور سر بزرگ بالای صدک ۱۹۷ اگرچه به موازات خطوط صدک در حال رشد است، به متخصصان ژنتیک ارجاع داده شده. والدین در مورد میزان خطر عود مجدد خواهان کسب اطلاعات میباشد زیرا تمایل دارند فرزند دیگری نیز داشته باشند. بطنهای مغزی اتساع یافتهاند و بحثهای بسیاری در مورد احتمال شانت گذاری بطنی – صفاقی بحثهای بسیاری در مورد احتمال شانت گذاری بطنی – صفاقی است. با گرفتن یک سابقه کامل خانوادگی، مشخص می شود که مادربزرگ پدری تحت نظر متخصصان پوست برای ضایعات که مادربزرگ پدری تحت نظر متخصصان پوست برای ضایعات یا لزیونهای پوستی می باشد که برخی از آنها برداشته شده است و عمو پدری نیز دارای کیستهای دندانی بوده که توسط دندانپزشک بیمارستان برداشته شده است.

- ۱. أیا تشخیصی وجود دارد که علائم مختلف در اعضای مختلف خانواده را در بر گیرد؟
- ۲. چه تحقیقاتی برای پدر کودک مناسب است و پاسخ
   به سوال این زوج در مورد خطر عود مجدد چیست؟

#### مورد ۲

در اواترا سونوگرافی پیش از تولد در هفته ۲۰ بارداری، به نظر میرسد که جنین دارای قفسه سینه باریک با دندههای کوتاه، تغییرات کیستی در یک کلیه و احتمالاً یک انگشت اضافی در هر دو دست است، والدین ارتباط خویشاوندی را انکار میکنند، اما تا آنجا که ممکن است خواهان کسب اطلاعات بیشتری در مورد تشخیص و پیش آگهی بیماری میباشند.

 ۱۰ چـه گروهــی از بیماریها را باید با ایــن یافتههای سـونوگرافی در نظر گرفت و به طور معمول از کدام الگوی توارث پیروی میکنند؟

 سونوگرافیست ممکن است به دنبال چه آنومالیهای دیگری برای کمک به ارائه اطلاعات پیش آگهی بیشتر باشد؟

#### مورد ۲

دختر ۴ سالهای را به دلیل مشکلات رفتاری از جمله مشکلات دفع ادرار و مدفوع (potty training) نزد پزشک اطفال آوردهاند. پزشک اطفال تصمیم می گیرد کروموزومهای کودک را با هیبریداسیون مقایسهای ژنومی ریز آرایه بررسی کند، زیرا قبلاً یک مورد سندرم (triple X) 47,XXX را مشاهده کرده بود که در آن دختر رفتار مخالفت گرایانه داشت. در کمال تعجب او، نتیجه بررسی کروموزومهای دختر XY,۴۷ است، یعنی خدختر از نظر ژنتیکی «مرد» است.

- ۱. مهمترین علل وارونگی جنسیت در یک کودک ۴ ساله که از نظر فنوتیپی دختر و از نظر فیزیکی نیز سالم است چیست؟
- ۲. متخصص اطفال چـه باید به والدیـن بگوید و چه
   بررسیهایی باید انجام شود؟

فصــل ۱۰: علل ژنتیکی بیماریهای شــایع، پلی ژنی و چند عاملی

### مورد ا

یک دختر ۱۶ ساله از پزشک عمومی خود داروهای ضد بارداری خوراکی درخواست میکند. با گرفتن سابقه خانوادگی، مشخص شد که مادرش در سن ۴۰ سالگی ترومبوز ورید عمیقی داشته و پس از آمبولی ریوی در سن ۵۵ سالگی فوت کرده است. هیچ سابقه خانوادگی مرتبط دیگری وجود ندارد.

- ۱. برای این دختر چه آزمایش ژنتیکی مناسب است؟
  - ۲. محدودیتهای آزمایش در این شرایط چیست؟

## مورد ۲

زن ۳۵ سالهای مبتلا به دیابت تشخیص داده شده و تحت درمان، با شروع انسولین، قرار گرفته است. او و برادر ۲۹ سالهاش به فرزندی پذیرفته شدهاند و هیچ ارتباطی با والدین اصلی خود ندارند. برادرش علائم هایپرگلیسیمی را نشان نمی دهد. هر دو شنوایی طبیعی دارند و هیچ یافته قابل توجه دیگری وجود ندارند. به کدام زیرگروههای احتمالی دیابت ممکن است مبتلا باشد، و الگوهای توارث این زیرگروهها چیست؟

برای هر یک از این زیرگروههای دیابت، میزان خطر ابتلای برادرش چقدر است؟

### مورد ۳

دختر ۲ سالهای با صرع جزئی (partial seizures) مراجعه می کنید. حملات کوتاه و بدون تب است. از آنجایی که کودک نقص عصبی (neurological) ندارد، تصمیم گرفته می شیود که با داروهای ضد صرع درمان نشیود. یک سال بعد دوباره او دچار صرع عمومی بدون تب شید. در این موقعیت، مادر ۳۰ ساله او می پرسید که آیا این ممکن است ربطی به صرع خودش داشته باشید که در سن ۱۵ سالگی شروع شده است، اگرچه او از آن زمان تنها دو حمله داشیته است. او تحت توموگرافی کامپیوتری زمان تنها دو حمله داشیته بود و پزشکان بیماری ای را تشخیص داده بودند که نام آن را به خاطر نمی آورد. تصویربرداری رزونانس مغناطیسی مغز کودک ندول های غیرکلسیفیه ای را در دیواره جانبی بطنها نشان می دهد.

- ۱. مادر میپرسـد که آیا صرع ژنتیکی اسـت و آیا اگر فرزند دیگری داشـته باشد ممکن است دوباره اتفاق بیفتد؟ چه پاسخی می توان به او داد؟
- ۲. چه تشخیصهایی را باید در نظر گرفت و آیا میتوان
   آزمایش ژنتیکی را توصیه کرد؟

## مورد ۴

پسری ۵ ساله با تب غیرقابل توضیح و بدون دلیلی در بیمارستان بستری شد و مشخص شد که سطح گلوکز خون افزایس یافته است. او به خوبی بهبود یافت، اما دو هفته بعد سطح گلوکز خون ناشتا او به ۷ میلی مول در لیتر افزایش یافته است. یک سابقه خانوادگی جدی دیابت از طرف مادرش وجود دارد، به طوری که مادر، دائی مادری و پدربزرگ مادری او همگی تحت تأثیر قرار گرفته و مبتلا بودند. پدرش هیچ علائم دیابتی ندارد، اما عمهاش در بارداری اخیرش دیابت بارداری داشته است. آزمایشات ژنتیک مولکولی یک جهش هتروزیگوت ژن گلوکوکیناز در کودک را شناسایی میکند.

- ۱. والدین معتقدند که هایپرگلیســمی پسرشان از طرف مادر خانواده به ارث رســیده اســت. آیا این صحیح است؟
- ۲. عواقب یافتن جهش ژن گلوکوکیناز برای این خانواده چیست؟

### فصل ۱۱: غربالگری بیماریهای ژنتیکی

#### مورد ا

مردی ۳۲ ساله قد بلند و لاغر است و اکوکاردیوگرام طبیعی دارد و ۲۰ سال پیش پدرش به طور ناگهانی در سن ۵۰ سالگی به دلیل مشکوک بودن به آنوریسم آئورتی شکمی فوت کرد. پزشک عمومی به این که آیا بیمارش مبتلا به سندرم مارفان میباشد یا خیر شک دارد، بنابراین او را به کلنیک ژنتیک ارجاع میدهد. او دارای برخی از علائم سندرم مارفان میباشد، اما به طور دقیق، تنها در صورتی معیارهای پذیرفته شده با بیماری مطابقت میکند که سابقه خانوادگی قطعاً برای این بیماری مثبت باشد. او یک برادر با قد متوسط و سه فرزند خردسال دارد که در سلامت کامل به سر میبرند.

- ۱ زنظر آزمایشات ژنتیکی، اگر تشخیص سندرم مارفان باشد، غربالگری چه محدودیتهایی دارد؟
  - ۲. موارد غربالگری برای خانواده چیست؟

### مورد ۲

یک آزمایش غربالگری برای فیبروز کیستی (CF) در جمعیت ۱۰۰۰۰۰ نفری نوزادان تازه متولد شده در حال ارزیابی است. این آزمایش در ۸۰۵ نوزاد مثبت است که در نهایت با ترکیبی از آنالیز DNA و آزمایش تست عرق نشان داده شد که ۴۵ نفر از آنها CF دارند. از میان نوزادانی که تست غربالگری آنها منفی است، پنج نفر متعاقباً دچار علائم میشوند و با CF تشخیص داده می شوند.

- د. حساسیت و اختصاصیت این آزمایش غربالگری حست؟
- ۲. ارزش پیش بینی مثبت تست غربالگری چقدر است؟

## فصل ۱۲: هموگلوبین و هموگلوبیئوپاتیها

## مورد ۱

یک زوج چینی که در حال حاضر ساکن انگلستان میباشند، در طـول زمانی که در آسـیا زندگی می کردنـد، دو بار حاملگی داشـتند و نتیجه در هر دو مردهزایی به شکل نوزادانی به همراه ادم (هیدروپـس فتالیس) بود. آنها هیچ فرزند زندهای ندارند. آنها به دنبال مشاوره ژنتیکی در مورد احتمال تکرار این اتفاق هستند، اما هیچ پرونده پزشکی برای حاملگیها در دسترس نیست.

۱. چه احتمالات تشخیصی باید در نظر گرفته شود؟

۲. چه تحقیقاتی برای این وضعیت مناسب است؟

#### مورد ۲

جوانی کـه والدینش اهل West Indian هسـتند، پس از مراجعه با درد شدید شـکم و مقداری تب، در بخش تصادفات و اورژانس بستری میشود. شک به آپاندیس حاد وجود دارد و بیمار برای وجود آپاندیس احتمالی تحـت لاپاراتومی قرار میگیرد. با این حال، پاتولوژی جهت جراحی شناسـایی نشده است. متعاقباً ادرار تیره به نظر میرسد.

- ۱. چه تحقیقات دیگری ممکن است در این مرحله مناسب باشد؟
  - ۲. چه شکلی از تحقیقات و بررسیها مناسب است؟

فصل ۱۳: ایمونوژنتیک

### مورد ا

مردی ۳۲ ساله به مدت ۲ سال دارای درد و اسپاسیم عضلات در انتهای کمر بوده و اخیراً در چشمانش مقداری سوزش و ناراحتی هایی ایجاد شده است. رادیو گرافی انجام می شود و تشخیص اسپوندیلیت آنکیلوزان (Ankylosing spondylitis) داده می شود. او به یاد می آورد که پدربزرگ مادری اش دچار مشکلات مشابه در کمر و همچنین آرتروز در سایر مفاصل بوده است. او سه فرزند خردسال دارد.

- ۱. آیا احتمال دارد پدربزرگش هم مبتلا به اسپوندیلیت آنکیلوزان بوده باشد؟
- خطـر انتقال این بیماری به سـه فرزنـد او چگونه میباشد؟

## مورد ۲

یک دختر ۴ ساله به طور مکرر از عفونتهای تنفسی فوقانی همراه با دردهای قفسه سینه رنج میبرد و هر یک از حملات در مقایسه با همسالان پیش دبستانیاش طولانی تر است. پزشکان همیشه فرض میکنند که این به نوعی به دلیل ماههای اولیه زندگی او است؛ زمانی که او تحت عمل جراحی قلب برای بیماری تترالوژی فالوت قرار گرفت. او همچنین با بینی گرفته صحبت میکند و در پرونده نوزادیاش سطح کلسیم بینی برای چند روز را نشان میداد.

۱. آیا تشخیص زمینهای وجود دارد که بتواند عفونتهای ناحیه فوقانی تنفسی مکرر و طولانی او را بیان کند؟

۲. چه مدیریت دیگری در خانواده نشان داده شده است؟

فصل ۱۴: ژنتیک سرطان و اساس ژنتیکی سرطان

## مورد ۱

خانمی ۳۸ ساله که اخیراً به دلیل سرطان پستان ماستکتومی شده است، درخواست ارجاع به خدمات ژنتیکی را دارد. پدرش در دهه ۵۰ زندگیاش تعدادی پولیپ روده را برداشته و پسر عموی او در دهه ۴۰ زندگی خود به نوعی سرطان تیروئید مبتلا شد. پزشک عمومی با مجموعهای از دستورالعملها پیشنهاد می کند که شکل خانوادگی سرطان پستان در آنها بعید است، زیرا او تنها کسی است که مبتلا بوده، با اینکه جوان است. پزشک تمایلی به ارجاع او برای خدمات ژنتیکی ندارد.

- ۱. آیا این سابقه میتواند بیماری خانوادگی دیگری را نشان دهد؟ اگر چنین است، کدام یک؟
- ۲. چه علائم بالینی دیگری ممکن است سرنخی برای تشخیص باشد؟

### مورد۲

یک زن ۳۰ ساله به دلیل نگرانی در مصورد خطر ابتلا به سرطان پستان برای مشاوره ژنتیکی معرفی میشود. مادر مشاوره گیرنده اخیراً در سسن ۵۵ سالگی مبتلا به سرطان پستان تشمخیص داده شده اسست. دختر برادر مسادرش (دختر دائی مشاورگیرنده) در ۳۸ سالگی سرطان پستان دوطرفه تشخیص داده شد و ۵ سال پیش بر اثر بیماری متاستازی درگذشت. کازین او در یک مطالعه تحقیقاتی شسرکت کرده بود که یک جهش ژن او در یک مطالعه تحقیقاتی شسرکت کرده بود که یک جهش ژن می کند که مادر مشاوره گیرنده باید قبل از ارائه آزمایش پیش بینی می کند که مادر مشاوره گیرنده باید قبل از ارائه آزمایش پیش بینی کننده به دخترش، آزمایش شسود. هنگامی که یک نتیجه منفی توسط آزمایشگاه گزارش می شود شگفت زده و متعجب می شوند.

- ۱. توضیحات ممکن برای این نتیجه چیست؟
- ۲. خطر ابتلای عمو/دائی مشاورهگیرنده به سرطان پستان چقدر میباشد؟

## مورد ۳

یک مرد ۵۸ ساله مبتلا به آدنو کارسینوم کولورکتال تسخیص داده شده است که روده بزرگ فوقانی را تحت تأثیر قرار میدهد. اعتقاد بر این است که مادربزرگ پدری او به دلیل سرطان کلیه فوت کرده است، در حالی که یک دختر عمو/عمه

او در سن ۵۰ سالگی مبتلا به سرطان آندومتر تشخیص داده شده است، پروباند دارای سنه فرزند می باشد که در اواسط دهه ۳۰ سالگی هستند.

- ۱. آیا این الگوی بدخیمی نشان دهنده یک سندرم سرطان خانوادگی شناخته شده است و اگر چنین است، چگونه می توان آن را بررسی کرد؟
- بدون اطلاعات بیشتر، چه نوع غربالگریای برای سه فرزند پروبند ممکن است پیشنهاد شود؟

فصل ۱۶: ناهنجاریهای مادرزادی، سندرمهای بدشکلی و ناتوانیهای یادگیری

## موردا

یک زوج جوان اولین حاملگی خـود را به دلیل ناهنجاری جنینی از دست دادهاند. پلی هیدرامنیوز در اولتراسونوگرافی و همچنین کلیه کوچک جنینی در یک طرف تشـخیص داده شد. آمنیوسنتز انجام شد و کاریوتایپ الگوی XY,۴۶ طبیعی را نشان داد. ایـن زوج مطمئـن نبودند که چه کنند، امـا در نهایت برای خاتمه بارداری در هفته ۲۱ اقدام کردند. آنها بسیار ناراحت بودند و نمی خواستند تحقیقات بیشتری از جمله کالبد شکافی (Autopsy) انجام شـود. آنها با رادیوگرافی کل بـدن جنین موافقت کردند و برخی از مهرههای فوقانی قفسـه سـینه بد شکل (misshapen) بودند.

- ۱. زوج در ارتباط با این که آیا چنین مشکلی ممکن است دوباره رخ دهد یا خیر سوالاتی میپرسند؛ چه چیزی میتوان به آنها گفت؟
- ۲. چه تحقیقات بیشــتری ممکن اســت برای اطلاع از
   خطر ژنتیکی مفید بوده و کمک کننده باشد؟

#### مورد ۲

در معاینه معمول نوزادی در روز دوم پس از تولد، یک نوزاد با شکاف کام مشخص شد. حاملگی بدون واقعه و بدون قرار گرفتن در معرض تراتوژنهای بالقوه بود و سابقه خانوادگی منفی است. متخصص اطفال همچنین مشکوک به اندامهایی که کمی کوتاه هستند میشود. وزن نوزاد هنگام تولد در صدک ۲۵ و قد آن در صدک ۲ قرار داشته است.

- ۱. چه تشخیصهایی را میتوان در نظر گرفت؟
- ۲. مسائل مدیریتی در چنین مواردی چگونه است؟

### مورد ۳

یک زوج دارای یک دختر ۱۰ ساله با ناتوانی شدید ذهنی، سابقه هیپوتونی و مشکلات تغذیه، صرعهای گاه به گاه اما تصویربرداری رزونانس مغناطیسی مغز طبیعی، تقریباً بدون زبان گفتاری یا صحبتی نمی کند، پارامترهای رشد در محدوده طبیعی، و برخی علائم دیسمورفیک میباشند. آنها به دلیل نگرانی از اینکه ممکن است فرزند آسیب دیده و مبتلای دیگری داشته باشند، تلاش برای گسترش خانواده خود را به تعویق انداختهاند و میپرسند که آیا می توان اقدامات بیشتر انجام داد.

- بدون اطلاعات یا تحقیقات بیشتر، اگر آنها تصمیم بگیرند فرزند دیگری داشته باشند، چه پیشنهاد و توصیههای کلی را میتوان در مورد خطر عود مجدد بیماری ارائه داد؟
- ۲. برای کمک بیشتر به زوج چه گزینه های تحقیقاتی دیگری وجود دارد؟

فصل ۱۷: اختلالات کروموزومی

#### مورد ا

یک نوزاد دختر تازه متولد شده تا حدودی دیسمورفیک به نظر میرسد و با نقص دیواره دهلیزی-بطنی قلب تشخیص داده می شدود، و متخصصین اطفال فکر می کنند ممکن است مبتلا به سندرم داون باشد. این موضوع با والدین مصورد بحث قرار می گیرد و هیبریداسیون مقایسهای ژنومی ریزآرایه (Microarray) می گیرد و هیبریداسیون مقایسهای ژنومی ریزآرایه (comparative genomic hybridization آزمایش به حالت عادی و نرمال است. نوزاد در دوران شیرخوارگی بسیار خوب و با گریه بسیار کم بود، بنابراین هیچ بررسی بیشتری برای آن انجام نشد. متعاقباً کودک تأخیر متوسط تا شدید در تکوین کلی و ضربات و کوبیدن سر را نشان می دهد و هر شب به مدت حدود ۴ ساعت از خواب بیدار می شود، تمایل دارد افراد را بیسش از حد در آغسوش بگیرد و براکیداکتیاسی خفیف دارد. متخصصین اطفال او را برای نظرخواهی به یک متخصص ژنتیک ارجاع می دهند.

- ١. أيا شرح حال و سابقه نشان دهنده تشخيص است؟
  - ۲. چه تحقیقاتی باید درخواست شود؟

### مورد ۲

یک مادر ۴۵ ساله دو فرزند دارد اما شرکای متفاوتی دارد. یکی از آنها پسری ۲۰ ساله با قد طبیعی، علائم دیسمورفیک

خفیف و ناتوانی ذهنی خفیف میباشد؛ دیگری دختری ۱۸ ساله با قد کوتاه، دور سر کوچک، چاقی و ناتوانی ذهنی خفیف است. هر دوی آنها حدود ۱۵ سال پیش کاریوتیپ طبیعی داشتند. مادر به شما میگوید که خواهرش در استرالیا دختری دارد که شباهت زیادی به دختر خودش دارد و همچنین یک دائی داشت که بسیار شبیه پسرش بود.

- ۱. آیا راهمی برای توضیح این سابقه خانوادگی وجود دادد؟
  - ۲. چه آزمایشات دیگری باید در نظر گرفته شوند؟

### مورد ۳

یک متخصص اطفال یک آزمایش هیبریداسیون مقایسهای ژنومیک ریزآرایه (CGH array) را برای یک پسبر ۸ ساله که عملکرد مدرسهاش ضعیف است و نیاز به حمایت بیشتری دارد ترتیب میدهد. او همچنین مشکلات رفتاری در برقراری روابط اجتماعی دارد و بحثهای زیادی در مورد اینکه آیا او باید برای او تیسیم احتمالی ارزیابی شود وجود دارد متخصصین به این دیدگاه تمایل دارند که فرزندپروری ضعیف و شرایط دشوار را بهعنوان دلیلی مطرح کنند، زیرا مادر به تنهایی از او و سه فرزند دیگر مراقبت میکند و او خودش در مدرسه نیز عملکرد خوبی دیگر مراقبت میکند و او خودش در مدرسه نیز عملکرد خوبی نداشته است. نتیجه آزمایش هیبریداسیون مقایسهای ژنومی ریزآرایه، حذف کوچکی را در ۱۵۹۱۹ نشان میدهد و کودک به ریزآرایه، حذف کوچکی را در ۱۵۹۱۹ نشان میدهد و کودک به یک متخصص ژنتیک بالینی ارجاع میشود.

- ۱. چگونه ممکن است یافتههای هیبریداسیون مقایسهای ژنومی ریزآرایه به توضیح وضعیت در مدرسـه و خانه کمک کند؟
- ۲. چه تحقیقات بیشــتری نشان داده شده و امکان پذیر است؟

## فصل ۱۸: نقایص مادرزادی متابولیسمی

#### مورد ا

پسر ۲ سالهای که یک خواهر ۴ ماهه دارد به دلیل بیماری استفراغ و کسالت خواب و سرگیجه در بیمارستان بستری شده است. علیرغم استفراغ، علائم او با تزریق مایعات درون وریدی به سرعت بهبود مییابد، اما گلوکز خون او پایین باقی میماند و مایعات درون وریدی بیش از حد معمول مورد نیاز است. والدین اظهار کردند که که قبلاً چنین اتفاقی افتاده است، اگرچه او بدون مراجعه به پزشک بهبود یافته است.

- این سابقه بیماری چه چیزی را نشان میدهد؟
  - ۲. چه تحقیقاتی مناسب است؟

### مورد ۲

یک پسر ۱ ساله با تاکی پنه (tachypnea)، به ویژه در هنگام تغذیه و نقاط عطف حرکتی کمی با تأخیر مراجعه می کند. مادرش می گوید که یک خاله بزرگ مادری داشت که گفته می شود دو پسر داشته و هر دو در اواخر کودکی به دلیل مشکل ضعف قلبی و عضلانی در گذشتند. در تحقیقات و معاینات مشخص شد که پسر دارای یک کاردیومیوپاتی متسع و ضعف عضلانی عمومی خفیف است.

- ۱۰ ترکیب علائم بالینی و سابقه خانوادگی چه وضعیت و تشخیصی را پیشنهاد و ارائه می کند؟
- ۲. چه تحقیقات بیشتری نشان داده شده و مناسب است؟

#### مورد ۳

یک زن ۲۸ ساله طی چندین سال متوجه شده است که انرژی مشابهی را که در سن ۲۰ سالگی داشته، ندارد. او در هنگام فعالیت نسبتاً به راحتی خسته می شود و اعضای خانواده متوجه شده اند که پلکهای او کمی افتاده، همچنین فکر می کنند شبنوایی او تحلیل رفته و رو به و خامت است، که او به شدت آن را انکار می کند.

- ۱. یک سابقه خانوادگی مفصل و دقیق چگونه می تواند به تشخیص در این مورد کمک کند؟
  - ۲. چه بررسیهایی باید انجام شود؟

## فصل ۱۹: بیماریهای مونوژنیک اصلی

## مورد ا

زنی ۳۱ ساله مایل به تشکیل خانواده است اما نگران است زیرا تشخیص داده شده که برادر ۳۹ سالهاش در سن ۳۰ سالگی مبتلا به دیستروفی عضلانی بکر است و به یاد میآورد که به او گفته شده است که این بیماری بر پسرها تأثیر میگذارد و مبتلا میشوند و اما زنان آن را منتقل میکنند. برادر او هنوز زنده است اما اکنون به دلیل بیماری خود کاملاً از کار افتاده و ناتوان است. هیچ سابقه خانوادگی گستردهتری از دیستروفی عضلانی وجود ندادد.

۱. أيا تشخيص اصلى و اولى قابل اعتماد است – أيا احتمالات ديگرى وجود دارد؟

۲. مراحل بعدی برای بررسی این بیماری چیست؟

### مورد ۲

یک زوج میانسال وقتی دختر ۲۱ سالهشان در هنگام رقص غش کرده، پریشان شده و نتوانستند آن را احیا کنند. در معاینه پس از مرگ، تمام آزمایشات سم شناسی منفی است و هیچ دلیلی برای مرگ یافت نمیشود. مادر به یاد میآورد که پدرش در دهه می زندگی خود به طور ناگهانی در اثر آنچه در آن زمان تصور میشد سکته قلبی بود فوت کرده و خواهرش دچار سرگیجه شده بود اما به پزشک خود مراجعه نکرده بود. این زوج سه فرزند دیگر دارند که جوان و علاقمند به ورزش هستند و آنها بسیار نگران هستند که این اتفاق دوباره رخ دهد.

- ١. چه تحقیقاتی مناسب است؟
- ۲. چه توصیهای باید به خانواده کرد؟

### مورد ۳

یک جوان ۲۱ ساله دچار پنوموتوراکس خود به خودی شده است که به خوبی برطرف می شدود. مشخص شد که او شلی مفاصل و کام بلند با سابقه دندانهای متراکم دارد. پزشدگان مطرح می کنند که او ممکن است سندرم مارفان داشته باشد و اکوکاردیوگرام انجام دادند که نارسایی خفیف دریچه میترال را نشان می دهد او اشاره می کند که پدربزرگ مادری اش در سن شان می دهد او اشاره می کند که پدربزرگ مادری اش در سن ۶۰ سالگی دچار آنوریسم آئورت شد و درگذشت. پزشکان او را با تشخیص احتمالی سندرم مارفان به ژنتیک بالینی ارجاع می دهند.

- ۱. برای تایید یا رد تشخیص سندرم مارفان چه اقداماتی می توان انجام داد؟
- ۲. اگر تشخیص سندرم مارفان نباشد، چه بیماریهای دیگری را می توان در نظر گرفت؟

فصل ۲۰: آرَمایشــات پیش از تولد و ژنتیک باروری و تولید مثل

#### مورد ا

یک زن باردار ۳۶ ساله پس از مشاهده افزایش شفافیت نـوکال در اولتراسونوگرافی، انتخاب می کند تـا تحت آزمایش بیوپسـی (نمونهبرداری) پرزهای کوریونی قرار گیرد. نتیجه اولیه، با استفاده از واکنش زنجیرهای پلیمراز فلورسانت کمی )-PCR با استفاده از وجود ندارد کور خوبی است، هیچ مدر کی برای تریزومی ۲۱ وجود ندارد و زن بسـیار راحت و آسوده خاطر شـده است. با این حال، روی

سلولهای کشت شده بیش از ۲ هفته بعد، مشخص می شود که موزاییسم برای تریزومی ۲۰ وجود دارد. او یک هفته بعد تحت آمنیوسنتز قرار می گیرد و ۳ هفته بعدد از آن نیز نتیجه تعدادی سلول با تریزومی ۲۰ را نشان می دهد.

- چرا علاوه بر بیوپسی پرزهای کوریونی، آمنیوسنتز نیز انجام میشود؟
- ۲. به دنبال نتیجه آمنیوسنتز چه کارهای دیگری می توان انجام داد؟

## مورد ۲

یک زوج دو پسر مبتلا به اوتیسم دارند و بسیار تمایل دارند فرزند دیگری داشته باشند. آنها آماده انجام هر اقدامی هستند تا اطمینان حاصل شود که مشکل تکرار نمیشود. آنها اطلاعات زیادی را از اینترنت به دست آوردهاند و متوجه شدهاند که پسرها بیشتر تحت تأثیر قرار میگیرند و مبتلا میشوند؛ نسبت جنسی مرد به زن تقریباً ۴ به ۱ است. همانطور که آنها متوجه شدند، راه حل ساده برای مشکل آنها انتخاب جنسیت با تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی (PGD) است.

- ۱. چه بررسیهایی ممکن است بر روی پسران اوتیسمی انجام شود؟
- اگر آزمایشات روی پسران نتواند تشخیص را مشخص کند، آیا درخواست زوجین برای انتخاب جنسیت توسط PGD توسط متخصصین ژنتیک پشتیبانی و حمایت می شود؟

## مورد ۲

یک زن ۳۷ ساله که پدرش مبتلا به هموفیلی A بوده، به تازگی متوجه شده است که برای اولین بار باردار است و در هفته بارداری است. او درخواست آزمایشات پیش از تولد را می دهد زیرا پدرش در طول زندگی خود به شدت رنج برده و او نمیخواهد دوباره شاهد این مشکل باشد. او همچنین به دلیل سنش نگران سندرم داون است. در ابتدا ۲ هفته بعد به او آزمایش خون پیشنهاد می شدو و به او گفته می شود که ممکن است نیازی به نمونه برداری از پرزهای کوریونی یا آمنیوسنتز نباشد.

۱ین چه آزمایش خونی است و چگونه می تواند از نیاز
 به آزمایش تهاجمی پیش از تولد جلوگیری کند؟

 ۲. چه اطلاعات آماری باید در مورد حساسیت آزمون به او داده شود؟

فصل ۲۱: مشاوره ژنتیک

## مورد ا

یک زوج دارای یک پسر با علائم دیسمورفیک، قد کوتاه و تاخیر تکوینی نسبتا شدید هستند. آنالیز هیبریداسیون مقایسهای ژنومی ریزآرایه یک عدم تعادل ژنتیکی جزئی را شناسایی می کند که در یک کاریوتایپ استاندارد تشخیص داده نشده است، و مشخص شده است که پدر یک جابجایی متعادل دارد که مستعد این امر است. خانواده او همیشه مادر را به دلیل سابقه مصرف دارو مقصر وضعیت کودک می دانند و در نتیجه این زوج دیگر با خانواده بزرگتر خود صحبت نمی کنند. اگر بخواهند مسائل را بسرای خانواده بزرگتر او توضیح دهند، معتقدند اطلاعات موهن و بسرای خانواده بزرگتر او توضیح دهند، معتقدند اطلاعات موهن و نادرست زیادی در شبکههای اجتماعی منتشر می شود. با این حال، از طریق دوستان او متوجه شده است که خواهرش قصد تشکیل خانواده دارد.

- ۱. مسائل مهم موارد ژنتیکی چیست؟
- ۲. این پرونده چه مسائل دیگری را مطرح می کند؟

### مورد ۲

یک زوج دارای فرزندی میباشسند که از طریق غربالگری نوزادان مبتلا به فیبروز کیسستیک (CF) تشخیص داده میشود کودک برای جهش رایج p.Phea·Adel هموزیگوت اسست. آنها درخواست تشسخیص پیش از تولد در حاملگی بعدی را دارند، اما آنالیز DNA نشان میدهد که پدر ناقل p.Phea·Adel نیست. باید فرض شسود که او پدر بیولوژیکی کودک مبتلا به CF نیسست، و این زمانی تایید می شسود که آنالیز بیشستر نشان دهد که کودک هاپلوتیپ مشترک با او ندارد.

- ۱. این اطلاعات چه مشکلات و مسائل پزشکی را ایجاد می کند؟
  - ۲. این نتایج چه مسائل مشاورهای را مطرح می کند؟

## پاسخهای سوالات چند گزینهای

## فصل ۲: مبانی سلولی و مولکولی وراثت ۱. جایگزینی بازی:

- a. صحیح است، هنگامی که یک کدون خاتمه جایگزین اسید آمینه می شود.
- b. صحیح است، به عنوان مثال، با جهش جایگاههای دهنده و گیرنده پیوند حفظ شده.
- c. نادرست است، جهشهای خاموش و جایگزینیها در مناطق غیر کد کننده ممکن است بیماریزا نباشند.
- d. صحیح است، به عنوان مثال، جهشهای پروموتر ممکن است
   بر اتصال فاکتورهای رونویسی تأثیر بگذارد.
- e. نادرست است. جهشهای تغییر چارچوب بهدلیل درج یا حذف نوکلئوتیدها ایجاد میشوند.

## ۲. رونویسی:

- a. نادرست است. در طول رونویسی mRNA از الگوی DNA .a تولید می شود.
- b. صحيح است، محصول mRNA به سيتوپلاسم انتقال ميابد.
  - c. صحیح است، mRNA مکمل رشته آنتی سنس میباشد.
- d. نادرست است، فاکتورهای رونویسی به توالیهای تنظیمی در پروموتر متصل میشوند.
- e. صحیح است، افزودن کلاهک ۵ و دم پلی (A) ۳، انتقال به سیتوپلاسم را تسهیل می کند.

## ۳. موارد زیر بهطور مستقیم در ترمیم DNA نقش دارند:

- a. صحیح است، DNA glycosylase MYH در ترمیم برش بازی (Base excision repair) ایفای نقش می کند.
  - b. صحیح است، آنها در تصحیح بازها شرکت می کنند.
- صحیح است، آنها شکافها را پس از برداشتن غیرطبیعی باز
   و درج باز صحیح برطرف میکنند.
- d. نادرست است، پیرایش باعث حذف اینترونها در طول تولید mRNA
  - e. نادرست است، ریبوزومها در ترجمه نقش دارند.

## ۴. در طول همانندسازی DNA:

- a. صحیح است، مارپیچ DNA را باز می کند.
- b. نادرست است، همانند سازی در هر دو جهت انجام میشود.

م. است، این قطعات توسط DNA لیگاز به هم متصل می شوند تا رشته پیرو را سنتز شود.

11

- d. نادرست است، همانندسازی DNA نیمه حفاظت شده (semiconservative) است، زیرا تنها یک رشته به تازگی سنتز شده است.
- e. نادرست است، باز یوراسیل در ساختار mRNA و باز تیمین در ساختار DNA گنجانده شدهاند.

## فصل ۳؛ کروموزومها و تقسیم سلولی

- ۱. میوز با میتوز به روشهای زیر متفاوت است:
- a. صحیح است، در طول میوز انسانی، تعداد کروموزومها از ۴۶ به ۲۳ کاهش می یابد.
- b. نادرست است، تقسیمات سلولی اولیه در گامتوژنز میتوزی هستند. میوز فقط در قسمت نهایی رخ میدهد.
- c. صحیح است، در میوز، این دو بخش به نامهای میوز I و II شناخته میشوند.
- d. صحیح است، بیوالانتها به طور مستقل در طول میوز I جدا میشوند و کراسینگ اوور (کیاسماتا) بین کروموزومهای همولوگ رخ میدهد.
- e. نادرست است، پنج مرحله پروفاز میوز I عبارتند از: لپتوتن، زیگوتن، پاکیتن، دیپلوتن و دیاکینز.
- ۲. ناهنجاریهای کروموزومی کــه به طور قابل اطمینانی
   توسط میکروسکوپ نوری قابل شناسایی میباشند عبارتند از:
- a. صحیح است، یک کروموزوم اضافی (به عنوان مثال کروموزوم
   ۲۱ در سندرم داون) به راحتی دیده میشود.
- b. صحیح است، یک کروموزوم حذف شده (به عنوان مثال، سندرم ترنر در زنان با یک کروموزوم X منفرد) به راحتی قابل مشاهده است.
- c. نادرست است، یک جابجایی جزئی ممکن است قابل مشاهده نباشد.
- d. نادرست است، یک حذف کوچک ممکن است قابل مشاهده نباشد.
- ع. صحیح است، ادغام سانترومری بازوهای بلند دو کروموزوم
   آکروسانتریک به راحتی قابل تشخیص است.
- ۳. هیبریداسیون فلورسانت درجا و استفاده از پروبهای رنگ آمیزی کل کروموزوم یا پروبهای لکوس خاص، تشخیص معمول موارد زیر را امکان پذیر می کند:

- a. صحیح است، این اشاره به علت بیماری دارد.
- b. صحیح است، این شواهد قوی و محکم است.
- c. صحیح است، این احتمال را رد میکند که یک واریانت منفرد مارکری در عدم تعادل پیوستگی باشد تا یک جهش بیماریزا.

۲. یک ژن کاندید احتمالاً یک ژن مرتبط با بیماری است اگر:

- d. صحیح است، برای مثال، یک ژن مرتبط با نابینایی ممکن است انتظار رود که در چشم بیان شود.
- ه. نادرست است، احتمال پاتوژنیک بودن جهشهای یک ژن
   کاذب کم است، زیرا پروتئین عملکردی کد نمی کند.

### ۳. دستاوردهای پروژه ژنوم انسانی عبارتند از:

- ه. نادرست است، این توالی اولیه در سال ۲۰۰۰ تکمیل شد، اما
   در تاریخ فوریه ۲۰۰۱ انتشار یافت.
- b. صحیح است، توالی یابی ۲ سال زودتر از برنامه اولیه به پایان رسید.
- محیح است، ابزارهای تفسیر توالیها مانند Ensembl برای
   کمک به کاربران توسعه داده شدند.
- d. نادرست است، تا به امروز بیش از ۵۵۰۰ مورد شناسایی شده است، اما تعداد آنها به سرعت در حال افزایش میباشد.
- e. صحیح است، حدود ۵ درصد از بودجه ایالات متحده برای پروژه ژنوم انسانی به مطالعه این موضوعات اختصاص یافته است.

## فصل ۵: تکنیکهای آرمایشگاهی برای تشخیص بیماریهای مونوژنیک

۱. عبارات زیر در مورد آنزیمهای محدود کننده اعمال می شود:

- a. صحیح است، DNA دو رشته ای را می توان برش زد تا انتهای آویزان (چسبنده) یا انتهای صاف ایجاد شود.
- b. نادرست است، بیشتر از ۳۰۰ آنزیم محدود کننده از باکتریهای مختلف جدا شدهاند.
- محیح است، اگر جهش یک جایگاه شناسایی را ایجاد یا از بین ببرد.
- d. صحیح است، در ساترن بلات اولین مرحله برش DNA توسط آنزیم محدود کننده میباشد.
- و. نادرست است، آنها اندونو کلئاز هستند، زیرا قطعات DNA را در داخل برش میزنند، برخلاف برش اگزونو کلئازها که از ۵ یا ۳ انتهای قطعات DNA است.

- a. نادرست است، تغییرات در دزاژ ژن ممکن است با هیبریداسیون ژنومی مقایسهای شناسایی شود.
- b. صحیح است، پروبهای ساب تلومری در بررسی مشکلات یادگیری غیراختصاصی مفید هستند.
- صحیح است، در سلولهای اینترفازی تریزومیها قابل تشخیص میباشند.
- d. صحیح است، منشا کروموزومهای مارکر را می توان با رنگ آمیزی کروموزوم مشخص کرد.
- e. صحیح است، نوآراییهای جزئی را میتوان با رنگ آمیزی کروموزوم تشخیص داد.

### ۴. در جابه جاییهای رابرتسونین:

- a. نادرست است، برعکس خطر برای ناقلین مرد حدود ۱% تا
   ۳% و برای ناقلین زن حدود ۱۰% است.
- b. نادرســت است، خطر ابتلا به ســندرم داون در فرزندان زنده ۱۰۰٪ است.
- c. صحیح است، کروموزومهای آکروسانتریک شامل ۱۳، ۱۴، ۱۴، ۱۵ و ۲۲ میباشد.
- d. نادرست است، کروموزوم ۱۸ یک کروموزوم آکروسنتریک نیست.
- ه. نادرست است، تقریباً دو ســوم موارد جابهجایی سندرم داون بهطور ناگهانی رخ میدهد.

## فصل ۴: یافتن علت بیماریهای مونوژنیک با شناسایی ژنهای عامل بیماری

## ۱. کاربردهای کلونسازی موضعی:

- a. صحیح است، اکنون که توالی ژنوم انسان کامل شده است،
   میتوان یک ژن مرتبط با بیماری را به شکل in silico
   شناسایی کرد.
- b. صحیح است، بررسی نواحی پیوسته (syntenic) در مدلهای حیوانی پس از نقشه برداری یک ژن در یک ناحیه، می تواند مفید باشد.
- محیح است، بسیاری از ژنها از طریق نقشه برداری از نقاط
   شکست جابه جایی یا حذفها شناسایی شدهاند.
- d. نادرست است، کلونسازی موضعی، جستجوی ژنها را بر اساس مکان کروموزومی آنها توصیف میکند.
- e. صحیح است، یک اسکن گسترده ژنــوم از مارکرهای ریزماهــوارهای (microsatellite) واقع در سراســر ژنوم برای نقشهبرداری پیوستکی استفاده میکند.

۲. در زیــر واکنش زنجیرهای پلیمــراز (PCR) توضیح داده شده است:

- a. صحیے است، از یک الگو بدون استفاده از وکتورهای کلونسازی میتوان میلیونها نسخه از DNA را تولید کرد.
- اندرست است، در PCR از Taq پلیمراز مقاوم به حرارت (و سایرین) استفاده می شود، زیرا دمای دناتوره بالا (حدود ۹۵ درجه سانتیگراد) برای جداسازی محصولات دو رشتهای DNA در شروع هر چرخه مورد نیاز است.
- صحیے است، PCR ممکن است برای تکثیر DNA از سلولهای منفرد (به عنوان مثال، در تشخیص ژنتیکی پیش از لانهگزینی) استفاده شود. بنابراین، اقدامات کنترلی مناسب برای جلوگیری از آلودگی مهم است.
- d. نادرست است، PCR به طور معمول قطعات هدف را تا ۱ کیلو باز (kb) تکثیر می کند و Long range PCR تکثیر را به حدود ۴۰ کیلوبایت محدود می کند.
- e. نادرست است، برای طراحی پرایمرهایی که در کنار منطقه مورد نظر قرار دارند، آگاهی از توالی مورد نیاز و ضروری است.

## ۳. انواع هیبریداسیون اسیدهای نوکلئیک عبارتند از:

- محیح است، ساترن بلات هیبریداسیون یک پروب نشاندار شده رادیواکتیو با قطعات DNA جدا شده توسط الکتروفورز را توصیف می کند.
- b. صحیح است، هیبریداسیون بین DNA هدف و پروب روی یک لام شیشهای انجام میشود.
- د نادرست است، وسترن بلات برای آنالیز بیان پروتثین با استفاده از روشهای تشخیص آنتی بادی استفاده میشود.
- d. صحیح است، نورترن بلات برای بررسی بیان RNA استفاده می شود.
- e. صحیح است، انگشت نگاری DNA از یک پروب DNA مینی ساتلایت برای هیبریداسیون با قطعات DNA بسیار متغیر استفاده می کند.

## فصل ۶: الگوهای وراثت

- ۱. در خصوص وراثت اتوزومال مغلوب:
- a. نادرست است، نسبت جنسیتی برابر است،
- b. نادرست است، میزان خطر در زمان لقاح (۵۰%) است،
- c. صحیح است، همه افراد حامل ژن جهش یافته هستند. احتمال بیشتری وجود دارد که زوجهای خویشاوند دارای

- جهش یکسان باشند که از یک اجداد مشترک به ارث رسیده است.
- d. صحیح است، افراد مبتلا باید با یک ناقـل یا فرد مبتلای دیگری ازدواج کنند تا فرزندانشـان تحت تأثیر قرار گیرند و مبتلا شوند.
- e. نادرست است، مکانیسههای ایجاد سندرم آنجلمن متفاوت است، اما توارث اتوزومال مغلوب یکی از آنها نمیباشد.

## ۲. در خصوص وراثت وابسته یه X:

- a. صحیح است، پدر کروموزوم Y خود را به پسرش انتقال میدهد.
- b. صحیح است، او ممکن است از طریق دخترانش که ناقلان اجباری هستند، نوههای پسر را تحت تأثیر قرار داده و مبتلا باشند.
- منادرست است، اگرچه این بیماری زنان را مبتلا می کند، اما در بیشتر بیماریهایی که به این طریق به ارث می رسند، مردان به شدت تحت تأثیر قرار می گیرند و مبتلا می شوند زیرا زنان یک نسخه طبیعی از ژن در کروموزوم X دیگر خود دارند و غیرفعال شدن X به این معنی است که نسخه طبیعی در حدود نیمی از بافتهای او بیان می شود.
- d. صحیح است، همه دختران یک مرد بیمار تحت تأثیر قرار میگیرند و بیمار ی را نشان میدهند، اما هیچ یک از پسران او مبتلا نمیشوند.
- ه. نادرست است، هنگامی که یک مورد مجزا و ایزوله از یک بیماری وابسته به X رخ میدهد، موزائیسم رده زایشی همیشه باید مد نظر باشد.

## ۳. در ژنتیک میتوکندریایی:

- a. نادرست است، این به دو جمعیت DNA میتوکندریایی اشاره
   دارد، یکی نرمال و دیگری جهش یافته.
- b. نادرست است، برعکس، احتمالاً به این دلیل که آنها بیشتر تکثیر و همانندسازی می کنند.
- د. نادرست است، هر بافتی که دارای میتوکندری باشد میتواند
   تحت تاثیر قرار گیرد.
- d. صحیح است، اگر اووسیتهای زن مبتلا فقط حاوی میتوکندریهای جهش یافته باشد.
- e. نادرست است، بسیاری از پروتئینهای میتوکندریایی زنجیره تنفسی و کمپلکسهای آن توسط ژنهای هستهای کد میشوند.

## ۴. در خصوص اصطلاحات (Terminology):

- a. نادرست است، یک بیماری یکسان توسط ژنهای مختلفی ایجاد می شود، اما لزوماً بر روی کروموزومهای متفاوت نستند.
- b. نادرست است، الگوی اصلی در توارث غالب کاذب، اتوزومال مغلوب است.
- c. صحیح است، بخشی از افراد دارای ژن جهش یافته هیچ نشانه یا علائمی نشان نمیدهند.
- d. صحیح است، بیماریهایی که افزایش شدت را نشان میدهند،
   سن بروز زودتر را در نسلهای بعدی نشان میدهند.
- e. نادرست است، تغییر در شدت بیماری (یا بیان متغیر) نمی باشد، بلکه دو یا چند اثر نامر تبط از یک ژن دیده می شود.

#### ۵ در توارث:

- a. صحیح است، هر دو نسخه از یک ژن جهش یافته می تواند از این طریق به کودک انتقال یابد.
- b. صحیح است، این نسبتی از موارد سندرم پرادر ویلی و آنجلمن را توضیح میدهد.
- c. نادرست است، وراثت دیژنیک به یک فنوتیپی اشاره می کند که از هتروزیگوسیتی برای دو ژن متفاوت ناشی می شود.
- d. صحیح است، این مورد طاسی پیش از پیری و نقرس را توضیح میدهد.
  - e. نادرست است، فقط شامل بخش کمی میشود.

## فصل ۷: جمعیت و ژنتیک محاسباتی

۱. در اعمال تعادل هاردی واینبرگ، مفروضات زیر مطرح میشوند:

- a. نادرست است، جمعیت باید بزرگ باشد تا احتمال ازدواج (mating) غیر تصادفی افزایش یابد.
- b. صحیح است، ازدواج خویشاوندی نوعی ازدواج غیر تصادفی میباشد.
- c. صحیح است، ورود آللهای جدید تغییرات جدیدی را ایجاد می کند.
- d. صحیح است، در تئوری، اگر از اهداکنندگان اسپرم بارها استفاده شود، می تواند معرف نوعی ازدواج غیر تصادفی باشد.
  - e. صحیح است، مهاجرت آللهای جدیدی را وارد می کند.
- ۲. اگر میــزان بروز یک بیماری مغلـوب در جمعیت ۱ به

- ۱۰۰۰۰ باشد، فراوانی ناقل در جمعیت عبارت است از:
  - a. نادرست است.
  - b. نادرست است.
  - c. نادرست است.
- d. صحیح است، فراوانی ناقلین ۲ برابر ریشه دوم میزان بروز است.
  - e. نادرست است.

### ۳. برتری هتروزیگوتی:

- a. نادرست است، به بیماریهایی اشاره دارد که به دنبال وراثت اتوزومی مغلوب ایجاد میشود.
- b. صحیح است، ممکن است هموزیگوتها به طور چشمگیری کاهش قدرت بقاء بیولوژیکی را نشان دهند (به عنوان مثال، فیبروز کیستیک).
- محیح، افراد دارای صفت سلول داسی شکل بیشتر قادر به
   حذف سلولهای آلوده به انگل از گردش خون هستند.
  - d. صحیح، ممکن است فرآیند برتری انتخابی در کار باشد.
- e. نادرست، وجود آلل در یک جمعیت ممکن است یک اثر بنیانگذار باشد

## ۴. جایگاههای چند شکلی (Polymorphic) :

- a. نادرست، اللها معمولاً فراواني پاييني دارند، بعنوان مثال ۱%
- b. صحیح، آنها ممکن است برای نقشه برداری ژنی توسط بررسی تفکیک همزمان با بیماری بسیار مهم باشند.
- محیح، اگرچه امروزه آنالیز مستقیم واریانت معمول است،
   در برخی شرایط آنالیز پیوستگی با استفاده از جایگاههای پلیمورفیک ممکن است تنها راه تعیین وضعیت ژنتیکی در تشخیص پیش از بروز علائم و آزمایشات پیش از تولد باشد.
- d. نادرست، همراهی جایگاههای پلیمورفیک با تفکیک بیماری برای محاسبه لگاریتم مقادیر احتمالات (LOD) کلیدی است.
- اندرست، آنها ممکن است مهم باشند (به عنوان مثال، گروههای خونی).

#### ۵ در ژنتیک جمعیت:

- a. نادرست، میزان بروز بیماری نیز باید مشخص باشد.
- b. صحیے، در بیماری اتوزومال مغلوب، بیشتر ژنهای در جمعیت در هتروزیگوتهای سالم وجود دارند.
- c. صحیے، در بیماریهای مغلوب، خواهر و برادرهای سالم

مشخص نمیشوند.

- d. نادرست، اثرات بنیان گذار دلیل اصلی فراوانی آللهای خاص در گروههای جمعیتی است که میزان ازدواجهای خویشاوندی اغلب بالاست، این امر به ویژه در مورد بیماریهای اتوزومال مغلوب صدق میکند.
- e. نادرست، فقط زمانی مفید است که یک جد مشترک از هر دو طرف خانواده (یعنی همخونی) وجود داشته باشد.

#### فصل ۸: محاسبه خطر

١. احتمالات:

- a. صحیح، این دو راه برای بیان احتمال یکسان میباشند.
- b. صحیح، احتمال ۱ به این معنی است که این رویداد در ۱۰۰٪ مواقع رخ می دهد.
- د صحیح، احتمال اینکه هر دو پســر باشــند  $_{+}^{1/2}$  حال دختران نیز یکســان اســت، بنابراین شــانس همجنس بودن  $_{-}^{1/2}$  برا $_{-}^{1/2}$  است.
- d. صحیح، این دو رویکرد برای محاسبه احتمال ضروری هستند.
- e. صحیح، حـدود ۷۰ درصد از هتروزیگوتها این بیماری را نشان میدهند.

۲. برای یک بیماری اتوزومال مغلوب، احتمال اینکه کازین
 درجه اول یک فرد مبتلا ناقل باشد عبارت است از:

- a. نادرست،
- b. نادرست.
- صحیح، والدین فرد مبتلا ناقلین اجباری هستند، عمه/خالهها
  و دائی اعموها خطر ۱ در ۲ و کازینها دارای خطر ۱ در ۴
  میباشند.
  - d. نادرست.
  - e. نادرست.

## ۳. در وراثت وابسته به X مغلوب:

- a. نادرست، اگر جنسیت جنین مذکر باشد، خطر ۱ در ۲ است.
- انادرست، مذکر ممکن است مبتلا باشد زیرا یک جهش جدید
   رخ داده است.
- صحیح، این مهم است و باید در محاسبه خطر و مشاوره
   مجاز باشد.
- d. صحیح، این اطلاعات شرطی است که می تواند در محاسبات بیز گنجانده شود.

e. نادرست، این یک فرد کلیدی است که خطر آن باید قبل از ریسک مشاوره گیرنده محاسبه شود.

 ۴. در وراثت اتوزومال مغلوب میزان خطر ناقل بودن برادرزاده یک فرد مبتلا که از خواهر و برادر سالم فرد مبتلا به دنیا آمده است عبارت است از:

- a. نادرست.
- b. نادرست.
- c. نادرست.
- d. صحیح، خواهر و برادر سالم فرد مبتلا شانس ۲ در ۳ ناقل بودن دارند. پسر این شخص دارای خطری نصف آن است.
  - e. نادرست.

## ۵ اطلاعات تغییر میزان خطر:

- a. صحیح، بــه عنوان مثــال، یافتههای جهــش منفی هنگام آزمایش فیبروز کیستیک،
- b. صحیح، دادههای مربوط به سن شروع (بیان بالینی) باید از مطالعات بزرگ خانوادگی مشتق شوند.
- c. نادرست، بدون این اطلاعات اشتباهات بزرگی رخ خواهد داد.
- d. صحیح، یک خطر تجربی واقعاً یک تصویر نادرستی است و ممکن است برای یک وضعیت خاص صدق نکند.
- e. نادرست، ممکن است دارای اهمیت زیادی باشد زیرا معیاری برای احتمال وقوع یک رویداد نوترکیبی میوزی بین مارکر و ژن جهشیافته است که باعث بیماری میشود.

## فصل ۹: ژنتیک تکوین

۱. در تکوین، ژنهای HOX:

- a. صحیح، آنها در تعیین مکانی و الگوبرداری مهم هستند.
- اندرست، سندرمهای بدشکلی نسبتا کمی به طور مستقیم به جهشهای ژن HOX، احتمالاً به دلیل جبران پارالوگ نسبت داده میشوند.
- هم با دادرست، آنها حاوی یک هومئوباکس حفاظت شده مهم با
   ۱۸۰ جفت باز هستند.
- d. صحیے، آنها احتمالاً فقط در مراحل اولیہ تکوین مهم میباشند.
- صحیح، در مواردی که جهشهای عوامل بدشکلی شناسایی شـوند، ممکن است سیستمهای اندامی مختلف درگیر باشند، به عنوان مثال، سندرم پا-دست- تناسلی (HOXA13).

## ممكن است بهم مرتبط باشند.

## ۵. عوامل رونویسی:

- a. نادرست، آنها به طور معمول پروتئین هایی هستند که به توالی های تنظیمی ویژهای در DNA اتصال می یابند.
  - b. نادرست، أنها همچنين ژنها را روشن مي كنند.
- c. صحیت، به عنوان مثال، یک پا ممکن است به جای آنتن رشد کند.
- d. نادرست، فاکتورهای رونویسی برای ایجاد جانبیت طبیعی بسیار مهم میباشند.
- e. صحیح، موتیف انگشت روی یک برآمدگی انگشت مانندی از اسیدهای آمینه را کد می کند که با یون روی یک کمپلکس تشکیل می دهد.

## فصل ه ۱: ژنتیک بیماریهای شایع، پلیژنی و چند عاملی

### ۱. در مورد اوتیسم:

- a. نادرست، این یک بیماری عصبی-تکوینی است و هیچ ناهنجاری متابولیکی مشاهده نمی شود.
- ه. نادرست، این مورد به معنای وراثت اتوزومال غالب است که میزان آن حدود ۲۰ درصد میباشد.
- c. نادرست، اگرچه اوتیسم در سندرم X شکننده رخ می دهد، اکثریت قریب به اتفاق افراد مبتلا به این بیماری مبتلا نیستند.
- d. صحیح، این مقدار برای اوتیسه با بروز کامل نزدیک به ۳٪
   و برای علائم خفیف تر بیماری های طیف اوتیسمی ۳٪ بیشتر است.
  - e. نادرست، نسبت مرد به زن تقریباً ۲:۴ است.

## آنالیز پیوستگی در بیماریهای چند عاملی دشوارتر از بیماریهای تک ژنی است به این دلیل که:

- a. صحیح، شناسایی پلیژنها که هر کدام اثر کمی دارند، بسیار دشوار است.
- b. صحیے، در یک بیماری تک ژنیی با نفوذ کامل، یافتن خانوادههایی با میوزهای اطلاع دهنده کافی آسان تر است.
- c. صحیح، آنالیز پیوستگی پارامتریک مستلزم آن است که نحوه وراثت تعیین شده باشد.
- d. صحیح، عوامل ژنتیکی و محیطی مختلفی ممکن است در این امر نقش داشته باشند.

### ۲. در جنین و رویان:

- a. نادرست، این مورد دیرتر اتفاق میافتد و روند ایجاد محور اولیه بدن در هفتههای دوم و سوم حاملگی است.
- b. نادرست، اندام زایی (Organogenesis) عمدتاً بین هفته های ۴. تا ۱۸ حاملگی وقوع می یابد.
- c. صحیح، ژنها در این مسیرها به طور گسترده در سراسر بدن بیان میشوند.
- d. نادرست، سومیتها در جهت قدامی-خلفی تشکیل میشوند.
- ع. صحیح، در صورت جهش ژنهای TBX3 و TBX5 به ترتیب
   منجر به سندرم اولنار-پستان و سندرم Holt Oram میشوند.

## ۳. در مورد مسیرها و فرآیندهای تکوینی:

- a. نادرست، از اولین قوس حلقی (branchial) تشکیل میشود.
- b. صحیے، باز آرایی صورت می گیرد به طوری که این عروق تبدیل به شریانهای بزرگ می شوند.
- c. صحیح، این در حیوانات ثابت شده است و در انسان نیز بسیار محتمل است.
- d. نادرست، اکثر میوارد آکندروپلازی ناشی از یک جهش خاص G380R میباشید که توسیط یک جهشنقطهای در نوکلئوتید ۱۱۳۸ ژن FGFR3 ایجاد میشوند. گاهی اوقات نیز جهشهای دیگر بر روی قسمت اتصال به غشاء پروتئین تأثیر میگذارند.
- e. نادرست، این انواع مختلف جهش DNA معمولا باعث به وجود آمدن فنوتیپهای بسیار متفاوتی میشوند (به عنوان مثال، ژن RET).

## ۴. در مورد کروموزوم X:

- a. صحیے، گاهی اوقات ژن SRY در نوترکیبی با نواحی شبه اتوزومی کروموزومهای X و Y نقش دارد.
- اندرست، تمام مناطق کروموزوم X خاموش نمیشوند. در غیر این صـورت احتمالاً هیچ اثر فنوتیپی در سـندرم ترنر وجود نخواهد داشت.
- c. صحیے، با این حال، تنها زمانی که یک جهش در یک
   کروموزوم X وجود داشته باشد، عواقب و اثراتی به همراه دارد.
- d. نادرست، SRY یک عملکرد آغازین مهم دارد، اما سایر ژنها بسیار مهم هستند.
- e. صحیح، برخــی از رخدادهـای غیرمعمـول در دوقلوها رخ میدهد، که منجر به این نتیجه میشـود کـه این فرآیندها

- e. صحیح، تاخیر در سن بروز به این معنی است که وضعیت بیماری فرد ممکن است نامشخص باشد.
  - ٣. مطالعات همراهي:
- a. صحیح، بیماری و واریانت آزمایش شده ممکن است در یک زیر گروه جمعیتی رایج باشد، اما هیچ رابطه علّی وجود نداشته باشد.
- b. صحیح، آزماییش عدم تعادل انتقال (TDT) از کنترلهای خانوادگی استفاده می کند و بنابراین از اثرات طبقه بندیهای جمعیتی جلوگیری می شود.
- c. صحیح، تکرار مطالعات مثبت در جمعیتهای مختلف شواهد همراهی را افزایش میدهد.
- ادرست، مطالعات همراهی برای آزمایش واریانتهای شناسایی شده با تکنیکهای نقشه برداری ژن، از جمله آنالیز جفت خواهر و برادرهای مبتلا استفاده می شود.
- e. صحیح، در صورتی که بیماران و گروه کنترل کاملاً مطابقت نداشته باشند، ممکن است واریانتهای با اثرات کم و کوچک حذف و از دست بروند.

۴. واریانتهای مختلف در ژنهایی که استعداد ابتلا به دیابت نوع ۲ (T2DM) میباشند یافت شده است:

- a. صحیح، ژن کد کننده کالپین ۱۰ با کلون سـازی موضعی در
   جفت خواهر و برادرهای مکزیکی آمریکایی شناسایی شد.
- اندرست، هیچ ژن تایید شده استعداد ابتلا به T2DM با این رویکرد شناسایی نشده است.
- صحیت، به عنوان مثال میتوان به دو نوع زیرگروه دیابت با
   سن بروز در بلوغ در جوانان اشاره کرد.
- d. صحیح، ژنهای کدکننده زیر واحدهای کانال پتاسیم در سلولهای β پانکراس کاندیدهای بیولوژیکی بودند.
- e. صحیح، به عنوان مثال، واریانت G319S در HNF 1A فقط در جمعیت اوجی کری (یک گروه کانادایی اولین ملت) گزارش شده است.

## ۵ واریانتهای ژن NOD2/CARD15

- a. نادرست، شـواهد تا به امروز از نقش آنها در بیماری کرون حمایت می کنند، نه در کولیت اولسراتیو.
- b. صحیح، افزایش خطر بـرای هموزیگوتها ۴۰ برابر و برای هتروزیگوتها ۲٫۵ برابر برآورد شده است.

- c. صحیح، یک اسکن گسترده ژنومی برای بیماری التهابی روده در ابتدا ناحیه 16p12 را شناسایی کرد.
- d. نادرست، ژن NOD2/CARD15 NF KB را فعال می کند، اما این مجموعه در حال حاضر توسط موثر ترین داروهای مورد استفاده برای درمان بیماری کرون مورد هدف قرار گرفته است.
- ه. نادرست، سه واریانت گزارش شده با فراوانی ۵% در جمعیت عمومی در مقایسـه بـا فراوانی ۱۵% در بیمـاران مبتلا به بیماری کرون یافت میشوند.

## فصل ۱۱: غربالگری بیماریهای ژنتیکی ۱.

- a. صحیح، با بررسی شواهدی از دو جمعیت سلولی.
- b. صحيح، علائم باليني محكم استثنا هستند تا قانون.
- c نادرست، واریانتهای توالی DNA برای قابل استفاده بودن باید پلیمورفیک باشند.
- اندرست، غربالگری باید در دوره نوزادی انجام شود و زودتر درمان شود تا به رشد و تکوین گفتار خوب کمک کند.
- e. صحیح، به عنوان یک قاعده، این امر بسیار مطلوب و گاهی حیاتی است و نیاز به رضایتنامه آگاهانه دارد.

#### ۲.

- a. نادرست، راش صورت آنژیو کراتوم (آدنوم سباسئوم) اغلب وجود ندارد.
- b. نادرست، ممكن اســت تا سن ۵ تا ۶ سالگى تعداد كافى لكه شير قهوه
  - c. وجود نداشته باشد.
- d. نادرست، آنها ممکن است بهطور کامل درباره ی وضعیت ژنتیکی یک فرد اطلاع دهنده باشند.
- e. صحیح، اکتازی دورال سـتون فقرات کمری یک معیار مهم است.
- ادرست، این معمولاً روش آنالیز است، اما در برخی شرایط مارکرهای DNA پیوسته اطلاع دهنده هستند، و در برخی موارد تحقیقات مرسوم (مانند تصویربرداری رزونانس مغناطیسی، اولتراسونوگرافی) به اندازه کافی حساس و اختصاصی هستند.

#### ۳.

a. نادرست، مشارکت در اصل باید داوطلبانه باشد.

- b. صحیح، نتایج برنامههای غربالگری جمعیتی باید پیشرفتی درجهت نفع سلامتی باشد.
  - c. نادرست، این اختصاصیت یک آزمایش است.
- d. صحیح، این گزینه به حساسیتی که به نسبت موارد مبتلای شناسایی شده متفاوت است، اشاره دارد (یعنی ممکن است برخی از موارد منفی کاذب نیز وجود داشته باشد).
- e. صحیح، مشاوره تخصصی کافی باید در بخشی از برنامه آزمایش پیش بینی کننده گنجانده شود.

#### 4

- a. صحیح، یادآوری نتیجه، یا تفسیر آن، اغلب نادرست است.
- b. نادرست، بیشترین میزان بروز یک بیماری جدی در بتا
   تالاسمی است: از هر ۸ نفر ۱ نفر ناقل است.
- تادرست، این قبلاً اتفاق افتاده است و باید مورد توجه اساسی باشد.
- d. نادرست، مزیت در آگاه کردن خانواده برای تصمیمات بعدی باروری است.
- e. نادرست، اولین سنجش بیوشیمیایی اندازه گیری تریپسین واکنشگر ایمنی میباشد.

#### ۵.

- a. نادرست، اگرچه فراوانی ناقلین تقریبا ۱ در ۱۰ است، هیچ غربالگری جمعیتی در بریتانیا انجام نمی شود.
- اندرست، به طور کلی، درصورتی که بتوان یک مداخله پزشیکی مفید ارائه کرد، چنین آزمایشی باید تا زمانی که کودک به اندازه کافی بزرگ شود تا تصمیم بگیرد به تعویق بیفتد.
  - c. صحیح، آنها از دهه ۱۹۶۰ تا ۱۹۷۰ عملی شدهاند.
- d. صحیح، این یکی از بهروزترین آزمایشهای معرفی شده در برنامه میباشد.
- ه. نادرست، عملکرد اولیه آنها در بخش خدمات مدیریت بالینی
   بیماران و خانوادهها است.

## فصل ۱۱: هموگلوبین و هموگلوبینوپاتیها

۱. در ارتباط با هموگلوبینهای مختلف:

- ه. نادرست، زنجیره  $\gamma$  در HbF شباهت زیادی به زنجیره  $\beta$  بزرگسالان دارد و در ۳۹ اسید آمینه متفاوت است.
- b. نادرست، این فقط برای زنجیرههای  $\alpha$  و  $\gamma$  صادق است.

- زنجیره β در اواخر زندگی جنین بیان میشود.
- دارد که با  $\alpha$  نادرست، زنجیرههای  $\alpha$  بسیار کمی وجود دارد که با زنجیرههای  $\beta$  جایگزین میشوند.
  - d. نادرست، این نوعی از تالاسمی α است.
- e. نادرست، آنها کم خونی خفیف دارند و علائم بالینی نادر است.

## ۲. در مورد بیماری سلول داسی شکل:

- a. نادرست، این اثر به کاهش حلالیت و پلیمریزاسیون نسبت داده میشود.
- b. صحیح، انسـداد عروق می تواند ناشی از بحران داسی شکل باشد.
- c. صحیے، یک باقیماندہ والین جایگزین یک باقیماندہ اسید گلوتامیک میشود.
- d. نادرست، عفونتهای تهدید کننده زندگی می تواند ناشی از انفار کتوس طحال باشد.
- e. صحیح، این جهشها باعث جایگزینی یک اسید آمینه میشوند.

## ۳. در مورد واریانتهای هموگلوبین:

- a. صحیح، این در مورد اکثر مواردی که شـناخته شدهاند صدق می کند.
  - b. نادرست، همه انواع جهشها شناخته شده است.
- د نادرست، هایپرپلازی مغز استخوان رخ میدهد که به تغییرات فیزیکی مانند کالواریوم ضخیم منجر میشود.
  - d. صحیح، اکسیژن به این راحتی در بافتها آزاد نمی شود.
    - e. صحیح، برای مثال HbH ناپایدار است.

## ۴. در مورد هموگلوبین (Hbs) در طول زندگی:

- a. نادرست، یک بیماری ارثی میباشد.
- b. نادرست، فقط بین ۲ تا ۷ ماه بارداری صادق است.
- ه. نادرست، مغز استخوان از ۶ تا ۷ ماهگی جنین شروع به تولید
   Hb می کند.
  - d. نادرست، تولید از ۲ تا ۳ ماه پس از تولد متوقف می شود.
- e. صحیح، هیچ علائمی ایجاد نمی کند زنجیرههای Hb تولید شده طبیعی هستند.

## فصل ۱۳: ایمونوژنتیک

۱. در مورد کمپلمان:

- a. نادرست، أبشار همچنین می تواند توسط مسیر الترناتیو فعال شود.
- b. صحیح، سـطح C4 کاهش می یابد و تولید C2b کنترل نشده است.
  - c. نادرست، سطح C3 طبیعی است، سطح C4 کاهش می یابد.
    - d. صحيح، C3b به سطح ميكروارگانيسمها مي چسبد.
- e. نادرست، کمپلمان مجموعهای از حداقل ۲۰ پروتئین پلاسما است که با یکدیگر برهم کنش دارند.

### ۲. در ایمونولوژی:

- a. نادرست، از چهار زنجیره پلی پپتیدی تشکیل شده است (دو زنجیره سبک و دو زنجیره سنگین).
  - b. نادرست، بر روی کروموزومهای مختلف توزیع میشوند.
- د نادرست اهداکنندگان احتمالاً دارای هاپلوتیپهای آنتیژن لکوسیت انسانی مشترکی میباشند که برای سازگاری بافتی بسیار مهم است.
- d. صحیح، اینها عبارتند از: مناطق متغیر، متنوع، اتصالی و ثابت.
- e. صحیــح، گیرندههـای آنتیژن حـاوی دو دومن شــبیه به ایمونوگلوبولین هستند.

## ۳. در بیماری های ایمونولوژیکی و ایمنی:

- a. نادرست، آنها فقط برای ۳ تا ۶ ماه محافظت میشوند.
- b. نادرست، نقص ایمنی مرکب شدید(SCID) وابسته به X شامل
   ۵- تا ۶۰ درصد موارد کل است.
- c. صحیح، SCID با لنفوسیتهای B مثبت به دلیل نقص SAK3 می توانند تحت بالینی باشند.
  - d. صحیح، نقص در عملکرد یا تکثیر سلول T.
- e. نادرست، بیماری گرانولوماتوز مزمن یک بیماری وابسته به X در ایمنی سلولی است.

## ۴. در بیماریهای ایمونولوژیک رایج:

- a. نادرست، به عنوان یک نقص ایمنی ثانویه یا مرتبط طبقهبندی می شود.
- b. صحیح، نقص ایمنی معمولاً خفیف است و با افزایش سن و با رشد تیموس، سیستم ایمنی تقویت مییابد. افراد در دوران کودکی مستعد ابتلا به عفونتهای ویروسی میباشند.
- c. نادرست، علت نقص ایمنی متغیر رایج به خوبی شناخته نشده است و اغلب یک بیماری در دوران بزرگسالی است.
- d. نادرست، خطر برای بستگان درجه یک افزایش یافته است،

اما الگوی شجره بیشتر نشان دهنده وراثت چند عاملی است. ع. صحیح، نارسایی در رشد ممکن است تنها سرنخ برای یک بیماری نقص ایمنی باشد.

## فصل ۱۴: اساس ژنتیک سرطان

- ۱. مکانیسمهای ژنتیکی که منجر به سرطان میشوند:
- a. صحیح، بهترین مثال شناخته شده لوسمی میلوئید مزمن و کروموزوم فیلادلفیا است.
- b. نادرست، ژنهای سرکوبگر تومور شایع تر از انکوژنها هستند.
- c. صحیح، آپوپتوز مرگ سلولی برنامه ریزی شده طبیعی است.
- d. نادرست، فقدان هتروزیگوسیتی اشاره به وجود دو آلل معیوب در یک ژن سرکوبگر تومور دارد.
- اندرست، گرچه مهم است، جهشهای APC بخشی از توالی تغییرات ژنتیکی میباشد که به سرطان کولورکتال منجر میشود.

## ۲. در سندرمهای سرطان خانوادگی:

- ه. صحیح، الگو رتینوبلاســتوما بود، و این فرضیه (پیشنهاد شده توسط نادسون، ۱۹۷۱) متعاقبا درست بودن آن ثابت شد.
- b. نادرست، جهش در TP53 در بسیاری از سرطانها یافت میشود، اما در سندرم Li Fraumeni در رده زایشی قرار دارند.
- نادرست، در نئوپلازی غدد درون ریز متعدد (MEN) نوع ۲ دخیل است، اما در نئوپلازی غدد درون ریز متعدد نوع ۱ دخیل نیست.
- d. صحیت، خطر قابل توجیه پولیپ روده کوچک و سیرطان اثنی عشر (Duodenal cancer) وجود دارد.
- ه. صحیت، زنان مبتلا به این بیماری تا ۵۰ درصد در طول زندگی در معرض خطر هستند.

## ۳. در سندرمهای سرطان خانوادگی:

- a. صحیح، این سندرم با بیماری کاودن آللی است که در آن سرطان تیروئید فولیکولی ممکن است رخ دهد.
- b. صحیح، خطر مادام العمر ممكن است در محدوده ۱۶٪ باشد.
- همه سـرطانهای BRCA1 و BRCA2 همه سـرطانهای پستان خانوادگی را در بر نمیگیرند.
- اندرست، خطر ابتلا به سرطان پستان در طول زندگی برای
   زنان ناقل BRCA1 و BRCA2،60 تا ۸۵ % است.
  - e. نادرست، این مقدار تقریباً ۱۵ درصد است.

- ۱ منجر میشود.
- b. نادرست، واریاسون N استیل ترانسفراز بر متابولیسم ایزونیازید تأثیر میگذارد.
- دادرست، فقدان استالدئید دهیدروژناز با واکنش حاد برافروختگی به الکل همراه است.
- d. صحیح، تقریباً ۵ تــا ۱۰ درصد از جمعیتهای اروپا متابولیزه
   کننــده ضعیــف دبریزوکوئین هســتند زیرا یــک واریانت هموزیگوت در ژن CYP2D6 وجود دارد.
- e. صحیح، واریانتهای CYP2C9 با کاهش متابولیسم وارفارین مرتبط است.

۳. نمونههایی از بیماریهایی که در آنها درمان ممکن است
 تحت تأثیر فارماکوژنومیک باشد عبارتند از:

- ه. نادرست، بیماران مبتلا به جهش گلوکوکیناز معمولا تنها با رژیم غذایی درمان میشوند.
- b. صحیح، بیماران مبتلا به جهش HNF 1A به سـولفونیل اوره حساس هستند.
- صحیے، اباکاویر یک داروی موثر است، اما در تقریباً ۵٪ از
   بیماران حساسیت بالقوه کشنده نشان داده شده است.
- d. صحیح، برخی از بیماران نسبت به داروی فلبامات واکنشهای نامطلوب نشان میدهند.
- e. صحیت، غیرفعال کنندههای آهسته ایزونیازید بیشتر در معرض عوارض جانبی هستند.

۴. روشهایی که در حال حاضر برای درمان بیماریهای ژنتیکی استفاده میشوند عبارتند از:

- اندرست، ژن درمانی با سلول زایشی (جنسی) به دلیل نگرانیهای ایمنی و خطر انتقال تغییرات ژنتیکی به نسلهای آینده غیرقابل قبول تلقی می شود.
- g. صحیح، به عنوان مثال، پیوند مغز استخوان برای درمان انواع نقصهای ایمنی ارثی به کار گرفته می شود.
- h. صحیح، به عنوان مثال می توان به جایگزینی فاکتور VIII یا IX در بیماران مبتلا به هموفیلی اشاره کرد.
- i. صحیے، به عنوان مثال، مقادیر فنیل آلانین محدود در رژیم غذایی بیماران مبتلا به فنیل کتونوری.
- اندرست، این درمان بالقوه در مدلهای حیوانی مورد آزمایش قرار گرفته است.

- ۴. در سندرمهای سرطان خانوادگی:
- a. ئادرست، همانژیوبلاستوم مغزی یک تومور شایع در بیماری فون هیپل لینداو (VHL) است.
- b. نادرست، این تومور در نئوپلازی غدد درون ریز متعدد (MEN) نوع ۲ و بیماری VHL دیده می شود.
- صحیح، خطر ابتلا به سرطان پستان خانوادگی نیز افزایش
   مییابد.
- محیح، لکههای ملانین در سندرم پوتز جگر، کارسینوم سلولهای بازال در سندرم گورلین و تومورهای پوستی در شکل Muir Torré سندرم لینج.
  - e. نادرست، این مقدار تقریباً یک سوم است.

۵ در مورد پیشگیری از سرطان و غربالگری:

- a. صحیح، کارسینوم سلولها شفاف کلیوی خطر قابل توجهی
   در بیماری VHL است.
- b. نادرست، تشخیص سرطان پستان با ماموگرافی در زنان یائسه آسان تر است.
  - c. نادرست، باید بلافاصله پس از تولد شروع شود.
- d. نادرست، این غربالگری در چندین سناریو سابقه خانوادگی که معیارهای آمستردام را ندارند توصیه می شود.
- e. نادرست، به شدت در پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی (FAP) نمایان شده است، اما در زنان برای جهش BRCA1 مثبت خیر.

فصل ۱۵: فارماکوژنومیک، پزشـکی شخصی، و درمان بیماریهای ژنتیکی

۱. داروهای تیوپورین که برای درمان سرطان خون استفاده میشوند:

- a. صحيح.
- b. صحیح، برای درمان بیماریهای خود ایمنی و جلوگیری از رد پیوند اعضا استفاده میشوند.
- c. نادرست، آنها می توانند در ۱۰٪ تا ۱۵٪ از بیماران سمی باشند.
  - d. صحیح، شامل لکوپنی و آسیب شدید کبدی است.
- e. صحیح، واریانتهای موجود در ژن TPMT با سمیت تیوپورین همراه است.

۲. آنزیمهای کبدی که نشاندهنده تنوع ژنتیکی در بیان میباشند و از این رو بر پاسخ به داروها تأثیر میگذارند عبارتند از: .a صحیح، نقص کامل ایان آنزیم به بیماری کریگلر ناچار نوع

۵. ژن درمانی ممکن است توسط:

- a. صحیت، لیپوزومها به طور گستردهای مورد استفاده قرار می گیرند، زیرا ایمن و مطمئن هستند و می توانند انتقال ژنهای بزرگ را تسهیل کنند.
- b. صحیے، در کارآزمایے ژن درمانے CFTR از وکتورهای ویروسی وابسته به آدنو استفاده کردهاند.
- د نادرست، الیگونو کلئوتیدهای آنتی سنس باید به سلولهای هدف تحویل داده شوند.
- d. صحیح، لنتی ویروسها ممکن است برای انتقال ژنها به سلولهای غیرقابل تقسیم مفید باشند.
- e. صحیت، به عنوان مثال تزریق فاکتور IX پلاستمید به فیبروبلاست بیماران مبتلا به هموفیلی B است.

ع ژن درمانی با موفقیت برای درمان بیماران مبتلا به بیماریهای زیر استفاده شده است:

- a. نادرست، کارآزماییها انتقال ایمن ژن CFTR به مجرای بینی
   را نشان دادهاند، اما درمان واقعاً مؤثر فیبروز کیستیک با این
   روش هنوز امکان پذیر نیست.
- b. صحیے، تعدادی از بیماران با موفقیت درمان یافتهاند، اگرچه نگرانی زمانی که دو پسے به سرطان خون (leukemia) مبتلا شدند، ایجاد شد.
- ع. نادرست، این موجب ایجاد مشکل خواهد شد زیرا تعداد زنجیرههای گلوبین  $\alpha$  و  $\beta$  باید برابر باشد یا ممکن است یک فنوتیپ تالاسمی ایجاد شود.
- d. صحیح، برخی از بیماران توانستهاند فاکتورهای انعقادی خارجی را کاهش دهند.
- e. صحیح، اگرچه تلاشهای اولیه با عدم موفقیت همراه بود، برخی از بیماران اکنون با انتقال ژن ex vivo با موفقیت درمان بافتهاند.

۷. روشهای بالقوه ژن درمانی برای سرطان عبارتند از:

- ه. صحیح، یک مثال مهارکننده پروتئین کیناز میباشد که برای درمان لوسمی میلوئید مزمن استفاده میشود.
- b. صحیح، ممکن است از طریق بیان بیش از حد اینترلوکینها رخ دهد.
- c. نادرست، ممکن است عوامل ضد رگزایی (Antiangiogenic) برای کاهش خون رسانی به تومورها استفاده شود.
- d محیے، تداخیل (RNA (RNA interference) یک تکنیک

جدید امیدوارکننده میباشد که میتواند برای هدف قرار دادن ژنهای بیش از حد بیان شده مرتبط با سرطان استفاده شود. ع. صحیح، برای تعیین کاربرد و سودمندی این تکنیک تعدادی کارازمایی در حال انجام است.

فصیل ۱۶: ناهنجاریهای مادرزادی، سیندرمهای بدشکلی و ناتوانیهای یادگیری

- a. نادرست، این مقدار تقریباً ۲۵٪ میباشد.
- b. صحیح، این مقدار از مطالعات انجام شده کروموزومی بدست آمده است. اگر همه ناهنجاری های تک ژنی کشنده را بتوان گنجاند، ممکن است بیشتر باشد.
  - c. نادرست، این مقدار ۲ تا ۳ درصد میباشد.
  - d. نادرست، این نمونهای از دفورمه شدن است.
- e. صحیت، توالی به مجموعتهای از رویدادها که از یک ناهتجاری منفرد ردیابی و شروع می شوند، اشاره دارد.

۲.

- a. نادرست، سندرم به دلیل ماهیت بسیار قابل تشخیص این بیماری صحیح است.
- b. نادرست، مشخص شده است که این جهش در یک ژن واحد به نام NSD1 ایجاد می شود.
- محیح، این مقدار بین جمعیتها متفاوت است و با مصرف اسید فولیک قبل از بارداری کاهش می یابد.
- d. نادرست، این مورد به خوبی شناخته و تعریف شده یک بیماری اتوزومال مغلوب میباشد.
- e. صحیح، ممکن است کروموزومی، اتوزومال غالب یا اتوزومال مغلوب باشد.

۳.

- a صحیح، تراتوژن نشان دهنده یک از هم گسیختگی شیمیایی
   یا سمی است.
- b. صحیے، آژنزی کلیه باعث الیگوهیدرآمنیوز میشود که به دلیل دفورمه شدن منجر به پاچنبری(talipes) میشود.
- ه. نادرست، افزایش قابل توجهی از نقایص اندامهای مختلف رخ میدهد.
- d. صحیت، یک اثر عمومتی بر روی یک بافت خاص مانند
   استخوان یا پوست وجود دارد.

- e. نادرست، این مقدار بسیار بالاتر و تقریباً ۵۰٪ است.
  - ۴. در رابطه با تأثیرات مادر بر تکوین جنین:
- a. صحیح، ناشنوایی و نقایص بینایی متفاوت از علائم أن است.
  - b. نادرست، سه ماهه اول بسیار خطرناکتر است.
- c. صحیت نقایص مهرهای در هر سطحی از جمله آژنزی ساکرال ممکن است.
- d. نادرست، این برای برخی از جمعیتها صادق است، اما نه در همه ی جمعیتها.
- ع. صحیح، تنگی شریان ریبوی محیطی در مورد سرخجه مادرزادی.
  - ۵ در شرایطی که اغلب غیر مندلی هستند:
  - a. صحیح، بروز بین ۱ در ۵۰۰ تا ۱ در ۱۰۰۰ است.
- ه. نادرست، خطر عود مجدد کم است به این دلیل که تصور میشود در بسیاری از موارد ژنتیکی نیستند.
- c. نادرست، مطالعات بزرگ بسیاری از خانوادهها مورد نیاز است.
- d. صحیح، سندرم اسمیت لملی اوپتیز نقص متابولیسم کلسترول است که بر مسیر سونیک هج-هاگ تأثیر میگذارد.
  - e. نادرست، این رقم تا ۱۰ مورد در ۱۰۰۰ است.

## فصل ۱۷: اختلالات کروموزومی

۱. در ارتباط با آنیوپلوئیدیها:

- a. صحیح، تعداد کروموزومها در سال ۱۹۵۶ و ساختار DNA در سال ۱۹۵۳ تایید شد.
- b. صحیح، طیف گســتردهای از کاریوتیپهـای غیرطبیعی در ســقطهای خودبخودی رخ میدهد، اما ۴۵٪ از شایعترین موارد میباشد.
- c. نادرست، برآورد می شود که ۸۰ درصد از تمام جنینهای سندرم داون خود به خود سقط می شوند.
- ه. صحیح، اگرچه خطر ابتلا به سندرم داون با افزایش سن مادر افزایش مییابد، اما نسبت زیادی از کودکان از مادران جوان تر بدنیا آمدهاند به این معنی است که اکثر نوزادان مبتلا به سندرم داون در این گروه متولد میشوند.
- e. نادرست، نسبت کمی دارای ضریب هوشی پایین تر از محدوده نرمال میباشند.
  - ۲. در ارتباط با ناهنجاریهای کروموزومی شایع:

- a. نادرست، چنین کودکانی معمولاً طی چند روز یا چند هفته پس از تولد فوت می کنند.
- نادرست، مردان مبتلا به سندرم کلاین فلتر 47 XXY معمولاً نابارور هستند.
- محیح، این بخش قابل توجهی از موارد را به خود اختصاص می دهد.
- d. نادرست، در موارد دیزومی تکوالدی یا نقایص مرکز نشان گذاری مشاهده نمی شود.
- e. صحیح، حذف در 22q11.2 یک ناحیه تقریباً ۳ مگا باز است. که توسط توالیهای بسیار مشابه DNA احاطه شده است.
  - ۳. در بیماریهای ریزحذفی:
- a. صحیح، احتمالاً به دلیل کمبود هاپلوئیدی برای الاستین است.
- ادرست، یکی از ویژگیهای شناخته شده سندرم پرادر ویلی بیماری قلبی مادرزادی نیست.
- د نادرست، کروموزوم 11p13 و ممکن است یکی از علائم تومور ویلمز، آنیریدیا، ناهنجاریهای ادراری تناسلی، و سندرم ناتوانی ذهنی (WAGR) و سندرم بکویت ویدمن باشد.
- d. صحیح، جهش در ژن PAX6 یا حذف این لکوس را در 11p15 در بر میگیرد،
- e. صحیے، فنوتیپهای رفتاری می توانند بسیار آگاهی دهنده باشند (به عنوان مثال، سندرم اسمیت مگنیس).

#### \*

- a. نادرست، این مقدار تقریباً ۱ در ۱۰۰۰ است.
- b. نادرست، ضریب هوش (Intelligence quotient) ۱۰ تا ۲۰ درجه کاهش می یابد، اما ناتوانی ذهنی یک ویژگی نیست.
- محیح، ممکن است رده سلولی دیگر طبیعی باشد اما می تواند
   دارای مواد کروموزوم Y نیز باشد.
  - d. نادرست، دارای باروری طبیعی و نرمال هستند.
  - e. صحیح، این رخداد به دلیل ناپایداری DNA میباشد.

#### Δ

- a. صحیح، این جهش از یک مرد ناقل طبیعی به دخترانش اساساً بدون تغییر منتقل می شود.
- ه نادرست، علاوه بر FRAXA، FRAXE و FRAXF نيز وجود دارد، اگرچه نادر هستند.

- c. صحیح، سندرم عدم حساسیت به آندروژن می تواند به این شکل وجود داشته باشد.
- d. نادرست، این غیر قابل اعتماد است. آنالیز DNA ضروری است.
  - e. نادرست، این مقدار حدود ۱۰ تا ۱۵ درصد است.

# فصل ۱۸: خطاها و نقایص مادر ژادی متابولیسمی ۱۸ در هایپرپلازی مادرزادی آدرنال (CAH):

- a. صحیح، شایعترین نقص آنزیمی نقص ۲۱ هیدروکسیلاز است.
- b. صحیح، در اشـکال نادر رخ میدهد: نقص β3 دهیدروژناز، α5 ردوکتاز و نقص دسمولاز.
- c. صحیح، ممکن است هیپوناترمی و هیپرکالمی شدید باشد و منجر به کاهش (collapse) گردش خون شود.
- d. نادرست، کورتیزول و فلودروکورتیزون مادامالعمر در CAH با از دست دادن نمک و املاح مورد نیاز هستند.
- e. نادرست، باروری در شکل از دست دادن نمک کاهش می یابد.

### ۲. فنیل کتونوری:

- a. نادرست، یک شـکل خوش خیم و همچنین ناهنجاریهای سنتز کوفاکتور مشاهده میشود.
- ادرست، محدودیت غذایی فنیل آلانین فقط در دوران کودکی و بارداری ضروری میباشد.
  - c. صحیح، اینها در صورت عدم درمان علائم هستند.
  - d. صحیح، افراد مبتلا دارای رنگدانه کاهش یافته هستند.
    - e. نادرست، یک مسیر متفاوت است.

## ۳. هپاتومگالی یک ویژگی مهم در موارد زیر است:

- a. صحیح، یکی از ویژگیهای بیشتر موکوپلی ساکاریدوزها
   هپاتومگالی است.
- b. صحیح، یکی از ویژگیهای بیشتر اختلالات ذخیره گلیکوژن البته نه در همه موارد هپاتومگالی است.
- c. نادرست، این یک ویژگی نیست، حتی در به اصطلاح پورفیریهای کبدی.
- d. صحیح، این یکی از اسفنگولیپیدوزها بیماریهای ذخیره لیپیدی است.
- e. نادرست، سیروز کبدی می تواند در موارد درمان نشده رخ دهد.
  - ۴. در مورد بیماریهای میتوکندریایی:

- a. نادرست، الگوهای اصلی وراثت در جایی که پروتئینهای میتوکندریایی توسط ژنهای هستهای کد میشوند نیز مشاهده میشود.
- ه. صحیح، به ویژه در نوروپاتی، آتاکســی و رتینیت پیگمانتوزا و
   دیابت و ناشنوایی ارثی از مادر (MIDD)
  - c. صحیح، ۳۷ محصول ژنی وجود دارد.
- d. نادرست، بیماری لِی (Leigh disease) از نظر ژنتیکی هتروژن است.
- e. صحیح، ژن G4.5 جهش یافته است و ۳ متیل گلوتاکونیک اسید ادراری افزایش مییابد، اما این ارتباط هنوز مشخص نیست.

### ۵. در مورد شرایط متابولیک:

- a. صحیح، چرخه کارنیتین برای انتقال اسیدهای چرب با زنجیره بلند به درون میتوکندری مهم و حائز اهمیت می باشد.
- b. صحیت، حدود ۹۰ درصد از آللها ناشی از همین جهش
   هستند و غربالگری جمعیت نوزادان پیشنهاد شده است.
- c. نادرست، نقایص مادرزادی متابولیسمی در انتقال مس است.
- d. صحیح، این علائم باید مورد بررسی فوری اسیدوریهای آلی و بیماریهای میتوکندریایی، از جمله موارد دیگر قرار گیرند.
- e. نادرست، علائم مهم رادیولوژیکی ممکن است در بیماریهای پراکسیزومال و ذخیرهای دیده شود.

## فصل ۱۹: بیماریهای تکژنی اصلی ۱. بیماری هانتینگتون (HD):

- f. نادرست، در اسپرماتوژنز ناپایداری میوزی بیشتر از اووژنز میباشد.
- g. صحیح، از مطالعات انجام شده در ونزوئلا نشان داده شده است.
  - h. نادرست، مدت زمان تقریباً ۱۵ تا ۲۰ سال میباشد.
- i. صحیح، برای نفوذپذیری کاهش یافته که آللها حاوی ۳۶ تا ۳۶ تکرار هستند، صادق است.
- ز. نادرست، درجاتی از مشکلات شناختی ممکن است بخشی از مرحله اولیه علائم HD باشد، اما زوال عقل یک پیشرفت در مراحل بعدی است.

## ۲. دیستروفی میوتونیک:

- a. نادرست، خواب آلودگی شایع میباشد.
  - b. نادرست، هیپوتونی نوزادی.

- c. صحیح، از طریق پروتئین متصل شونده CUG RNA، که با انواع ژنها تداخل دارد.
- d. صحیح، یکی از ویژگیهای مهم دیستروفی میوتونیک و ناهنجاری تعیین کننده بسیاری از کانالوپاتیها میباشد.
- e. نادرست، دیستروفی میوتونیک نوع ۲ به دلیل توالیهای تکرار شونده ۴ جفت بازی (CCTG) ایجاد می شود.

#### ٣

- a. نادرست، جهش Phe508del شایع ترین است.
- b. صحیے، قطعه پلی تیمیدیے نے 5۲، 7۲ و 9T می تواند با فنوتیپهای مختلف فیبروز کیستیک مرتبط باشد.
- ه. نادرست، این در مورد بیشتر آریتمیهای وراثتی قلبی صادق است. کاردیومیوپاتیها اغلب به دلیل نقص در پروتئینهای ماهیچه سارکومریک ایجاد میشوند.
- d. صحیح، این کمپلکس گلیکوپروتئین در غشا ماهیچه شامل
   واحدهای مختلفی است. به عنوان مثال، نقص در آنها باعث
   ایجاد دیستروفیهای مختلف لیمب گریدل میشود.
  - e. نادرست، این بیماران هوش طبیعی دارند.

#### ۴

- a. نادرست، آنها با توجه به تفكر فعلى كانديداى خوبى هستند.
- b. نادرست، این تنها بخشی از معیارهای سیستم اسکلتی میباشد.
- د نادرست، تصور بر این است که این یک بیماری با نفوذپذیری
   کامل است.
- d. صحیح، این معمولاً حاد و شدید نیست، اما یک ویژگی شناخته شده است.
  - e. نادرست، عکس این قضیه است،

# ۵ در بیماری های عصبی عضلانی:

- a. نادرست، این یک طبقه بندی فیزیولوژیکی-عصبی است.
- b. صحيح، اتوزومال غالب، اتوزومال مغلوب و وابسته به X.
- صحیے، جهشهایے در پروتئین میلین محیطی بر روی سلولهای شوان تأثیر گذار است.
- d. نادرست، آنها آزمایشهای تشخیصی خوبی نیستند و باید آنالیز DNA انجام شود.
  - e. نادرست، این یک آریتمی قلبی ارثی است.

- فصل ه ۲: آزمایشات پیش از تولد و ژنتیک باروری ۱. در آزمایشات پیش از تولد:
- a. نادرست، هنوز هم به طور عمده در هفته ۱۶ بارداری صورت میگیرد.
- b. نادرست، آنها همچنین از آمنیون و اپیتلیوم مجاری ادراری رویان منشاء میگیرند.
- نادرست، خطر کمی برای ایجاد ناهنجاریهای اندام وجود دارد. نمونه برداری از پرزهای کوریونی نباید قبل از هفته ۱۱ بارداری انجام شود.
- d. نادرست، خطر اندک اما قابل توجهی از کاریوتایپ متفاوت ناشی از موزاییسم محدود به جفت وجود دارد.
- e. نادرست، اسکن آنومالیهای جنین معمولاً در حدود هفته ۲۰ بارداری صورت می گیرد زیرا اسکن اولیه به اندازه کافی حساسیت ندارد.

# ۲. در مورد مار کرهای دوران بارداری:

- a. صحیح، این بخشی از آزمون ترکیبی (سه گانه) است.
- b. صحیح، این بخشی از آزمون ترکیبی (سه گانه) است.
- c. نادرست، در تریزومی ۱۸ سطح همه مارکرهای سرم مادر پایین هستند.
  - d. نادرست، تقریباً ۸۶٪ بهترین مقدار به دست آمده میباشد.
    - e. صحیح، دو جنین به جای یک جنین وجود دارد.

#### ۳.

- a. نادرست، دقت بیشتر از ۹۹% است.
  - b. صحیح، به ویژه آنیوپلوئیدیها.
- c. صحيح، احتمالاً به دليل وجود مكونيوم انجام ميباشد.
- d. صحیح، بیشتر موارد سندرم داون ناشی از عدم تفکیک میوزی است.
- e. صحیح، بعید به نظر میرسد که اثرات بالینی متفاوتی در اعضای مختلف یک خانواده داشته باشند.

# ۴. در کمک باروری:

- a. نادرست، مجوز از سازمان لقاح و جنین شناسی انسانی
   (HFEA) مورد نیاز است.
- اندرست، این غیرقانونی نمیباشد اما به مجوز HFEA در بریتانیا نیاز دارد.

- صحیح، این کار برای جلوگیری از حضور اسپرم اضافی انجام میشود.
  - d. نادرست، این مقدار کمتر است، در حدود ۲۵٪ تا ۳۰٪.
- e. صحیح، تعداد فزایندهای از بیماریهای تک ژنی را می توان با تشخیص غیر تهاجمی پیش از تولد در دوران بارداری تشخیص داد.

۵.

- محیح، ناهنجاریهای جزئی کروموزومی در ۱۰ تا ۱۲ درصد از مردان مبتلا به آزواسپرمی یا الیگواسپرمی شدید وجود دارد که برخی از آنها قابل ارث رسیدن هستند.
- b. نادرست، قانون این است که بیش از ۱۰ حاملگی ممکن از یک اهدا کننده حاصل نشود.
- د نادرست، آنها حق دارند هویت والدین اهداکننده خود را بدانند،
   اما تنها زمانی که به سن ۱۸ سالگی برسند.
- d. تادرست، آزمایش غیر تهاجمی پیش از تولید کاربردهای فزایندهای خواهد داشت اما به طور کامل جایگزین روشهای دیگر مانند اولتراسونوگرافی نخواهد شد.
  - e. نادرست، این مقدار تقریبا ۱ در ۷ است.

#### فصل ۲۱: مشاوره ژنتیک

.1

- a. نادرست، این مورد مشاور گیرنده میباشد، پروباند فرد بیمار
- اندرست، رتینیت پیگمانتوزا از تمام الگوهای توارث اصلی می تواند تبعیت کند.
- نادرست، بسیار بیشتر است انتقال اطلاعات مربوطه، ارائه
   گزینهها و تسهیل تصمیم گیری در مواجهه با انتخابهای دشوار.
- d. نادرست، مشاوره غیر دستوری اهدایتی هدف است زیرا

- بیماران امراجعان باید خودشان بعنوان فرد تصمیم گیرنده باشند.
- e. صحیے، بیماران اطلاعات میزان خطر را به طور دقیق به یاد نمی آورند و مقادیر مهم دیگری برای رضایت بیمار وجود دارد.

۲

- a. نادرست، میزان خطر تقریباً دو برابر خطر زمینهای است.
  - b. صحیح، این یک رابطه خویشاوندی درجه دو است.
    - c. نادرست، میزان خطر تقریباً ۲۵٪ میباشد.
- d. نادرست، در بسیاری از جوامع به طور کامل طبیعی است.
- ه. نادرست، این مورد به هر رابطهای اطلاق میشود، به عنوان مثال ارتباط دایی اعمو خواهرزاده (درجه دوم)، کازینهای درجه سوم (درجه هفتم).

٣

- a. نادرست، احساس گناه از سوی والدیت و پدربزرگ و مادربزرگ زمانی که یک بیماری ژنتیکی برای اولین بار در کودک تشخیص داده میشود، رایج است.
- ادرست، بسیاری از بیماران پیش از مشاوره ژنتیک تصمیم خود را اتخاذ کرده اما پس از مشاوره باید خیلی بهتر از آنها مطلع شوند و آگاه باشند.
- ۶۴ میزان خطر از هر پدربزرگ و مادربزرگ ۱ در ۶۴ است، بنابراین میزان خطر مرکب -1/9 = 4/9 + 4/9 = 4/9 است.
- d. نادرست، چنین آزمایشی به شدت ممنوع است، و شاخصهای آزمایشات ژنتیک باید یکسان باشد، اگرچه گاهی اوقات فشار از سوی آژانسها یا حتی دادگاهها اعمال میشود.
- e. نادرست، گروههای حمایتی خوب از بیماران نقش مهمی دارند و خود بیماران/خانوادهها از وضعیت بیماری شان مطلع میباشند.

# پاسخ و بحث مبتنی بر موارد مشاهده شده

## فصل ۶: الگوهای وراثت

## بورد ا

۱. ممکن است مشکلاتی که در اعضای خانواده شرح داده شده است غیرمرتبط باشد، اما بعید است. اگر این بیماری از پدربزرگ مادری منتقل شده باشد، یا اتوزوم غالب با شدت بیان متغیر یا وابسته به X است. در نظر گرفتن هر دو احتمال ضروری است، زیرا این امر بر مشاوره ژنتیکی تأثیر میگذارد و ممکن است تعیین کننده نوع آزمایش ژنتیکی باشد.

۲. آتاکسیهای مغزی-نخاعی گروهی از بیماریهای از نظر ژنتیکی هتروژن هستند که بهطور معمول از توارث اتوزومال غالب پیروی میکنند و میتوانند به این شکل مشاهده شوند. ممکن است شکلی از فلج اسپاستیک توارثی، که از نظر ژنتیکی نیز هتروژن است، معمولاً از توارث اتوزومال غالب پیروی میکند، اگرچه اشکال اتوزومال مغلوب و وابسته به X شرح داده شده است. جدای از این موارد، آدرنولوکودیستروفی وابسته به X نیز باید در نظر گرفته شود، به ویژه اگر که پسر نشانههایی از مشکلات شناختی و مشکلات رفتاری دارد. این مورد بسیار مهم مشکلات شناختی و مشکلات رفتاری دارد. این مورد بسیار مهم است، نه تنها به این دلیل که میتواند در اوایل زندگی وجود داشته باشد، بلکه به دلیل احتمال پتانسیل ناکفایتی آدرنال مورد توجه قرار می گیرد.

# مورد ۲

۱. گذشته از اطلاعات دقیق سابقه خانوادگی، در موارد ناشنوایی حسیی-عصبی مادرزادی (SNHL) بررسی احتمال عفونتهای مادرزادی (که ممکن است در بزرگسالان پس از این گذشت زمان غیرممکن باشد)، معاینات چشم (سندرم آشر Syndrome) و بررسیهای قلبی (سندرم جرول و لانگ نیلسن Jervell and Lange-Nielsen syndrome) معمول است، اسکن تصویربرداری رزونانس مغناطیسی از گوش داخلی (سندرم پندرد Pendred syndrome) و اودیوگرام والدین نیز صورت میگیرد.

۲. این احتمال وجود دارد که او مبتلا به ناشنوایی حسیعصبی اتوزومال مغلوب (SNHL) باشد، با توجه به اینکه او یک
برادر مبتلا دارد که او همچنین ممکن است مبتلا به SNHL
اتوزومال مغلوب باشد، در این صورت فرزندان آنها ممکن است
۱۹۰۱٪ احتمال به ارث بردن SNHL را داشته باشند، یا احتمال
بسیار کمی برای مبتلا شدن داشته باشند زیرا ناشنوایی آنها نتیجه
جهشهایی در ژنهای مختلف است. با این حال، این امکان نیز

وجود دارد که ناشنوایی وابسته به X مغلوب همراه با خطرات مربوطه در نوههای پسری از طریق هر یک از دخترها (ناقل(های) اجباری) رخ دهد.

## مورد ۳

۱. اطلاعات ممکن است درست باشد، اما با توجه به تشخیص بالینی استئوژنز ایمپرفکتا (osteogenesis imperfect)، احتمالاً اینطور نیست و باید احتمالات دیگری را در نظر گرفت و برای آنها توضیح داد.

۲. اکثر اشکال استئوژنز ایمپرفکتا (بیماری استخوان شکننده) دارای توارث اتوزومال غالب میباشند، اگرچه اشکال نادری وجود دارد که از توارث اتوزومال مغلوب پیروی میکنند. عود مجدد بیماری خواهر و برادرها، زمانی که هیچ یک از والدین نشانه یا علائمی ندارند، میتواند با موزائیسم سوماتیکی و یا رده زایشی در یکی از والدین یا احتمالاً عدم نفوذ پذیری توضیح داده شود. در این صورت خطر برای فرزندان افراد مبتلا ۵۰٪ (یعنی بالا) خواهد بود. همچنین در چنین مواردی در نظر گرفتن امکان تشخیص غیر ژنتیکی، یعنی آسیب غیر تصادفی نیز مهم است. بنابراین تایید تشخیص مهم است.

# فصل ۷: جمعیت و ژنتیک ریاضی

# مورد ا

۱. بدیهی است که دانستن اینکه بیماری مورد نظر تا به حال آگاهانه در خانوادههای بزرگتر هر یک از این دو مشاورگیرنده رخ داده است یا خیر، ضروری است. اگر قبلا رخ داده باشد، به طور بالقوه میزان خطر ناقل بودن را برای یکی از مشاورگیرندهها بدون توجه به فراوانی بیماری در جمعیت آنها تغییر می دهد.

۲. با فــرض اینکه بیماری مورد نظر قبــلاً در خانواده رخ نداده باشــد، فراوانــی ناقلین در جمعیت  $^1/_{0.}$  و در جمعیت  $^1/_{10}$  اســت. بنابراین میزان خطر در اولین بارداری  $^1/_{0.}$  =  $^1/_{0.}$  است.

## مورد ۲

۱۰ از ارقام داده شده، به نظر میرسد چهار مورد در شهر جهشهای جدید است، یعنی چهار جهش جدید در هر ۱۰۰۰۰ وژن به ارث رسیده است. بنابراین نرخ جهش ۱/۲۵۰۰ در هر گامت است.

۲. نرخهای جهش جدید باید بر اساس میزان تولد باشد نه شیوع جمعیت. نمونه جمعیت نسبتاً کوچک است و ممکن

است بر تشخیص تاثیر داشته باشد. به عنوان مثال، اگر به سمت جمعیت مسن تر و بازنشسته انحرافی وجود داشته باشد، نسبتی که از نظر تولید مثلی فعال میباشند ممکن است اندک باشد و ارقام با مهاجرت افراد جوان تر از شهر تغییر یابند. علاوه بر این، چهار مورد 'جهش جدید' باید با معاینه صحیح و مناسب والدین تأیید شود.

## فصل ۸: محاسبه ریسک

#### مورد ا

۱. هــر یک از خواهر و برادرهــای عمه/خاله مبتلا احتمال ناقل بــودن را دارنــد - . بنابراین، برای هر یــک از کازینها احتمــال ناقل بودن وجود دارد. احتمــال ابتلای اولین نوزاد زوج - . -

۲. حتی اگر مطالعات ژنتیکی را نتوان مستقیماً بر روی فرد متوفی انجام داد، آنالیز DNA می تواند به سایر اعضای خانواده در تلاش برای شناسایی جهشهایی در سندرم هورلر ارائه شود. اگر شبکی در مورد تشخیص اصلی وجود دارد، ممکن است به دنبال جهشهای سندرم هانتر نیز باشد که بسیار شبیه به سندرم هورلر می باشب د و دارای الگوی توارث وابسته به X است. در صورت عدم قطعیت در مورد نتایج، آزمایش بیوشیمیایی پیش از تولد برای سندرم هورلر می تواند برای بارداری آنها ارائه شود (برای سندرم هانتر غیر ضروری است زیرا این ساختار خانوادگی به این معنی است که جنین در معرض خطر این بیماری وابسته به X معنی است که جنین در معرض خطر این بیماری وابسته به X مقرار ندارد).

# مورد ۲

۱. با در نظر گرفتن اینکه او دو پســر طبیعی داشــته است، می توان یک محاســبه ساده بیز (Bayes) را انجام داد (جدول ۱). بنابراین او م۱/ یا ۲۰ درصد احتمال دارد که ناقل باشد.

جدول ۱

الأقل باد	ناقل باشد	حمال نافل باشد نا	
$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	1 2	H
$\times \frac{1}{2}$ (7) $\times \frac{1}{2}$	$\frac{1}{2} \times \frac{1}{2}$	$\frac{1}{7} \times \frac{1}{7}$ (۲) پسر طبیعی	ش
(مرکب)	$\frac{1}{8}$	کیبی (مرکب) <u>1</u> 8	تر
$\frac{1}{8}$ $\frac{1}{5}$	$\frac{\frac{1}{8}}{\frac{1}{2} + \frac{1}{8}} = \frac{1}{5}$	$\frac{\frac{1}{8}}{\frac{1}{8} + \frac{1}{5}} = \frac{1}{5}$	ų

۲. با فرض اینکه حداقل یکی از آنها در دسترس باشد، شانس خوبی برای شناسایی نوع ژن فاکتور VIII در برادر یا

عموی او وجود دارد. در این صــورت، میتوان وضعیت حامل او را بــه طور قطعی تعیین کرد. در غیــر این صورت، میتوان آنالیز جهش و همچنین آزمایش سطوح فاکتور VIII و آنتی ژن مربوط به فاکتور هشت را به او ارائه داد، اگرچه آزمایشهای اخیر همیشه تبعیض آمیز نیســتند. در صورت وجود نمونههای DNA مناسب، از جمله نمونههای پســران سالم او، میتوان آنالیز پیوند DNA را نیز انجام داد.

# فصل ۹ ژنتیک تکوین

## مورد 1

۱. ترکیبی از ماکروسفالی، کراتوسیست ادنتوژنیک و کارسینوم سلول بازال در سندرم گورلین (کارسینوم سلول نووید بازال) رخ میدهد. قابل درک است که هیدروسفالی نگرانی اصلی است، اما هیدروسفالی واقعی در سندرم گورلین غیر معمول است. این بیماری باید در تشخیص افتراقی کودک مبتلا به ماکروسفالی، با بررسی مناسب تاریخچه خانوادگی مورد توجه قرارگیرد.

سایر شرایط ماکروسیفالی که باید در نظر گرفته شود، سندرمهای سوتوس و کاودن هستند، اما هیچ یک از اینها با کراتوسیتهای ادنتوژنیک (کراتوسیت دندان زا) همراه نمیباشند. ۲. پدر کودک، ناقل اجباری جهش ژن PTCH است که باعث ایجاد سندرم گورلین در خانواده می شود. او باید به طور منظم (حداقل سالیانه) توسط رادیوگرافی از نظر کراتوسیستهای ادنتوژنیک (کراتوسیت دندانزا) غربالگری شود و تحت نظر منظم متخصص پوست برای کارسینوم ساول بازال باشد. با فرض متخصص پوست برای کارسینوم شود و تحت نظر منظم شناسایی یک جهش در ژن PTCH، آزمایش پیش بینی باید برای اعضای خانواده در معرض خطر که میخواهند وضعیت خود را روشن کنند، ارائه شود.

#### مورد ۲

۱. ترکیبی از ناهنجاری ها به شدت یکی از ناهنجاری های سیلیوپاتی ها را در گروه پلی داکتیلی دنده کوتاه نشان می دهد. آنها به دلیل مژکهای معیوب ایجاد می شوند که در بسیاری از نقاط در سطوح سلولی وجود دارند و برای تکوین طبیعی بسیار مهم هستند. تقریباً همه ی آنها از الگوی توارث مغلوب اتوزومی پیروی می کنند.

۲. یافتههای سـونوگرافی لزوماً یکی از سندرمهای شدیدتر پلی داکتیلی دنده کوتاه را از دیستروفی سینهای خفه کننده جثون (jeune asphyxiating thoracic dystrophy) یا سـندرم الیس ون

کرولید (Elisvan Crefeld syndrome) متمایز نمی کند. به دلیل خطر نارسیایی تنفسی پس از تولد، معاینه دقیق سونوگرافی قلب جنین و همچنین اندازهگیریهای متوالی اندازه قفسیه سینه، صورت می گیرد. ساختارهای دستگاه ادراری تناسلی باید به دقت ارزیابی شوند.

# مورد ۳

۱. محتمل ترین علت وارونگی جنسیتی در یک «دختر» جوان، سندرم عدم حساسیت به آندروژن است که وابسته به X است و ناشی از جهش در ژن گیرنده آندروژن (AR) و جهشهای ژن SRY در کروموزوم ۲ میباشد.

۲. توالی یابی هر دو ژن AR و SRY را می توان برای تعیین مبنای ژنتیکی وارونگی جنسیتی انجام داد. بررسی و یافتن بقایای بافت غدد جنسی در صورت وجود بسیار مهم است، زیرا برای جلوگیری از آسیب باید برداشیته شود. به همین علت باید به والدین توضیح کامل داده شود، اما جنسیت فنوتیپی کودک بایستی به عنوان دختر تایید شود.

فصل ۱۰ عوامـل ژنتیکی در بیماریهای شـایع، چند ژنی و چند عاملی

## مورد ا

۱. آزمایش فاکتور ۷ لیدن و پروترومبین G20210A مناسب است. یک نتیجه مثبت خطر دقیق تری را برای ابتلای فرد به ترومبوآمبولیسم بیان میکند و فرد را در انتخاب روش پیشگیری از بارداری مطلع میکند. هتروزیگوسیتی برای فاکتور ۷ لیدن یا واریانت پروترومبین G20210A خطر ابتلا به آن را چهار تا پنج برابر افزایش میدهد. هموزیگوسیتی یا هتروزیگوسیتی مرکب خطر ابتلا را تا ۸۰ برابر افزایش میدهد.

۲. تفسیر نتایج منفی فاکتور ۷ لیدن و واریانت پروترومبین G20210A در مشاوره بایستی با احتیاط انجام شود زیرا در بیش از ۵۰٪ میوارد ترومبوز وریدی با این عوامل خطر ژنتیکی مرتبط نیستند.

#### مورد ۲

۱. پروبانید ممکن است دیابت نیوع ۱ (T1DM)، دیابت نیوع ۲ (T1DM)، دیابت خوانان با در شیروع بلوغ (MODY)، یا دیابت جوانان با در شیروع بلوغ (MODY) داشته باشد. چون هر دو شنوایی طبیعی دارند، تشخیص دیابت و ناشنوایی ارثی با توارث مادری (Maternally inherited)

T1DM و T1DM میباشد. (diabetes and deafness فیرمحتمل میباشد، که عوامل محیطی نشان دهنده ی وراثت چند عاملی میباشند، که عوامل محیطی علاوه بر عوامل ژنتیکی مستعد کننده نقش دارند MODY الگوی توارث غالب اتوزومی را نشان میدهد.

۲. خطـر ابتلای برادر او به TIDM، T2DM به ترتیب ۶ م۳۵، یا ۵۰ درصد اسـت. اگر مشـخص شود که خواهر او حـاوی یک جهش در یکی از ژنهای ایجاد کننده MODY میباشد، او میتواند آزمایش ژنتیکی پیش بینی کننده را انتخاب کند. یک نتیجه آزمایش منفی خطر ابتلای او را نسبت به جمعیت کاهش میدهد. یک آزمایش مثبت اجازه میدهد تا نظارت منظم برای تشخیص زودهنگام دیابت و کاهش خطرات عوارض دیابت رانشی از دیابت تشخیص داده نشده /کنترل نشده طولانی مدت) صورت گیرد.

## مورد ۳

۱. به طور کلی خطر ابتلا به صرع در بستگان درجه یک حدود ۴ درصد میباشد. با این حال، مادر و دختر در این مورد مبتلا هستند، که احتمال ابتلا به یک نوع مندلی از صرع را نشان میدهد. علاوه بر این، به نظر میرسد که هر دو یافته غیرطبیعی در تصویربدرداری مغزی دارند و توموگرامهای کامپیوتری مادر باید توسط یک متخصص نور رادیولوژیست شناسایی و بررسی شدود.در این مرحله، در مورد توارث اتوزومال غالب و وابسته به که بودن و همچنین احتمال تصادفی بودن دو مورد صرع بایستی توضیح داده شود.

۲. بیماری ای که پزشکان مادر ذکر کردند تقریباً به طور قطعی توبروس اسکلروزیس (TS) بوده است که از الگوی توارث غالب اتوزومی پیروی می کند. ارزیابی بیشتر مادر و دختر، به دنبال علائم بالینی TS، صورت گرفته است و در صورت وجود، آزمایش ژنتیکی احتمال بالایی برای یافتن یک جهش وجود دارد. با این حال، گرههای دیواره بطن جانبی ممکن است هتروتوپی دور بطنی پاتونومونیک دو طرفه (BPVNH) باشند، و تصاویر باید توسط فردی که بتواند آن را تشخیص دهد بررسی شود باید توسط فردی که بتواند آن را تشخیص دهد بررسی شود یک بیماری وابسته به X غالب به ارث می رسد که توسط جهش در ژن فیلامین A (FLNA) ایجاد می شود، که آزمایش می تواند برای آن انجام شود.

به طــور کلی، اشــکال مندلی صــرع نادر هســتند. بجز انســفالوپاتیهای صرعی زودهنگام نوزادی کــه از نظر ژنتیکی

هتروژن هستند. آزمایش ژنتیکی برای صرع اغلب شامل تعیین توالی پنل بزرگی از ژنهای حساسیت است.

#### مورد ۴

۱. لزوما اینگونه نمی باشد. بسیاری از افراد مبتلا ی دارای جهش در ژن گلوکوکیناز فاقد علامت هستند و هایپرگلیسمی خفیف آنها تنها پسس از غربالگری تشخیص داده می شود (درمان های معمول، در دوران بارداری یا بیماری های مکرر). دیابت بارداری در خواهر پدر این احتمال را افزایش می دهد که جهش DNA از اعضای خانواده پدری به ارث رسیده باشد.

۲. شناسایی یک نوع ژن گلوکوکیناز «خبر خوب» است زیراها یپرگلیسمی خفیف احتمالاً در طول زندگی پایدار است، و تنها با رژیم غذایی قابل درمان میباشد (به جز در دوران بارداری)، و بعید است که موجب عوارض دیابتی شود. آزمایشهای غربالگری را میتوان به سایرخویشاوندان ارائه داد. اگر جهش از پدر به ارث رسیده باشد، خواهر و خواهرزاده پدر ممکن است مورد آزمایش قرار گیرند. خواهر ممکن است از نگرانی ناشی از داشتن یک کودک خردسال با تشخیص هیپرگلیسمی غیرقابل داشی اخوضیح اجتناب کند.

# فصل ۱۱: غربالگری بیماریهای ژنتیکی

## مورد ا

۱. آنالیزجهش ژن فیبریلین ۱ (FBN۱)، برای سندرم مارفان، برای مشاوره گیرنده امکان پذیر است، اما تضمینی برای شناسایی یک جهش وجود ندارد، حتی اگر تشخیص بالینی مطمئن باشد و واریانتهای زیادی با اهمیت نامشخص معمولاً گزارش میشوند. در واقع، اگر سابقه خانوادگی منفی باشد و بیمار معیارهای بالینی تشخیص را نداشته باشد، اکثر متخصصان ژنتیک این آزمایش را انجام نمی دهند اگر DNA پدر متوفی در دسترس باشد، امکان آنالین طیفی از ژنهای آئورتوپاتی وجود دارد، اما احتمال بازده مثبت پایین است، آزمایش ژنتیک در این سناریو مفید نخواهد بود.

۲. عارضه مهم تهدید کننده حیات سندرم مارفان، اتساع پیشرونده ریشه آثورت است که خطر پارگی را به همراه دارد. افرادی که تشخیص قطعی در آنها انجام شده باید حداقل تا سن ۳۰ سالگی پیگیری شوند. اگر در مورد تشخیص شک وجود دارد، غربالگری منظم قلب یک اقدام احتیاطی هوشمندانه برای همه کسانی است که حداقل تا اواسط ۲۰ سالگی در معرض خطر هستند.

#### مورد ۲

۱. حساســیت به نسبت موارد مثبت حقیقی است که توسط آزمایش شناسایی میشود، یعنی ۴۵/۵۰ (یعنی ۵+۴۵)= ۹۰%.

اختصاصیت آزمایش بخشی از موارد منفی حقیقی است که توسط آزمایش تشخیص داده میشود، یعنی ۹۹۱۹۰ (موارد سالم که آزمایش آنها منفی است) تقسیم بر ۷۶۰+ ۹۹۱۹۰ مورد سالم که آزمایش آنها مثبت است)

۲. ارزش پیش بینــی کننـده مثبت بخشــی از مـوارد با نتیجه آزمایش مثبت اسـت که واقعاً ایـن بیماری را دارند، یعنی ۵/۶-۸-۵/۴۵

# فصل ۱۲: هموگلوبین و هموگلوبینوپاتی ها

#### مورد ا

۱. منشأ قومیتی زوجین و اطلاعات محدود احتمال اختلال خونی را مطرح کند. آلفا تالاسمی علت احتمالی مردهزایی است، هیدروپس علت ثانویه نارسایی قلبی است. و خود هیدروپس در حقیقت به علت کم خونی میباشد.

کم خونی ایزوایمونیزاسیون رزوس و کمبود گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز از دیگر احتمالات هستند. اشکال شدید بیماری مادرزادی قلب (CHD) اغلب با هیدروپس همراه میباشد، اما احتمال عودمجدد CHD در خواهر و برادر کم است. (مگر اینکه عود ناهنجاریهای متعدد در نتیجه یک جابجایی متقابل نامتعادل وجود داشته باشد که یکی از والدین یک حامل متعادل برای آن مشکل میباشد.) بسیاری از علل دیگر برای هیدروپس عود کننده وجود دارد، و این موارد نیز باید در نظر گرفته شوند، که شامل دیسپلازیهای نادر اسکلتی کشنده و طیف گستردهای از بیماریهای متابولیک میباشند.

۲. شمارش کامل سلولهای خونی،تعیین گروههای خونی، الکتروفورز هموگلوبین و غربالگری کمبود اتوآنتیبادی مادر و کمبود گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز برای زوجین باید انجام شود. آنالیز DNA ممکن است جهش رایجی را که در آسیای جنوب شرقی مشاهده میشود، شناسایی کند، که سپس امکان تشخیص ژنتیکی پیش از تولد را با نمونهبرداری از پرزهای کوریونی فراهم میسازد. اگر هیچ اختلالی با این بررسیها شناسایی نشود، بعید است که پیشرفتی در تشخیص حاصل شود، مگر اینکه زوجین حاملگی مبتلای دیگری داشته باشند که با معاینه جنین، از جمله آزمایش ژنتیک، به طور کامل بتوان بررسی کرد.

#### مورد ۲

۱. این تظاهرات با پورفیری حاد متناوب و سندرم اورمی همولیتیک مطابقت دارد. با این حال، منشاء قومیتی نیز باید احتمال بیماری کم خونی داسی شکل را نشان دهد. محتویات ادرار تیره و همچنین آزمایشهای خاص پورفیری به تمایز آنها کمک می کند و باید آزمایش کم خونی سلول داسی شکل انجام شود.

۲. اگر تشخیص بیماری کم خونی سلول داسی شکل باشد، عوامـل مختلفی وجـود دارد که می توان بـرای کاهش فراوانی بحرانهای داسی شـکل از آنها استفاده کرد جمله هیدروکسی اوره. پنی سیلین پیشگیری کننده برای کاهش خطر عفونتهای پنوموکوکی جدی مهم اسـت و باید به خانواده مشاوره ژنتیک و غربالگری آبشاری بستگان راپیشنهاد کرد.

## فصل ۱۳: ایمونوژنتیک

#### مورد

۱. ماهیت علائم پدربزرگ او نسببتاً غیراختصاصی است – کمردرد و آرتریت هر دو در جمعیت عمومی بسیار شایع هستند. با این حال، مطمئناً ممکن است که او به اسپوندیلیت آنکیلوزان نیز مبتلا باشد، که نوعی انتزیت (التهاب در ناحیه مفصل یا تاندون در استخوان) با درگیری مفاصل سینوویال، است زیرا وراثت پذیری بیش از ۹۰٪ می باشد.

۲. تقریباً ۹۵ درصد از بیماران مبتلا به اسپوندیلیت آنکیلوزان از نظر آنتی ژن ۹۵ HLA مثبت هستند. با این حال، در جمعیت عمومی این آزمایش تنها ارزش پیش بینی کننده مثبت پایینی دارد. فرزندان او ۵۰% شانس HLA B27 مثبت دارند. اگر مثبت باشد، خطر ابتلا به اسپوندیلیت آنکیلوزان بالینی تقریباً ۹٪ است. اگر منفی باشد، خطر کمتر از ۱٪ است.

#### مورد ۲

۱. این سابقه، با تترالوژی فالوت، گفتار بینی (منسوب به کام کوتاه)، و هیپوکلسمی نوزادی، به شدت به تشخیص سندرم حذف ۲۲q۱۱ (DiGeorge/Sedláčková) اشاره دارد، که به راحتی میتوان با آنالیز هیبریداسیون ژنومی مقایسهای ریزآرایه تایید کرد. ایمنی ضعیف است، اما بهبود تدریجی معمولاً در دوران کودکی و نوجوانی اتفاق میافتد.

۲. سـندرم حذف q11 22 میتواند خانوادگی باشد و همیشه باعث بیماری قلبی مادرزادی نمیشود. در صورت تایید در کودک،

هر دو والدین و در صورت لزوم سایر اعضای خانواده باید از نظر حذف مورد آزمایش قرار گیرند. مشاوره ژنتیک برای کودک زمانی که او بزرگتر شود حائز اهمیت خواهد بود.

# فصل ۱۴: اساس ژنتیکی سرطان.. و ژنتیک سرطان

## مورد ا

۱. ابتدا سابقه خانوادگی باید با رضایست افراد مبتلا تایید شود. اگر سسرطان تیروئید کازین، از نوع پاپیلاری و پولیپهای پدر همارتوماتوز باشد، الگوی بیماری بسیار مشکوک به کاودن میباشد. این بیماری همچنین به عنوان سندرم تومور هامارتوم PTEN شناخته میشود، که دارای الگوی توارث غالب اتوزومی است، خطر ابتلا به سرطان پستان در زنان تقریباً ۵۰٪ به بالا است

۲. ماکروسفالی (محیط پیرامون سر معمولاً بالاتر از حد بالایی محدوده طبیعی است)، ظاهر سنگفرشی مخاط دهان، و لیپومای منتشر، از دیگر ویژگیهایی است که باید در بیماران با سابقه غیرمعمول جستجو کرد.

# مورد ۲

۱. اگر جهسش در ژن BRCA2 در یکی دیگر از اعضای خانسواده یا با آزمایسش بر روی نمونه دیگری از کازین متوفی (به عنوان مثال، یک بخش بافتی درون پارافین) تأیید نشده باشد، امکان مخلوط شدن نمونه در آزمایشگاه تحقیقاتی را نمی توان در نظر نگرفت. با این حال، اگر آزمایش بر روی عمو / دایی برای جهش مثبت باشد، مادر مشاوره گیرنده یک فنوکپی است. اگر آزمایش عمو/ دایی و مادر مشاوره گیرنده هر دو منفی باشد، احتمالاً این جهش از مادر کازین به ارث رسیده است، اما احتمال رخداد یک جهش جدید نیز مطرح است.

۲. اگر نتیجه تست دایی / عموی برای جهش BRCA2 مثبت باشد، خطر ابتلا به سرطان پستان در طول زندگی فرد تقریباً ۶ درصد است، که تقریبا بیش از ۱۰۰ برابر بیشتر از خطر ابتلا به سرطان پستان در جمعیت عمومی میباشد.

#### مورد ۳

 بدخیمیهای ادعا شده در خویشاوندان باید در صورت امکان در مراکز ثبت سرطان تایید شود. این الگو با سندرم لینچ مطابقت دارد، اما افراد مبتلا با یکدیگر خویشاوند درجه یک نمی باشند. سرطان کلیه که ناحیه لگن را تحت تاثیر قرار می دهد

یک کارسینوم سلول انتقالی است. اولین تحقیقات منطقی، مطالعات ایمونوهیستوشیمی بر روی بافت تومور و ناپایداری میکروستلایتی در DNA پروباند و ایا کازین او با سرطان آندومتر میباشد. یافتههای مثبت را میتوان با آنالیز جهش در ژنهای ترمیم جفت باز ناجور سندرم لینج پیگیری کرد.

۲. غربالگری سه فرزند پروباند به نتایج آزمایشات سندرم لینج در پروباند بستگی دارد. اگر یک جهش پاتوژنی یافت شود، می توان آزمایشهای ژنتیکی پیش بینی کننده را به آنها پیشنهاد داد. در غیر این صورت، احتمالاً در ۵۵ سالگی کولونوسکوپی یکبار به آنها پیشنهاد می شود. غربالگری قابل اعتمادی برای سرطان آندومتر وجود ندارد.

فصل شانزدهم: ناهنجاریهای مادرزادی، سندرمهای بدشکلی و ناتوانیهای یادگیری

## موردا

۱- این مورد یک سناریوی غیرعادی نیست. کاریوتایپ نمونه آمنیوسنتز طبیعی است و پلی هیدرآمنیوز احتمال انسداد گوارشی مانند انسداد مری را مطرح می کند. این ناهنجاریها به احتمال زیاد نشان دهنده یک «همراهی» بسه عنوان مثال VACTERL هستند، تا یک سندرم یا بیماری مندلی. خطر عود مجدد تجربی کم است و بدون نمونههای جنینی یا اطلاعات دقیقی که ممکن است از اتوپسی حاصل شود، تنها چیزی که می توان ارائه داد سونوگرافی در حاملگیهای بعدی است.

۲. اتوپســی جنینی در این شــرایط برای اطــلاع از میزان کامــل ناهنجاریهای اندام داخلی بســیار مطلوب اســت. آنائیز هیبریداســیون ژنومی مقایســهای ریزآرایه بر روی پوست جنین ممکن اســت نشــان دهندهی مواردی باشــد که در آمنیوسنتز شناسایی نشده است. و DNA باید برای استفاده احتمالی در آینده ذخیره شود – در مواردی مانند این مورد، توالی یابی کل اگزوم به طور فزایندهای انجام میشــود. دیابت مادر بایستی در نظر گرفته نشــود. کاریوتایپهای والدین را میتوان برای امکان جابهجایی متقابل متوازن، از جمله غربالگری تلومری برای جستجوی امکان جابهجایی جابهجایی بنهان، تحلیل کرد.

#### مورد ۲

۱. شـکاف کام ایزوله و غیر سندرمی از نظر آماری محتمل ترین تشـخیص اسـت، اما کوتاهی قد خفیف ممکن است قابل توجه باشـد. احتمالات سـندرمی شامل دیسـپلازی اسپوندیلو

اپی فیزیال (SED) است - اگرچه بسیاری از سندرمهای نادر با کوتاهی قد شدیدتر و سایر ویژگیها وجود دارد. کوتاهی قد خفیف از ویژگیهای هیپوکندروپلازی، سندرم راسل سیلور، میباشد و با ژن SHOX مرتبط است، که برای همه آنها آزمایشات ژنی وجود دارد. با این حال، شکاف معمولا با این اختلالات همراه نیست.

۲. قد کوتاه خفیف به نظر میرسد. بنابراین سعی برای تشخیص این که خانوادگی است یا خیر حائز اهمیت است والدین باید ارزیابی شوند. پیگیری نوزاد ضروری است که، از جمله بررسی رادیولوژیکی اسکلتی برای مشاهده اینکه آیا دیسپلازی اسکلتی قابل شناسایی وجود دارد یا خیر. ممکن است دیسپلازی اسپوندیلواپیفیزیال همراه با نزدیک بینی و اختلال نا شنوایی حسی عصبی باشد؛ بنابراین ارزیابی شنوایی و بینایی مهم است. با این حال، کودک دارای شکاف کام است و در نتیجه در خطر مشکلات شنوایی هدایتی میباشد. تیم جراحی شکاف کام بایستی از ابتدا درگیر شود.

## مورد ۳

۱. با فرض اینکه دختر ۱۰ ساله ای یک مــورد ایزوله در خانواده باشــد، به احتمال زیاد دارای یــک جهش جدید در ژن ناتوانی یادگیری است و بنابراین خطر عود کم است. با این حال، خطـر کمی وجــود دارد که این بیماری به دلیــل توارث مغلوب اتوزومی با خطر عود مجدد ۱ در ۴ (۲۵%) باشــد، توارث وابسته به کروموزوم X با توجه به جنســیت او بســیار بعید است، اگرچه یک جهش جدید برای یک بیماری وابسته به کروموزوم X قطعا امکان پذیر است.

۲. مــواردی مانند این معمولاً در معاینات بالینی مشاهده می شــوند و در طولانی مدت بدون تشخیص باقی می مانند. مگر اینکه ویژگیهای واضحی از یک ســندرم قابل تشخیص وجود داشته باشــد که منجر به انجام آزمایش ژنتیکی خاص می شود، DNA کــودک را می توان بر روی پانلهای ژنهای مرتبط با ناتوانیی یادگیری انالیز می کرد یا احتمالاً با یک آنالیز ســه گانه اگزوم /ژنوم مورد بررسی قرار داد.

# فصل ۱۷: اختلالات کروموزومی

#### مورد ا

۱۰ کوبیدن سر در اوایل دوران کودکی، به ویژه در کودکانی که تاخیر رشدی دارند، نادر نیست و لزوماً یک ویژگی مفید برای تشخیص نمیباشد. با این حال، همراه با اختلال مداوم الگوی

خواب و رفتار غیرمعمول در آغوش گرفتن، تشخیص سندرم اسمیت مگنیس باید در نظر گرفته شود. این کودکان می توانند در نوزادی ساکت باشند و بیماری قلبی مادرزادی داشته باشند. و در اینده ممکن است دچار اسکولیوز شوند. ملاتونین درمان بسیار موثری برای اختلال خواب می باشد.

۲. سندرم اسمیت مگنیس معمولاً به دلیل ریزحذف در 11.217 ایجاد می شود که با آنالیز هیبریداسیون ژنومی مقایسهای ریزآرایه قابل تشخیص است. در مواردی که نتیجه این تست منفی است و تشخیص بالینی هنوز محتمل می باشد، باید آنالیز جهش در ژن حیاتی RAI۱ درخواست شود.

#### 13,00

۱. وقوع دو بیماری سندرمی متمایز در یک خانواده، امکان جداسازی یک جابجایی ظریف کروموزومی دوطرفه را افزایش میدهد. اگر جابجایی فقط نوک دو کروموزوم را شامل شود، می تواند دو نوع پیامد نامتعادل وجود داشته باشد که موجب سقط جنین نمی شود. اما هر کدام یک فنوتیپ متمایز با ناتوانی ذهنی را نشان می دهند. چند نفر از اعضای خانواده، از جمله مادر، حامل جابه جایی متعادل متقابل هستند.

۲. کـودکان باید آزمایشهای هیبریداسیون ژنومیک مقایسهای ریزآرایهای داشته باشند و عدم تعادل خفیف (مونوزومی برای یک نوک کروموزوم و تریزومی برای دیگری) باید تشخیص داده شـود. ممکن است تعدادی دیگر از اعضای خانواده وجود داشته باشند که باید از نظر وضعیت ناقل جابه جایی بودن آزمایش شوند، به خصوص اگر تصمیم به فرزنددار شدن دارند.

#### مورد ۳

۱. ریزحذف q11.2 15 با مشکلات تکوین عصبی از جمله ناتوانی ذهنی خفیف و اختلال رفتاری مرتبط میباشد. بنابراین ممکن است توضیحی برای مشکلات کودک و احتمالاً مشکلات خانـواده ارائه دهد. با این حال، از نظر عینی، این یافته لزوماً یک ارتباط سببی را ثابت نمی کند، زیرا برخی از افراد با این حذفهای کوچک از نظر توانایی ذهنی و مهارتهای اجتماعی کاملاً طبیعی

۲. آزمایش سایر اعضای خانواده برای همان ریز حذف می تواند ارائه شود. با انجام این آزمایش، متخصصین ژنتیک بالینی بررسی می کند که آیا ریزحذف با مشکلات ذهنی و اختلال رفتاری در خانواده تفکیک می شوند یا خیر، وضعیت اغلب، برای نتیجه گیری واضح نمی باشد. با این حال، اگر در حالت تعادل،

یک ارتباط سلببی محتمل به نظر برسلد، أنگاه کودک اغلب از طریق سیستم أموزشی به طور کامل حمایت می شود.

## فصل ۱۸: نقائص مادر زادی متابولیسمی

## مورد 1

۱. هیپوگلیسمی میتواند بخشی از یک بیماری شدید در کودکان خردسال باشد اما در این مورد مشیکلات فعلی نسبتا جزئی به نظر میرسد و نشان میدهد که ظرفیت متابولیک کودک برای مقابله با تنش به خطر افتاده است. این توصیف باید پیشنهاد کننده تحقیقات سریع درمورداحتمال وجود

ناهنجاری های مادرزادی متابولیسی باشد و اگر بیماری تشخیص داده شد، خواهر و برادر کوچک نیز باید آزمایش شوند.

۲. هیپوگلسیمی پیامد شایع تعدادی از ناهنجاری های مادرزادی متابولیسیم اسیدامینه و متابولیسیم اسید آلی است. تحقیقات باید با انالیز اسید الی ادرار و اسیدهای آمینه پلاسما، آمونیوم و آزمایش عملکرد کبد آغاز شود. اگر تشخیص بیوشیمیایی انجام شود، باید در ژنهای مربوطه آنالیز جهش صورت گیرد.

# مورد ۲

۱. ترکیبی از ویژگیهای بالینی – کاردیومیوپاتی اتساعی و ضعف عضلانی منتشر، همراه با دو مرد دیگر در خویشاوندی دور در خانواده با سیابقه مشابه که از طریق زنان باهم ارتباط دارند – میتواند یکی از چندین بیماری میتوکندریایی با توارث میتوکندریایی را نشان دهد. با این حال، از آنجایی که همه افراد مبتلا مذکر هستند، به سندرم بارت با الگوی توارث وابسته به X میشود.

۲. آزمایش بیوشیمیایی احتمالاً افزاییش ۵ تا ۲۰ برابری اسید ۳ متیل گلوتاکونیک ادرار را نشان میدهد. علاوه بر این، نوتروپنی شایع است و علت زخم دهان، پنومونی و سپسیس است. آنالیز جهیش ژن (G4.5 (TAZ) نیز می تواند به عنوان اولین مورد در تحقیقات درخواست شود. در صورت مثبت بودن، آزمایش را می توان برای سایر اعضای خانواده نیز انجام داد، و از مادر شروع کرد.

# مورد ۳

۱. اگر یک سابقه خانوادگی با علائم مشابه وجود داشته باشد، ممکن است توارث مادری را نشان دهد (همه فرزندان مرد

مبتلا طبیعی هستند). اگر این فرد تنها فرد مبتلا باشد، سابقه خانوادگی با توجه به تشخیص به تنهایی آموزنده نخواهد بود.

7. همه ی عوامل میوپاتی را باید در نظر گرفت، اما ترکیبی از علائم نشان دهنده سیتوپاتی میتوکندریایی میباشد. این مورد می تواند با علائم عضلانی، افتادگی پلک و اختلال شنوایی توضیح داده شود – و همچنین ممکن است شواهدی از کاردیومیوپاتی، اختلالات عصبی، رتینیت پیگمنتوزا و دیابت شیرین وجود داشته باشد. آنالیز DNA میتوکندری روی لنفوسیتهای محیطی ممکن است یک جهش را شناسایی کند، اگرچه نتیجه منفی تشخیص را رد نمی کند، بیوپسی عضلانی ممکن است فیبرهای قرمز ناهموار را نشان دهد و آنالیز DNA روی این بافت ممکن است آموزنده تر را نشان دهد و آنالیز کرچه اختلال شنوایی قابل انتظار نیست. میوتونیک رخ میدهد، اگرچه اختلال شنوایی قابل انتظار نیست. سیابقه خانوادگی دیستروفی میتونیک می تواند نشان دهنده ی انتقال الگوی توارث اتوزوم غالب با افرایش شدت باشد.

# فصل ۱۹: بیماریهای تک ژنی اصلی

## مورد ۱

۱. سابقه برادر با ابتلای وی به دیستروفی عضلانی بکر (BMD) مطابقت دارد، اما همچنین با سایر احتمالات تشخیصی، مانند دیستروفی عضلانی لیمب گریدل نیز (LGMD) سازگار میباشد. تمایز این دو بیماری گاهی دشوار بوده، و وراثت آنها متفاوت است (توارث وابسته به X برای بکر و تقریباً همیشه مغلبوب اتوزومی برای لیمب گریدل (LGMD)، که با پیامدهای خطر ژنتیکی کاملاً متفاوت برای زنانی که تمایل به تشکیل خانواده دارند همراه میباشد.

۲. سوابق پزشکی برادر مبتلا باید مرور و در صورت امکان مجددا بررسی شود. سی سال پیش آزمایشهای BMD بسیار ساده بود (بدون آزمایش مستقیم ژن)، اما اکنون توالی یابی ژن دیستروفین در دسترس است، که بررسی اولیه بایستی همراه با تخمین کراتین کیناز انجام شود. در صورتی که تفسیر توالی دیستروفین دشوار باشد، بیوپسی عضلانی برای رنگ آمیزی خاص دیستروفین ممکن است تشخیصی باشد، اما اگرنتیجه منفی باشد، تکنیکهای رنگآمیزی برای اشکال مختلف منفی باشد، تکنیکهای رنگآمیزی برای اشکال مختلف منفی باشد، میتوان به زن اطمینان داد زیرا این مورد از الگوی توارث مغلوب اتوزومی پیروی میکند و به احتمال ۲/۳ ناقل میباشد.

اگر BMD باشد، آزمایش ناقلین برای مشاوره گیرنده آسان خواهد بود، تنها اگر یک جهش خاص در برادر او یافت شود.

# مورد ۲

۱. مرگ ناگهانی و غیرمنتظره هر فرد، به ویژه جوانان، در حالی که هیچ علتی برای آن شناسایی نشده باشد، برای یک خانواده بسیار تکان دهنده است. کانون توجه بر آریتمیهای توارثی و کاردیومیوپاتی میباشد – که گاهی گروه دوم در معاینه پس از مرگ هیچ علائم آشکاری نشان نمی دهد. بر روی همه اعضای نزدیک خانواده باید ارزیابی قلبی با اکوکاردیوگرافی، الکتروکاردیوگرافی، و جوی طولانی و آزمایشات تحریکی و جست و جوی شواهدی از سندرم QT طولانی و بروگادا صورت گیرد.

آزمایـش ژنتیکی در دسـترس اسـت اما شناسـایی یک جهش بیماری زا را تضمین نمیکنند. برخی از اشـکال آریتمیها/ کاردیومیوپاتیهای توارثی قابل درمان پیشگیرانه هستند.

۲. مدیریت بیماری به نتیجه تحقیقات و آزمایشات ژنتیکی بستگی دارد. معمولاً آنالیزپانل ژنی ژنهای شاخته شده، با آریتمیهای ارثی و کاردیومیوپاتی مرتبط هستند. با این حال، اگر هیچ یافته مثبتی یافت نشود، به سختی میتوان فهمید که چگونه به چنین خانوادههایی مشاوره ارائه شود. احتمالاً باید از ورزش سنگین و شنا اجتناب شود زیرا چنین فعالیتهایی ممکن است عواملی برای یک آریتمی تهدید کننده زندگی باشند.

#### مهرد ۳

۱. معاینه بالینی باید با معیارهای گنت یا معیارهای اصلاح شده ی گنت با جستجوی علائم سندرم مارفان انجام شود. سابقه خانوادگی باید در نظر گرفته شـود، اما پدربزرگ ممکن است به دلیل فشـار خون بالا و سیگار کشـیدن به آنوریسم آئورت مبتلا شـده باشـد تا اینکه یک اسـتعداد ژنتیکی وجود داشته باشد، و تشخیص اینکه آنوریسم آئورتی سینهای یا شکمی میباشد، مهم است. با شـاخص بالای ظن به سندرم مارفان، می توان آزمایش ژنتیکی بـرای ژن فیبریلین ۱ (FBN1) انجام داد، اما در صورت عدم وجود معیارهای بالینی، این کار نباید انجام شود، زیرا احتمال انکه یافتهای با اهمیت نامشخص پیدا شود بالا میباشد.

۲. سایر بیماریهای که باید در نظر گرفته شـوند شامل اختلال بافت پیوندی در خانواده سـندرم اهلرز دانلوس و سندرم لویز دیتز است.

فصل ۲۰ آزمایشات پیش از تولد و ژنتیک تولیدمثل

## مورد ا

۱. یافته موزائییسیم برای تریزومیی ۲۰ در بافت پرزهای کوریونی می تواند نمونهای از موزائیسیم جفت محدود (CPM) باشد. موزائیسم محدود به جفت یک رویداد نادر برای طیف گستردهای از ناهنجاریهای کروموزومی نیست، اما، ازآنجا که محدود می باشد، عواقب جدی برای بارداری بوجود نمی آورد. مشكل در آمنيوسنتزو تفسير نتيجه أن مىباشد. اگر سلولهاى غیرطبیعی یافت نشود، این امر به طور کامل موزائیسم کروموزومی در جنین را رد نمی کند. اگر سلولهای غیرطبیعی یافت شوند، پیامدهای بالینی بسیار دشوار و حتی غیرممکن پیشبینی میشود. ۲. این مورد نشان دهنده احساسات و تجربیاتی است که برخی از زنان و زوجها در نتیجه اشکال مختلف آزمایشات پیش از تولد و تفسیر با آن مواجه می شوند. در واقع، موزائیسم تریزومی ۲۰ بعید است که با اهمیت بالینی زیادی همراه باشد - اما اطمینان از آن بسیار دشوار است. ناهنجاریهای کلیوی گزارش شده اند، و اسکن دقیق ناهنجاریهای جنین می تواند برای ادامه بارداری ارائه شود. با این حال، آنچه که می تواند یک بارداری رضایت بخش باشد، احتمالاً در ادامه یک بارداری همراه با نگرانی خواهد بود.

#### مورد ۲

۱. در اکثر موارد اوتیسیم تشخیص خاصی داده نمی شود. هیبریداسیون مقایسهای ریزآرایه ژنومی، آزمایش سندرم X شکننده، غربالگری متابولیکی و معاینات برای اختلالات پوستی عصبی همگی باید انجام شوند. از آنجایی که دو پسر مبتلا وجود دارد، آنالیز سه گانه اگزوم/ژنوم نیز میتواندمطرح شود.

۲. اگر تشخیص ژنتیکی انجام نشود، این وضعیت بسیار دشوار است. هیچ مدرکی در این خانواده وجود ندارد که اوتیسم یک بیماری وابسته به X است یا یک تمایل جنسیتی به سمت مردان نشان میدهد – این آمار در مطالعات کوهورت کاملا قابل مشاهده است. پس هیچ تضمینی وجود ندارد که دخترها مبتلا نشوند. بنابراین پشتیبانی از این درخواست در بریتانیا که تشخیص ثنتیکی پیش از لانه گزینی توسط سازمان لقاح و جنین شناسی انسانی نظارت میشود و انتخاب جنسیت برای هر موردی بجز بیماریهای باتوارث وابسته به X مجوز ندارد. در کشورهای دیگر، بیماریهای باتوارث وابسته به X مجوز ندارد. در کشورهای دیگر، ییدا کنند که به درخواست آنها رضایت دهند.

#### مورد ۳

۱. آزمایشی که به او پیشنهاد شده است احتمالاً آزمایش غیر تهاجمی پیش از تولد برای دو تحقیق روی DNA ازاد جنینی جهت تعیین جنسیت جنین و آنالیز سندرم داون میباشد اگر پدرش مبتلا شده باشد او ناقل اجباری هموفیلی A است، بنابراین او میخواهد بداند که جنسیت جنین پسر است یا خیر، در صورتی که جنین پسرباشد، نمونه برداری از پرزهای کوریونی میتواند انجام شود تا مشخص شود که آیا جنین او یک پسر مبتلا است یا خیر،

۲. تعیین جنسیت جنین بسیار دقیق میباشد. در تمام مطالعات انجام شده آزمایش غیر تهاجمی پیش از تولد برای سیندرم داون، دقیق و بیش از ۹۹٪ است. این شکل از آزمایش دارای یک مزیت آشکار در مورد ایمنی بارداری و همچنین پتانسیل اجتناب از یک روش تهاجمی گران قیمت میباشد. فصل ۲۱: مشاوره ژنتیک

#### مورد ا

۱. زوجین در معرض خطر فرزندان مبتلای بیشتر هستند و میتوان تشخیص پیش از تولد را ارائه داد. پدر ممکن است یک جابسه جایی تعادل را از یکی از والدین خود به ارث برده باشد و خواهر او نیز ممکن است ناقل باشد. آزمایش شناسایی حاملین باید به خانواده او توصیه شود، به خصوص به خواهرش که در تلاش برای باردار شدن است.

۲. خانواده بزرگتر پدر باید از تشخیص کودک آگاه شوند، اما آنها تصورات نادرستی دارند، و ممکن است برای آنها پذیرش این مورد که منشا مشکلات کودک از سمت خانواده آنها است، دشوار باشد. یک مشکل ارتباطی شدید وجود دارد، اما باید راهی پیدا شود تا به خانواده بزرگتر پدری خطر ژنتیکی اطلاع رسانی شود. مشارکت پزشکان عمومی و سایر متخصصان بهداشت، یعنی استفاده از یک شخص سوم مستقل و آگاه، ممکن است کمک کننده باشد.

#### مورد ۲

۱. در حال حاضر نیازی نیست که زن در حاملگیهای آینده تحت آزمایسش تهاجمی پیش از تولد قرار گیرد، با فرض این که شریک زندگی او پدر بیولوژیکی است. این باعث اتلاف منابع می شود و حاملگی را در معرض خطر کوچک اما غیرضروری سقط جنین قرار می دهد.

۲. بیان این حقیقت که آزمایش پیش از تولد ضروری

نیست، مشکل است، اما آشکار شدن عدم رابطه ی پدر-فرزندی ممکن است عواقب بسیار زیادی برای رابطه زوجین داشته باشد. مشاوران ژنتیک نمی دانند که آیا پدر به عدم رابطه ی پدر-فرزندی مشکوک است یا خیر، و مادر ممکن است فکر کند که او پدر بیولوژیکی کودک است. در وهله اول، مشاوران ژنتیک ممکن است سعی کنند فرصتی را برای مادر ایجاد کنند تا به تنهایی مشاوره شود و با حساسیت، با نتایج و پیامدهای آنها روبرو شود.

## فصل ۶:

## سناريو باليني1

# پاسخ و بحث سناریوی بالینی

اتوزومال مغلوب، یعنی هر دو والدین ناقلان غیرمبتلا یک جهش ژنی هستند.

رویداد اسپورادیک ،دو بار به طور تصادفی رخ میدهد، یعنی کودکان بیماریهای متفاوتی دارند.

چند عاملی، یعنی این سناریو با وراثت مندلی ساده توضیح داده نمی شود، بلکه با یک نمونه چند ژنی یا یک ژن با نفوذ کم با تأثیرات محیطی و غیر ژنتیکی توضیح داده میشود.

تراتوژن، دارو یا عاملی کـه مادر در بارداری برای کودکان مبتلا مصرف می کنـد، به عنوان مثال، الکل، سـدیم والپروات (داروهای ضد صرع)

اتوزومال غالب - این مورد احتمالاً توسط یک یا چند مورد زیر ایجاد می شود

بیان متغیر – بنابراین والدین و شاید سایر اعضای خانواده باید ارزیابی شوند

کاهش نفوذ – والدین ممکن است ویژگیهای بسیار خفیف یا دارای فنوتیپ تحت بالینی باشند، بنابراین باید ارزیابی شود

افزایش شـدت – ممکن است دخیل باشد، بنابراین والدین بایسد مورد ارزیابی قرار گیرند. موزائیسیم سـوماتیکی یا گنادی ممکن است در یکی از والدین وجود داشته باشد. عدم رابطه ی پدر فرزندی بایستی در نظر گرفته شود.

وابسته به X مغلوب، درصورتیکه دختر مبتلا یک زن تظاهر کننده باشد.

وابسته به X غالب، درصورتیکه کاهش نفوذ در مادر یا موزائیسم سوماتیکی یا گنادی در مادر رخ دهد.

میتوکندریایی، کاهش نفوذ یا ویژگیهای تحت بالینی در این حالت شایع است.

نقش گــناری، یک منشـاء اثر والدی بــرای یک جهش هتروزیگوت در یک ژن نقش گذاری شــده می تواند عدم نفوذ در یک والد را توضیح دهد.

## سناریوی بالینی ۲

تــوارث غالب اتوزومی با شــدت بیان متغیــر توضیح داده میشود.

نمی تواند وابسته به X باشد زیرا پدر و خواهر و برادرها، این بیماری را به پسر منتقل کرده اند.

نمی تواند میتوکندری باشد زیرا خواهر و برادرها این بیماری را از یک مرد به ارث برده اند.

در واقع، بلـوغ زودرس در این خانواده به علت یک جهش در ژن MKRN3 میباشـد که در ناحیه 11.2 q 15 نقش گذاری شده است. شجره نامه نشان میدهد که بلوغ زودرس تنها زمانی اتفاق میافتد که جهش آن توسط یک مرد منتقل شود، و در این شـجره، این مردها همگی مبتلا نشده اند، زیرا آنها این جهش را از مادر خود به ارث بردهاند. شـجره نامه کاملاً با اثر منشا والدی سازگار است.

# فصل ۸:

## سناريو باليني (

نوع آتروفی عضلانی نخاعیی (SMA) از الگوی توارث مغلوب اتوزومی پیروی می کند و تا حد زیادی شایع ترین جهش آن، حذف اگزون ۷ و ۸ در ژن SMN۱ است.

طبق اصول تعادل هاردی واینبرگ اگر شیوع آن در حدود ۱:۱۰۰۰۰ باشد، فراوانی حاملین در جمعیت حدود ۱:۵۰ (۲pq) میباشد.

خطر ناقل بودن مادر زن باردار ۱/۳است، بنابراین خطر ناقل بودن زن باردار نصف آن است، یعنی ۱/۳ است.

بنابراین، خطر ابتلای نوزاد متولد نشده به SMA نوع ۱ عبارت است از:

#### X1/3X 1/4 = 1/600 50/1

آزمایــش ژنتیکی برای وضعیت ناقل بودن را میتوان برای ارائه دقیق تر مشاوره خطر ارائه داد.

# سناریوی بالینی ۲

خطر ابتلای جان (john) به تکرار سه تایی بیماری هانتینگتون (HD) را نمی توان به طور مستقیم محاسبه کرد. لازم

است پدر مرحومش را به طور ساختگی مشاور کرد. با استفاده از قضیه بیز:

		J. 02
پدر حامل نباشد ـــــــ	پدر حامل باشد	احتمال
80% (or 4/5)	20% (or 1/5)	قبل از شرایط
(1)2 =1	(1/2)2=1/4	دو دخترغیرمبتلا (خواهران جان)
4/5	1/20	ر حوامری یاں ) اتصال
16	1 به	یه صورت احتمال بیان میشود
	20/1 (1/20+ =1/20/1	, O- +
	نيمى از خطر پدرش %3-—1/34=	

جان البته می تواند آزمایش های ژنتیکی پیش بینی کننده برای HD را برای شفاف سازی بیشتر این خطر انتخاب کند. با این حال، به او توصیه می شود که تحت مشاوره مناسب قرار گیرد، زیرا باید برای یک نتیجه مثبت (خبر بد) آماده باشد، حتی اگر خطر در تئوری بیز نسبتاً پایین باشد.

# فصل ۹:

# سناریوی بالینی ۱

#### بحث:

پلی داکتیلی یکی از ویژگیهای سندرمهای متعدد است، اما میتواند ایزوله، یعنی غیر سندرمی نیز باشد اساس ژنتیکی اکثر سندرمها شناخته شده است. رویکرد بالینی باید شامل موارد زیر باشد:

۱. سابقه خانوادگی: آیا یکی از والدین سابقه برداشتن انگشتان اضافی با جراحی در سنین پایین، ناهنجاری جزئی در انگشتان یا هر ویژگی بدشکلی غیرعادی دیگری دارد؟

۲. نــوع پلی داکتیلی: آیا پلــی داکتیلی پس محوری، پیش محــوری، میان محوری یا ترکیبی از این انواع اســت؟ اگر پس محوری باشد، آیا انگشت اضافی با استخوان متاکارپ (استخوان متصل به کف دســت) نوع (A)، یا تکهای از پوست به مرز داخلی انگشت پنجم نوع (B) چسبیده است؟

۳. سایر ناهنجاری های اسکلتی: آیا قد و تناسب بدن در زمینه خانواده طبیعی است؟ آیا شکل سینه طبیعی است؟ آیا شکل جمجمه، دور سر و دندان طبیعی است؟

۴. سایر ناهنجاریهای (غیر اسکلتی): آیا قلب و سیستم کلیوی توسط سونوگرافی برای بررسی ناهنجاریهای ساختاری اسکن شدهاند؟ آیا ناهنجاریهای تناسلی وجود دارد؟ آیا تصویربرداری رزونانس مغناطیسی مغز انجام شده است؟ آیا چشمها معاینه شده اند؟

۵ رشد ادراکی: آیا رشد عصبی طبیعی بوده است؟ پلی داکتیلی ساده، غیر سندرمی، پس محوری نوع (B) گاهی یک صفت غالب اتوزومی (AD) با بیان متغیر و نفوذ کاهش یافته است. همچنین میتواند یکی از ویژگیهای طیف وسیعی از بیماریهای مژکی باشد، که شامل سندرمهای پلی داکتیلی دنده کوتاه و سندرم باردت بیدل میباشد (BBS). همه این موارد از الگوی تبوارث مغلوب اتوزومی پیروی می کند و معمولاً دارای ویژگیهای تظاهر کننده دیگری نیز هستند، اگرچه BBS ممکن است در ۳ سالگی خفیف و فاقد چاقی آشکار، رتبنیت پیگمانتوزا یا ناتوانی ذهنی باشد. حدود ۵۰ درصد از موارد سندرم اسمیت لملی اوییتز دارای پلی داکتیلی پس محوری هستند.

پلی داکتیلی پس محوری گاهی در سندرمهای گورلین و روبن اشتاین طیبی هر دو دارای الگوی توارث مغلوب آتوزومی و سندرم سیمپسون گلابی بهمل (syndrome) دارای الگوی توارث وابسته به X هستند.

پلی داکتیلی پیش محوری نسبت به پس محوری کمتر رخ می دهد، اما تشخیص بالینی ممکن است با همراهی سندرمها آسان تر باشد. سفالوپلی داکتیلی گریگ، دارای ماکروسفالی خفیف و فونتال برجسته هستند، که با سندرم پالیسترهال آللی هستند که به دلیل جهش در GLI3 میباشد. آنها ممکن است شامل پلی داکتیلی میان محوری و ایا پس محوری باشند افراد مبتلا به سندرم پی فیفر، که به دلیل جهشهایی در FGFR1/2 میباد میشوند، ممکن است انگشتان شست و ایا هالوس پهن و ایجاد میشوند، ممکن است انگشتان شست و ایا هالوس پهن و همچنین ویژگیهای کرانیوسینوستوز داشته باشند.

# سناریوی بالینی ۲

#### حث:

مشکل اولیه این است که آیا این نوزاد یک دختر با ویژگیهای مردانه خفیف. تا زمانی که این مشکل حل نشود، متخصصان و والدین جنسیت

کودک را نمی دانند، که می تواند ناراحت کننده باشد. بررسی اولیه تعیین جنسیت، می تواند به سرعت با آنالیز واکنش زنجیرهای پلیمراز فلورسنت کمی (QF PCR) صورت گیرد. معاینه اولتراسوند از لگن و شکم برای تعیین ساختارهای داخلی، به ویژه وجود رحم، و همچنین جهت جست و جوی وجود غدد جنسی مردانه بایستی انجام شود.

اگر جنین از نظر ژنتیکی مونث باشد، احتمال از دست دادن نمیک هیپرپلازی مادرزادی آدرنال (CAH) وجود دارد. در این صورت، کودک احتمالاً در سین ۱۰ تیا ۲۰ روزگی دچار بحران از دست دادن نمک میشود. درمان و نظارت پس از آن بسیار مهم خواهد بود، و نوزاد به عنوان یک زن بزرگ میشود. ممکن است جراحی در مراحل بعدی به منظور عادی سازی اندام تناسلی انجام شود.

اگر نوزاد دختر است اما هیچ گونه CAH ندارد، احتمال وجود داروهای آندروژنیک یا تومور ویریل کننده مادری باید در نظر گرفته شود.

اگر نوزاد از نظر ژنتیکی مذکر است، باید اختلالات مختلف مرتبط با سنتز آندروژن و عملکرد آندروژن در نظر گرفته شود اشکال نادر CAH باید با آنالیز بیوشیمیایی و ایا پانل ژنی بررسی شوند آزمایش پانل ژن باید شامل جستجوی جهش در ژن گیرنده آندروژن (AR) باشد تا احتمال سندرم عدم حساسیت جزئی به آندروژن (PAIS) ناشی از ژن AR را در نظر بگیرد. با این حال، جهشهای ژن AR در PAIS غیرمعمول هستند، و به طور کلیی، این فنوتیپ اغلب در حال حاضر از طریق آزمایش ژنتیکی توضیح داده نمی شود.

# بررسیها:

تصویربرداری – قلبی، کلیوی اتناسلی، مغزی بررسی اسکلت دهیدروکلسترول ۷ آنالیز ریزارایه کروموزومی آنالیز ژن هدفمند توالی یابی کل اگزوم

#### فصل ۱۱:

## سناريوي باليني ا:

دادههای جدول بندی شده را می توان به این صورت ارائه داد.

ىبتلا	غيره	N.	مبتا
منفي	مثبت	منفى	مثبت
110	77	1717	45.,754

حساسیت (نسبت مثبت حقیقی):

115/ (115+ 22) =84%

اختصاصیت (نسبت منفیهای حقیقی): 460,364/(460,364+1312)=99.8%

ارزش پیش بینی کننده مثبت:

115/(115+1312)=8%

برای این تست حساسیت (۸۴%) برای غربالگری جمعیت خیلی مناسب نیست زیرا ۱۶% افراد مبتلا تشخیص داده نمی شوند. با این حال، اختصاصیت (۸۹۹٪) خوب است، زیرا فقط تعداد نسبتا کمی از افراد شناسایی شده مثبت کاذب هستند.

ارزش پیش بینی کننده مثبت ایده آل ۱۰۰٪ است، یعنی هیچ مثبت کاذبی وجود ندارد. با این حال، این امر در آزمایشهای پزشکی بیوشیمیایی با این ماهیت بسیار بعید است.

## سناریوی بالینی ۲

دادههای جدول بندی شده را می توان به این صورت ارائه

غيرمبتلا		مبتلا	
منفى	مثبت	متفی	مثبت
110	77	1414	45.,454

حساسيت (نسبت مثبت حقيقي):

115/(115+22)=84%

اختصاصیت (نسبت منفیهای حقیقی): 460,364/(460,364+1312)=99.8%

ارزش پیش بینی کننده مثبت:

115/(115+1312)=8%

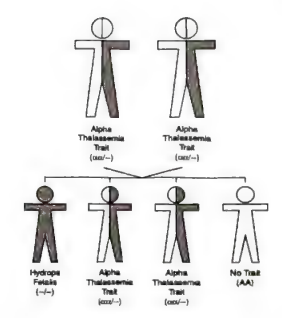
برای این تست حساسیت (۸۴%) برای غربالگری جمعیت خیلی مناسب نیست زیرا ۱۶% افراد مبتلا تشخیص داده نمی شـود. با این حال، اختصاصیت (۹۹٫۸٪) مناسب است زیرا فقط تعداد نسبتا کمی ازافراد شناسایی شده مثبت کاذب هستند.

ارزش پیش بینی کننده مثبت ایده آل ۱۰۰٪ است، یعنی هیچ مثبت کاذبی وجود ندارد. با این حال، این امر در آزمایشهای پزشکی بیوشیمیایی با این ماهیت بسیار بعید است.

فصل ۱۲

سناريوي بالينيا

بحث:



- ♦ احتمال ابتلای جنین به آلفا تالاسمی ماژور (هیدروپس فتالیس) ۱ در ۴ است.
- از هر ۲ کودک، ۱ کودک دارای صفت تالاسمی α۰ خواهد
   بود، و از هر ۴ کودک، ۱ مورد مبتلا نخواهد شد.
- هیدروپس احتمالا در سـه ماهه دوم ظاهر میشـود. گاهی
  نـوزادان پس از تزریـق داخل رحمی زنـده میمانند، اما در
  صـورت زنده ماندن، خطر ناتوانی قابـل توجهی پس از تولد
  وجود دارد.

مادری که ناقل حاملگی مبتللا به هیدروپس جنینی بارت است نیز در معرض خطرات زیر است:

- پره اکلامیسی
- خونریزی پیش از زایمان
  - جفت حفظ شده است
- ♦ مرگ (تا ۵۰%) در صورت عدم تشخیص بیماری در جنین
- پس از دریافت نتایج غربالگری، زوجین ممکن است آزمایشات
   پیش از تولد و خاتمه بارداری آسیب دیده را انتخاب کنند.

غربالگری را انجام دهند، ارائه میدهد.

سناريوي باليني ٢

## اصول مديريت

۱. برای کاهش خطر سپسیس از ۳ ماهگی باید از پنی سیلین به منظور پیشگیری استفاده شود. این مورد باید به شکل مادام العمر انجام شود.

۲. ایمن سازی: افراد مبتلا به ساول داسی شکل مستعد ابتلا به عفونت هستند زیرا عملکرد کم طحال معمولاً در سال اول زندگی آشکار میشود. بنابراین، کودکان مبتلا باید همه واکسنها را طبق برنامههای معمول واکسیناسیون دوران کودکی دریافت کنند. علاوه بر این، کودکان مبتلا باید واکسن پنوموکوک (در سن ۲ سالگی و سپس ۵ سال یکبار تقویت کننده استفاده شود )، واکسن سالانه آنفولانزا، و واکسن هپاتیت B از ۱ سالگی، به علاوه واکسنهای مسافرتی مربوطه را دریافت کنند.

۳. اسید فولیک: همولیز مزمن منجر به افزایش گردش فولات میشود و باید برای آن جایگزینی به منظور کاهش خطر آپلازی مغز استخوان در نظر گرفته شود.

۴. هیدروکسی کاربامید (هیدروکسیی اوره): برای افزایش غلظت HbF عمل میکند، که تعداد بحرانهای دردناک و نیازهای انتقال خون افراد مبتلا را کاهش میدهد. نکته مهم این است که بیماران باید از اثرات تراتوژنهای احتمالی آگاه باشند و توصیههای مناسب پیشگیری از بارداری به آنها ارائه شود در حال حاضر برای استفاده در:

آ. بیماران مبتلا به بحرانهای دردناک مکرر که بر زندگی روزمره تأثیر میگذارد

ب. بیمارانی که بیش از ســه دوره درد حاد در یک دوره ۱۲ ماهه دارند

ج. بیماران مبتلا به دو یا چند دوره سندرم حاد قفسه سینه هـ پیوند سـاولهای بنیادی: نیاز به اهداکننده همسان دارد و در بریتانیا برای افراد زیر ۱۷ سـال مبتلا بـه بیماری مغزی داسـی شکل یا عوارض شدید مرتبط با سـلول داسی شکل که به هیدروکسی کاربامید پاسخ نمی دهند در نظر گرفته میشود.

## ملاحظات مشاوره:

وضعیت ناقل بـودن والدین ابسـتگان در معرض خطر -تشـخیص در یک کودک نشـان دهنده وضعیت ناقل بودن هر دو والد می باشد که ممکن است قبل از شروع بارداری از وضعیت

خود آگاه نبوده باشند. علاوه بر این، سایر اعضای خانواده در سن باروری، به عنسوان مثال، خواهر و برادر، ممکن است در معرض خطر ناقل بودن باشند و می توان به آنها انجام آزمایش را پیشنهاد کرد.

۱ از ۴ مــورد میزان خطر برای بارداریهای آینده – زوجین باید به دقت در مورد خطر برای فرزندان آینده و گزینههای موجود برای آنها در بارداریهای آینده مشاوره شوند.

آزمایشات پیش از تولد - ممکن است زوجین بخواهند در حاملگیهای آینده آزمایش با نمونه برداری از پرزهای کوریونی ا آمنیوسنتز را انجام دهند در زمان مربوطه، باید جزئیات روش ها، ریسکها و مدیریت نتایج به آنها داده شود.

تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی (PGD) – سازمان باروری و جنین شناسی انسانی، PGD (HFEA) را برای بیماری سلول داسی شکل تایید کرده است. در بریتانیا، در حال حاضر بودجه فقط برای زوجهایی با فرزندان آسیب دیده در دسترس است.

نـوع بافت پیش از لانـه گزینی (PTT) بـا PGD PTT جنینهایـی را انتخـاب می کند که دقیقاً بافـت آنها مطابق با خواهر یا برادر بزرگترشان میباشد. استفاده از این تکنیک همراه PGD به زوجین اجازه می دهد تا فرزندی داشته باشند که می تواند اهداکننده سلولهای بنیادی برای فرزند آسیب دیده شان باشد، که به اصطلاح به آن «خواهر و برادر ناجی» گویند، اما آن فرزند ناجی فاقد بیماری می باشد. PTFEA PTT را برای بیماری سلول داسی شکل تائید کرده است.

## فصل ۱۳

# سئاري*وي بال*يني ا

# بحث و پاسخ:

در عملکرد ایمنی وجود دارد، و سابقه خانوادگی یک دایی که در سال دوم زندگی خود در اثر عفونت X چندین اختلال نادراما مهم وابسته به فوت کرده است، برای این گروه از بیماریها بسیار مشکوک می باشد.

وجود اگزما در بیمار و دایی متوفی او، همراه با ترومبوسیتوپنی، در دوران کودکی شایع میباشد، و نشان دهنده سندرم ویسکوت آلدریچ است.

در این بیماری پلاکتها اندازه کوچکی دارند و عفونتهای باکتریایی و ویروسی مکرر از جمله عفونت گوش رخ میدهد.

نیز X ونوتروپنی مادرزادی وابســـته به X ایجاد می شود که در ترومبوســـیتوپنی وابسته به WAS به علت جهش در ژن was سندرم ویسکوت آلدریچ دخیل هستند.

- بیماری گرانولوماتـوز مزمن (CGD) با عفونتهای باکتریایی
  و قارچی شـدید مکرر همراه با تشکیل گرانولوم و اختلالات
  التهایی مانند کولیت مشخص میشـود. این بیماری ممکن
  اسـت بین دوران نوزادی و اواخر بزرگسالی ظاهر شود و اکثر
  افراد قبل از سـن ۵ سالگی شناسـایی میشوند. تشخیص با
  آزمایشهایی است که تولید نوتروفیل سوپراکسید را از طریق
  کمپلکس نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید فسفات اکسیداز
  ارزیابـی میکند، و ژن CYBB در CGD وابسـته به X نقش
  دارد اما اشـکال مغلوب آتوزومی به دلیل جهش در ،NCF4
- ♦ آگاماگلوبولینمی وابسته به X پسرها معمولاً در اوایل دوران نوزادی به علـت انتقال ایمونوگلوبولین مادری اکتسابی از طریق جفت سالم میباشـند. پسـرها چند ماه پس از تولد مستعد ابتلا به عفونتهای باکتریایی مکرر میشوند و معمولاً در سـن ۵ سـالگی به عنوان نقص ایمنی شناخته میشوند. تشخیص با تعیین توالی ژن BTK تایید میشود. در حداکثر ۵ درصد موارد این به عنوان بخشـی از حذف ژن پیوسته از بین میرود. آزمایشهای دقیق عملکرد ایمنی و آزمایش ژنتیکی
  میرود. آزمایشهای دقیق عملکرد ایمنی و آزمایش ژنتیکی

با استفاده از یک پانل ژنی مناسب، امکان تشخیص را فراهم میکند.

## سناريوي باليني ٢

# بحث و پاسخ:

ترکیبی از عفونتهای ویروسی مکرر، ویژگیهای بدشکلی با کیفیت گفتار بینی و کلسیم پایین در دوره نوزادی به شدت نشان دهنده سندرم حذف

211.2 است که به عنوان سندرم دی جورج / سدلاچکووا نیز شناخته می شود. این بیماری تقریبا به طور قطعی با ریزآرایه کروموزومی تشخیص داده می شود. و اولین مرحله تحقیق خواهد بود. در صورت تایید، بررسیی عملکرد سیستم ایمنی مهم است. تولید سلولهای T در ۲/۳ موارد، و عملکرد سلولهای T در حدود ۱/۵ موارد مختل می شدود و حدود ۱/۴ موارد دارای نقص ایمنی هومورال هستند. این بیماری به خوبی مشخص شده عوارض زیادی دارد. بررسی و در نظر گرفتن موارد زیر ضروری است:

- ساختار قلب را با اکوکاردیوگرام بررسی کنید
  - سطح کلسیم را بررسی کنید
- ♦ كام رأ از نظر وجود شكاف زير مخاطى بررسى كنيد
  - ساختار کلیوی را با سونوگرافی بررسی کنید
- ♦ شنوایی را با شنوایی سنجی (ایدیوگرام) بررسی کنید
  - چشمها را بررسی کنید
    - رشد را کنترل کنید.
  - ♦ گفتار درمانی و حمایت آموزشی را در نظر بگیرید
- مراقب ایجاد اختلالات خودایمنی مانند آرتریت روماتوئید
   باشید
- مراقب ایجاد مشکلات سلامت روان در دوران نوجوانی و بزرگسالی باشید.

#### فصل ۱۴

#### سناریوی بالینی ا

#### ىحث:

آنالیز BRCA ژرم لاین: اگرچه هیچ سابقه خانوادگی سرطان پستان یا تخمدان وجود ندارد، سیستم امتیازدهی منچستر برای سرطان تخمدان امتیاز قابل توجهی را نشان میدهد. این بیمار به امتیاز ۱۵ (۸-۵+۸) میرسد و بنابراین آستانه ۱۰٪ تشخیص

داده شده برای آزمایش را نشان میدهد. در بریتانیا به همه افراد مبتلا به سرطان تخمدان غیر موسینوس بدون در نظر گرفتن سن تشخیص، آزمایش ژن BRCA ارائه می شود.

- ♦ أناليز BRCA سوماتيک: اگر أزمايش ژرم لاين يک جهش را در BRCA1 يا BRCA2 شناسايي نکند، منطقی است که آناليز BRCA سـوماتيک را در نظر بگيريد. حدود ۵ درصد از موارد دارای يک جهش سوماتيکی در يکی از اين ژنها هستند که ممکن است کنترل را تغيير دهد.
- ◆ مهارکنندههای PARP: در بریتانیا، در گذشته مهارکنندههای PARP برای استفاده در سرطانهای BRCA مثبت (ژرم لاین یا سوماتیک)، عودکننده تخمدان، لوله فالوپ و سرطان صفاق اولیه پس از دور سوم شـیمیدرمانی که در آن حساسیت به پلاتین نشان داده شده بود، مجوز دریافت کرده بودند.

پسس از موفقیت در استفاده از آن، و نشان دادن بقای طولانی تر بدون پیشرفت، اکنون به عنوان اولین درمان نگهدارنده تایید شده است. این امر بر اهمیت در نظر گرفتن آزمایش ژنتیکی در مراحل اولیه در گذشت از یک مرحله به مرحله دیگر سرطان بیمار تأکید می کند و نمونه حرکت به سمت پزشکی شخصی سازی شده است.

# سناریوی بالینی ۲

#### بحث:

ندولار است که یک ویژگی رایج در CS است. در تحقیقات بیشتر، سابقه ناهنجاریهای شریانی وریدی نیز وجود دارد. هنگامی که بیمار را معاینه می کنید، او دارای ماکروسفالی، تری شیلمومهای صورت و ضایعات پاپیلوماتوز مخاط دهان است. همه انواع سرطان کلیه در CS گزارش شده است. آزمایش ژن PTEN باید ارائه شود، و در صورت شناسایی یک جهش، می توان آزمایش پیش بینی را برای اعضای خانواده مربوطه ترتیب داد. تعداد قابل توجهی از سرطانهای مرتبط با CS (پستان، آندومتر، تیروئید، روده، کلیه) وجود دارد، بنابراین نظارت مداوم باید انجام شود و هیستر کتومی (بیرون آوردن رحم) برای کاهش خطر باید در نظر گرفته شود.

فصل ۱۶

سناريوي باليني ا

بحث و پاسخ:

دو مرد مبتلا به یک بیماری اکتروداکتیلی یا ناهنجاری دست و پا شکافته شده به احتمال زیاد دارای تظاهرات متغیری هستند. ارزیابی بالینی برای هر گونه ارتباط سندرمی، به ویژه سندرم شکاف دیسپلازی اکتوداکتیلی، حائز اهمیت است. ساختار شجره نشان دهنده ی الگوی توراث وابسته به X میباشد، زیرا دو مرد توسط یک زن غیرمبتلا به هم متصل میشوند، II.3 دو مرد توسط یک زن غیرمبتلا به هم متصل میشوند، II.3 وراثت کاربردی مندلی در مرد یک لکوس وابسته به X را برای ناهنجاری شکاف دست / پا ذکر میکند، اما این لکوس بر اساس یک خانواده بزرگ از پاکستان است که در آن چندین مورد از یک خانواده بزرگ از پاکستان است که در آن چندین مورد از انتقال مرد به مرد وجود دارد و به نظر نمیرسد یک جهش در کانواده گزارش شده باشد. اگر خانواده در این سناریو یک نوع خانواده گزارش شده باشد، اگر خانواده در این سناریو یک نوع اکتروداکتیلی وابسته به X را نشان دهد، فرد I.2 ناقل خواهد بود، و II.2 و همچنین سه فرزند ماده II.۳ دارای ۵۰٪ خطر ناقل بودن میباشد، بنابراین پیامدهای آن برای سایر اعضای خانواده مهم میباشد

در این سناریو، آزمایشگاه لکوس وابسته به X فرضی را بدون یافتن یک جهش توالی یابی کرد. سپس آزمایشگاه توالی یابی کل ژنـــوم را روی خانواده انجام داد. ایـــن توالی یابی یک حذف کوچک در ژن DYNCIII در مکان کروموزومی q21.37 را شناســـایی کرد. عملکرد اگزونهای حذف شده تنظیم بیان پایین دســت DLX5 اســت که ژن اکتروداکتیلی در این لوکوس قرار دارد. بنابراین، خانواده یک شــکل غالب اتوزومی از اکتروداکتیلی

را نشان می دهد، که نشان دهنده ی بیان متغیر بیماری است و برای بسیاری از افراد دارای عدم نفوذ می باشد، از جمله برای فرد I.3 که آزمایش ان مثبت شد (تست I.2 منفی بود)، بعداً، فرد II.5 یدر یک دختر مبتلای بسیار خفیف شد.

# بحث و پاسخ

سناريوي باليني ٢:

یک مرد جوان دارای سندرم ناهنجاری مادرزادی متعدد مى باشد كه ممكن است تشخيص أن با ارزيابي باليني قابل شناسایی نباشد. با داشتن یک آنالیز ریزآرایه کروموزومی نرمال، مرحله بعدی توالی یابی کل اگزوم (WES) است. این مــورد می تواند صرفا بر روی نمونه DNA مرد انجام شــود و در صورت شناسایی یک جهش احتمالی، با ازمایش بر روی والدین پیگیری میشود. یا اگر منابع اجازه دهند می تواند انالیز تریو یا سه گانه انجام گیرد. در واقع، در این مورد، تشخیص بالینی سندرم کابوکی قابل انجام میباشد و یک جهش جدید در ژن KMT2D متعاقباً بدون مراجعه به WES قابل شناسایی میباشد. أنوفتالمی / میکروفتالمی یک تظاهرغیرمعمول برای سندرم کابوکی است، اما در واقع تمام علائم باليني ديگر دراين سندرم گزارش شده است. گام بعدی پیگیری مشکلات پزشکی با بررسیهای مناسب است. هیپوگلیسمی ممکن است به دلیل هایپرانسولینیسم رخ دهد، و باید مورد سنجش قرار گیرد. او باید آزمایشات عملکرد ایمنی را انجام دهد زیـرا ناهنجاریهای سـلول T در نوجوانان مبتلا به سندرم کابوکی گزارش شده است، و این مورد ممکن است توضیح دهنده مستعد بودن به عفونت باشد. او همچنین باید یک اکوکاردیوگرام و سونوگرافی کلیه انجام دهد، و در صورتیکه این موارد انجام نشده باشد، و در صورت امکان، ارزیابی شنوایی انجام شود. سندرم کابوکی که به جهشهای جدید در KMT2D نسبت داده میشود یکی از شایعترین بیماریهایی است که از طریق مطالعه گروههای زیادی از بیماران مبتلا به ناتوانی ذهنی توسط WES، به عنوان مثال، پروژه کشف اختلالات تکوینی شناسایی شدہ است.

فصل ۱۷

سناريوي باليني 1

بحث و پاسخ:

گروه پشتیبانی از اختلالات کروموزومی نادر، منحصربه

فرد، کتابچههای آنلاین بسیار خوبی در مورد اختلالات ریزحذف و ریزمضاعف شدگی تولید کرده است (/ www.rarechromo.org). این یک مکان آسان برای شروع برای بسیاری از اطلاعات مفید در مورد سندرم del15q11.2 میباشد.

پسـر ۶ سـالهای دارای ناتوانی ذهنی تاحدی شدید (ID) میباشـد – که در del ۱۵q۱۱٫۲ بسـیار نادر است. این کودکان ممکن اسـت تاخیر گفتاری خفیفی (اما نه به این درجه شـدید) داشته باشند، همچنین گزارش شده که آنها کودکان نسبتاً راضی هستند، حتی اگر بازه توجه کوتاه (short attention span) و برخی ویژگیهای اوتیسـم در آنها رایج باشد –اما این پسر رفتارخشن دارد. تشنج ممکن است بخشی از علائم del15q11.2 باشد، اما در این پسر شدید است و هیپوژنیتالیسم گزارش نشده است.

بنابراین، در حالت تعادل، بسیار بعید است که یافته حاصل از آنالیز ریزآرایه کروموزومی (CMA) توضیحی برای مشکلات یادگیری (ID) عمیق کودک باشد. با این حال، پدرش مشکلات تحصیلی خفیفی داشته و این علائم می تواند با این یافته توضیح داده شود. تحقیقات بیشتر در مورد مشکلات کودک از طریق آزمایش ژنتیکی بهتر است با توالی یابی کل اگزوم، ترجیحاً با رویکرد «سهگانه» شامل DNA ازهر دو والدین انجام شود. این سناریو در عمل بالینی نادر نیست، یعنی یافتن ریز حذفی که ممكن است علت ID خفيف باشد اما در افراد عادى نيز ديده می شود. برخی از پزشکان بر این باورند که گزارش این علل «ID» خفیف» مفید نیست، زیرا آنها برای خانواده تغییر بسیار کمی دارند. سایر پزشکان ممکن است راضی باشند که آزمایشات بیشتری را بر روی اعضای خانواده (در این سناریو از طرف پدر) انجام دهند تا مشخص شود چه کسی ناقل حذف است. برای CMA مورد استفاده در آزمایشات پیش از تولد، مراکز زیادی وجود دارد که این یافتـه را گزارش نمیکنند زیرا به اندازه کافی اختصاصی در نظر گرفته نمیشود.

# سناریوی بالینی ۲

#### بحث و پاسخ:

دختر ۱۰ سالهای در مسیر رشد مورد انتظار برای سندرم XXX, 47 نیست، بنابراین تکرار آنالیز کروموزومی قابل توجیح میباشد. این آنالیز را میتوان روی خون انجام داد، اما نتیجه قبلی قابل اعتمادتر میباشد. بنابراین، جست وجو کردن در کروموزومها در بافت دیگر به احتمال زیاد اطلاعات بیشتری را ارائه میدهد و میتوان کاریوتایپ کامل را بر روی فیبروبلاستها از بیوپسی

يوست انجام داد.

مطمئناً ممکن است که کودک، 45X / 45X، موزاییک باشد – که چنین مواردی رخ میدهد، و این مورد توضیح دهنده علت قد نسبتا کوتاه او میباشد. اشکال مختلف موزائیسم با 45X، از انواع رایج سندرم ترنر هستند. وجود 45X چالشهای بالینی جدیدی را در رابطه با رشد، بررسی ناهنجاری احتمالی قلب (کوآرکتاسیون یا آئورت)، سونوگرافی کلیه (کلیه نعل اسبی در 45X رخ میدهد) و باروری در آینده ارائه میدهد. بنابراین، کودک باید تحت نظارت متخصص غدد اطفال قرار گیرد. نشانهای برای در درنظر گرفتن درمان هورمون رشد بایی کوتاهی قد علاوه بر سایر مشکلات غدد درون ریز بالقوه وجود دارد.

#### فصل ۱۸

سناريوي باليني ا

## بحث و پاسخ:

Q.1 بیماری های متابولیک، خطاهای ذاتی متابولیسی، می توانند به روشهای بسیار ظریف بروز کنند. این کودک به طور طبیعی در حال رشد و تکامل است و هیچ چیز غیرعادی در معاینه وجود ندارد. برای بیماری های متابولیکی واضح تر و جدی تر، سابقه بیماری و تاخیر در رشد آشکار می شود.

کودک نسبت به همسالانش عفونت بیشتری ندارد، بتابراین اختلال عملکرد ایمنی غیرمحتمل میباشد. با این حال، تاریخچه مرگ در تخت باید در نظر گرفته شود و آیا ارتباطی با علائم این پسر وجود دارد یا خیر.

ایسن حقیقت که او علائم خود را در ارتباط با دورههایی که به درستی غذا نمیخورد، بروز می دهد یعنی در طول بیماریهای تداخلی، شبح اختلال اکسیداسیون اسیدهای چرب را افزایش می دهد، که شایع ترین آن نقص آسیل کوآ دهیدروژناز با زنجیره متوسط (MCAD) است. این همچنین می تواند مرگ زود تر غمانگیز در تخت خواب را نیز توضیح دهد. این مورد یک اختلال متغیر است، و اگرچه اغلب در ۲ سالگی بروز می کند، اما می تواند دیر تر نیز ظاهر شود. این حقیقت که والدیسن پس از مرگ در تختخواب فرزندشان، دو فرزند سالم داشتند به این معنی است که آنها ممکن است آن قسمت را به یک تراژدی «یکباره» نسبت آنها ممکن است آن قسمت را به یک تراژدی «یکباره» نسبت دهند، که غیر محتمل است ناشی از دلایل ژنتیکی باشد.

سایر اختلالات ناشی از اکسیداسیون اسید عبارتند از: ◆ کمبود آسیل CoA دهیدروژناز با زنجیره بسیار طویل

- ♦ کمبود زنجیــره طویل ۳ هیدروکســـی CoA دهیدروژناز. در این بیماری، تظاهرات بالینی ممکن اســت متفاوت شــامل ویژگیهای اختلال عملکرد کبد و کاردیومیوپاتی باشد.
- کمبود آسیل CoA دهیدروژناز با زنجیره کوتاه این بیماری از نظر بالینی خوش خیم تلقی میشود.
- ♦ اختلالات حمل و نقــل کارنیتین. این گروه از اختلالات نادر نیز از جمله اختلالات تشــخیص افتراقی است و ممکن است به صورت مشابه باشد. کمبود MCAD در غربالگری لکههای خونی نوزادان در بسیاری از کشورها گنجانده شده است.

Q.2: این احتمال وجود دارد که تحقیقات با یک غربالگری متابولیکی، یعنی آزمایشهای عملکرد کبد و کلیه و همچنین آزمایشهای بیوشیمیایی مستقیم آغاز شود. بدیهی است که بررسی یک کودک در طول یک دوره حاد مفید است، زیرا ممکن است هیپوگلسمی و اختلال در عملکرد کبد را نشان دهد.

آزمایش باید شامل آنالیز آسـیل کارنیتین پلاسما با تفسیر متخصص باشد – اما سطح آسیل کارنیتین می تواند بین دورههای حاد معمولی شود. آنالیز اسید آلی ادرار و آنالیز آسیل گلیسین ادرار ممکن است شـواهد حمایتی برای شناسایی افراد بدون علامت و کسـانی که دارای فنوتیپهای بیوشـیمیایی خفیف یا متناوب هسـتند ارائه دهد. آزمایش مولکولی کاملاً در دسـترس است و احتمالاً از یک پانل ژنی تشـکیل شـده است که شامل ACAD و سـایر ژنهای مفید میباشـد. در صورت لزوم ممکن اسـت ابتدا آنالیز هدفمند برای جهشهای رایج موجود در شـمال اروپا ابتدا آنالیز هدفمند برای جهشهای رایج موجود در شـمال اروپا شود. طیف متفاوتی از جهشهای رایج درسایر گروههای جمعیت شود. طیف متفاوتی از جهشهای رایج درسایر گروههای جمعیت نیز اعمال خواهد شد.

# بحث و پاسخ

# سناريوي باليني ٢:

دلایال احتمالی زیادی برای سابقه ضعف، خستگی و عملکرد ضعیف مدرسه کودک ۹ ساله وجود دارد. با این حال، سانخهای بسیار قوی در تاریخچه خانواده وجود دارد – مادر و مادربزرگ او. تنها بر اساس سابقه آنها، یعنی بدون سابقه در دختر ۹ ساله، این امکان وجود دارد که سابقه دو نسلی سکته مغزی با شروع زودهنگام زوال عقل مادربزرگ نشان دهندهی تشخیص آرتریوپاتی مغزی اتوزوم غالب با انفارکتوس زیر قشری و لکوأنسفالویی باشد. (به CADASIL مراجعه کنید.) یک بیماری با شروع دیر رس است که معمولاً شامل سردرد و میگرن است

و توسط جهشهای بیماری زا در NOTCH3 ایجاد می شود. مادر نیز مانند کودک ۹ ساله از ضعف و خستگی رنج می برد. باز هم، این مورد می تواند دلایل زیادی داشته باشد – اما او یک سکته مغزی زودرس داشته است و همچنین شنوایی خود را زودتر از دست می دهد. این مورد، همراه با تاریخچه دخترش، نشان دهنده بیماری میتوکندریایی است، و در این خانواده سه نسل، توارث مادری (matrilinear) مشاهده می شود.

بنابراین انسفالومیوپاتی میتوکندری، اسیدوز لاکتیک، و سکته مغزی (MELAS)، که معمولاً به دلیل جهش در MELAS) ایجاد میشود، یک احتمال قوی است. بنابراین میتوان آن را با آثالیز DNA هدفمند تأیید کرد و احتمالاً در DNA خون دختر و ساله وجود دارد. با این حال، این واریانت ممکن است در هر بافتی وجود نداشته باشد، و هنگام بررسی جهشهای بیماریزای احتمالی میتوکندری باید از این موضوع آگاه بود. به همین دلیل بیوپسی عضلانی میتواند یک بررسی حیاتی باشد، نه تنها به دنبال «الیاف قرمز ژنده شده» بلکه انجام آنالیز DNA روی DNA روی عضله است.

بیماری میتوکندری ممکن است شامل دیابت، کار دیومیوپاتی و لوکوآنسفالوپاتی نیز باشد.

#### قصل ۱۹

## سناريوي باليني ا

#### بحث و پاسخ:

Q .1: در ظاهر، تفسیر آنالیز ژن DMD ساده است. تست مادربزرگ یک پسر برای جهش DMD منفی بوده است. بنابراین، فرض میشود که او این جهش را به مادران پسران مبتلا منتقل کرده است، زیرا او دارای موزائیسیسم گنادی میباشد. این مورد در دیستروفی عضلانی دوشن (DMD) غیر معمول نیست و احتمال وقوع آن به طور شگفتآوری بالا است. بدون انجام انالیز بیشتر، این اطلاعاتی است که به خانواده داده میشود.

2.Q تیــم ژنتیکی مطالعات هاپلوتیپ را در خانواده پیگیری کردند تا این مورد که مادربزرگ موزاییســم گنادی برای جهش DMD دارد را بررسی کنند.

آلل بیماری زا با الگوی آبی مشخص شده در این شجره انتقال میابد. همانطور که انتظار میرود، مادران پسرها هاپلوتیپ آبی از مادربزرگ به ارث رسیده باشد، هاپلوتیپ دیگر از پدربزرگ خواهد بود که باید برای هر دو

مادر یکسان باشد. با این حال، در این مورد این هاپلوتیپ متفاوت است - «قرمز» برای یکی و «سبز» برای دیگری، بنابراین قرمز و سبز باید از مادر و آبی از پدربزرگ به ارث رسیده باشد.

این الگوهای هاپلوتیپ در پدربزرگ و مادربزرگ تایید شد. بنابراین، پدربزرگ یک موزاییسم گنادی برای جهش DMD میباشدکه به نوههایش انتقال داده است. این یک اتفاق نادر در DMD است، اما ارزش مطالعه هاپلوتیپها را برای شفافسازی انتقال برجسته می کند.

## سناریوی بالینی ۲

# بحث و پاسخ:

به نظر می رسد این ورزشکار جوان دچار مرگ ناگهانی قلبی شده است، زیرا هیچ علتی پیدا نشده است. به احتمال زیاد مطمئناً علت مرگ اورا باید علل قلبی دانست.

با توجه به اینکه در معاینه پس از مرگ قلب طبیعی تظاهر می کند، به نظر می رسد هیچ مدر کی برای نوعی کاردیومیوپاتی وجود ندارد. این احتمالاً تشخیص را به شکلی از آریتمی توارثی قلبی محدود می کند. اگر نمونهای از DNA ذخیره شده باشد، منطقی می باشد که آن را بر روی پانلهای ژنی برای سندرم QT طولانی (LQTS)، سندرم بروگادا، و بیماری آریتمی تاکی کاردی بطنی پلی مورفیک کاتکول آمینرژیک آنالیز کرد.

در صورت عدم وجود DNA فرد متوفی، احتمالا بستگان درجه یک (و اعضای خانواده بزرگتر) در معرض خطر آریتمی توارثی هستند. والدین و دخترشان باید برای شناسایی مشکلی که ممکن است دلیل اصلی مرگ ناگهانی مرد جوان باشد، آزمایشات قلبی مرسوم را انجام دهند.

دختر دو حمله شبیه سنکوپال (غش) داشته که می تواند مربوط به یک مشکل قلبی باشد، بنابراین آزمایشات او به طور بالقوه بسیار مهم است.

تحقیقاتی که باید در نظر گرفته شوند عبارتند از:

- الكتروكارديوگرام
- نظارت بر قلب در طول أزمایش تحریک فلکائینید
  - اکو کاردیو گرافی
  - ♦ اسكن تصويربردارى تشديد مغناطيسى قلب

هدف این بررسیها این است که مشاهده کنیم آیا شواهدی مبنی بر داشــتن ضربان قلب غیرطبیعی در بســتگان درجه یک وجود دارد که ممکن اســت ارثی باشد، و سپس آزمایش ژنتیکی را با اســتفاده از پانل ژنی مناسب به عنوان مثال، برای LQTS یا

دیگر فنوتیپ آریتمیها، به آن شخص ارائه دهد.

اگر یک ناهنجاری قلبی یافت شود و به دنبال آن یک آزمایش ژنتیکی مثبت باشد، میتوان آزمایشهای پیشبینی کننده را به سایر اعضای خانواده در معرض خطر ارائه داد که به نوبه خود منجر به مداخله مناسب در قالب درمان پیشگیرانه و نظارت مداوم میشود.

فصل ۲۵

سناريوي باليني ا

يحث:

١. هيج اقدامي نكنيد

اگرچه این نتیجه ممکن است حاکی از خطر تریزومی باشد، بیمار ممکن است از انجام آزمایشات بیشتر خودداری کند زیرا تحت هیچ شرایطی به تصمیم به خاتمه بارداری ندارد.

۲. آزمایش غیر تهاجمی پیش از تولد (NIPT)

برای ارزیابی بیشتر خطر تریزومی می توان آزمایش غیر تهاجمی را به بیمار پیشنهاد داد.

اگر این روش نشان دهنده خطر کم تریزومی بود، آزمایش تهاجمی اضافی تجویز نمی شود.

اگر نتیجه خطر بالا برای تریزومی باشد، باید آزمایش تهاجمی ارائه شود.

٣. آزمایش تهاجمی

در مواردی که NIPT در دسترس نباشد، آزمایش تهاجمی باید ارائه شود که در حاملگیهای کنونی شامل نمونه برداری از پرزهای کوریونی با واکنش زنجیرهای پلیمراز فلورسنت کمی و آزمایش هیبریداسیون ژنومی مقایسهای آرایهای میباشد.

این روش ممکن است تریزومی یا ناهنجاری کروموزومی دیگر را نیز تایید کند، در این صورت بیمار ممکن است تصمیم به پایان بارداری بگیرد.

نتیجــه آزمایش ممکن اســت طبیعی باشــد و ناهنجاری کروموزومی را به عنوان علــت افزایش خطر ترکیبی رد کند. در این مورد، NIPT خطر کمــی را ارائه میدهد و آزمایش تهاجمی بیشتری ترتیب داده نمی شود.

غربالگری دقیق ناهنجاری در هفته ۲۰ هیچ گونه ناهنجاری ساختاری را که نشان دهنده یک اختلال ژنتیکی زمینهای باشد، شناسایی نکرد.

أیا پیگیری مستمر لازم است؟

بله. پروتئین پلاسهای مرتبط با بارداری (PAPPA) توسط جفت تولید می شود و سطوح پایین آن می تواند نسان دهنده کاهش عملکرد جفت باشد. این مورد به نوبه خود می تواند با عوارض بارداری به عنوان مثال، محدودیت رشد داخل رحمی، زایمان زودهنگام، سقط جنین دیرهنگام و افزایش احتمال پره اکلامیسی همراه باشد.

به زنانی که PAPP A پایینی دارند، علاوه بر مراقبتهای معمول دوران بارداری، باید موارد زیر نیز ارائه شود:

- أسپرين روزانه
- - ♦ القای زایمان در پایان نظارت دقیق در طول زایمان

# سناريوي باليني ٢

#### ىحث:

 خطر کنونی برای کودک متولد نشده خطر ناقل بودن (پدر)= ۲/۳ خطر ناقل بودن (مادر) = جمعیت یا ۱/۲۵ خطر دو ناقل با یک کودک مبتلا= ۱/۴ خطر کنونی بارداری = ۱/۱۵۰ = ۱/۲۵ X25/1X3/2
 تشخیص ریسک

تشـخیص را در خواهر و برادر پدر تأییــد کنید و آزمایش فوری را برای جهشهای شناخته شده ارائه دهید

غربالگری ناقل فوری به مادر پیشنهاد کنید.

۳. ناقل بودن هر دو والدیـن را تایید کردند—گزینههایی
 برای بارداری:

بدون آزمایش – والدین ممکن است خاتمه بارداری آسیب دیده را در نظر نگیرند، اما آزمایش نوزادی در بدو تولد باید در نظر گرفته شود، بنابراین پند و مشاورهی متخصص اطفال از مراحل اولیه باید آغاز شود، که تصور میشود نتیجه طولانیمدت را بهبود می بخشد.

تشخیص غیر تهاجمی پیش از تولد:

- ♦ مى تواند از هفته ٩ باردارى ارائه شود
- ♦ از انالیز میزان هاپلوتیپ نسبی با توالییابی هدفمند نسل آینده استفاده می کند
- زمانی که زوجین دارای جهش مشابهی هستند میتوان از ان استفاده کرد
  - به DNA از پروباند نیاز دارد

- به طور معمول در طــول ۵ روز نتایج أزمایش تهاجمی ایجاد می کند
- • نمونهبــرداری از پرزهــای کوریونی را می تــوان از هفته ۱۱
   بارداری انجام داد.

۴. گزینههایی برای آینده

اگر جنین مبتلا باشد و زوجین تصمیم به خاتمه بارداری بگیرند، ممکن است بخواهند تشخیص ژنتیکی پیش از لانه گزینی را به عنوان گزینهای برای بارداریهای آینده مطرح کنند.

فصل ۲۱

سناريوي باليني ا

يحث:

كمبود آدنوزين دأميناز (ADA):

افراد مبتلا به کمبود ADA مستعد ابتلا به عفونتهای مکرر و مزمن هستند که ممکن است تهدید کننده حیات باشد. این عفونتها معمولاً توسط ارگانیسمهایی ایجاد میشوند که در افراد دارای سیستم ایمنی طبیعی مشکلی ایجاد نمی کنند، که اصطلاحاً به آن عفونتهای «فرصتطلب» می گویند. بیشتر آنها در ۶ ماه اول زندگی تشخیص داده میشوند و علائم اصلی آن عبارتند از: ذات الریه، اسهال مزمن و راشهای پوستی، رشد نیز ممکن است تحت تأثیر قرار گیرد، و برخی از کودکان تاخیر تکوینی را نشان میدهند. بدون درمان، بعید است که کودکان بیش از ۲ سال اول زندگی، به حیات خود ادامـه دهند. هدف درمان بازگرداندن عملکرد طبیعی ایمنی با پیوند سلولهای بنیادی مغز استخوان یا سلولهای بنیادی با استفاده از آنتی ژن لکوسیت انسانی، خواهر یا برادر یا خویشــاوندان سالم است. در مواردی که این امکان وجود ندارد، مى توان از اهداكنندگان غير ايده آل يا درمان جايگزين آنزیم استفاده کرد. ژن درمانی در حال حاضر در این زمینه در حال بررسی است.

# محاسبه خطر برای نوزاد متولد نشده:

پدر – یک خواهر یا برادر مبتلا دارد، بنابراین هر دو والد او باید ناقل باشند. خطر ناقل بودن او ۲/۳ مادرش است، بنابراین او یک خاله مبتلا دارد و هردو پدربزرگ و مادر بزرگ بایستی ناقل باشند. خطر ناقل بودن او نصف مادرش میباشد (۲/۳)، بنابراین خطر ناقل بودن او ۱/۳ است.

خطر برای نوزاد متولد نشده: 1/18=2/3 X1/3X1/4=1/18

فصل ۲۲

سناريوي باليني ا

بحث:

اصول اخلاقی اساسی را در نظر بگیرید:

خودمختاری – یک پزشک باید به تصمیه افراد احترام بگذارد، حتی اگر تصمیمی که از نظر شخصی او نادرست به نظر برسد. در زمینه آزمایش ژنتیکی، بیماران باید آزادانه بتوانند در هر مرحله از فرآیند انصراف دهند. حق بیمار در رابطه با محرمانه بصودن اطلاعاتش در چارچوب این اصل قرار دارد، و در حالی که این مورد قطعی نیست، هر گونه نقض مستلزم بررسی بسیار دقیق است.

فایده - چرا بیمار خواسته است که نتایج خود را دریافت نکند؟ مشاوره دقیق ممکن است به درک مبنای این تصمیم کمک کند، و شاید در این زمان، این مورد به نفع بیمار باشد که اطلاعی نداشت باشد. با این حال، نتیجه، خطر بالای سرطان تخمدان و بیشتر سرطان پستان در طول زندگی را تایید می کند. آیا می توان استدلال کرد که دانستن این مورد به نفع بیمار است در مورد خویشاوندان او که یکی از آنها بیمار شما هست چطور؟ مطمئناً به نفع آنهاست که به آنها گفته شود تا بتوانند اقدام مناسب را برای کاهش خطر ابتلا به سرطان انجام دهند؟ آیا در ژنتیک به نفع بیمار عمل می کنید یا خانواده؟

عدم سوء استفاده – آشکار کردن نتیجهای که توسط بیمار رد شده است مطمئناً توان آسیب به بیمار را دارد. این مورد ممکن است برای مثال آسیب روانی به بیمار یا آسیب جبران ناپذیری به رابطه پزشک وبیمار وارد کند.

عدالت – آیا این مورد باید برای بیمار یا خانواده او در نظر گرفته شود ؟ شاید با عدم به اشتراک گذاشتن این اطلاعات فرصت و منابع برای غربالگری از خانواده سلب کنیم.

بیماریای را در نظر بگیرید:

جهش در BRCA1 با خطر قابل توجه سرطان پستان و تخمدان در طول زندگی مرتبط است، که برای آن گزینههای غربالگری و جراحی به منظور کاهش خطر در دسترس است. اگر این بیماری بدون درمان در دسترس، با نفوذ ۱۰۰٪ (به عنوان مثال، بیماری هانتینگتون) باشد، ممکن است بحث کمی متفاوت باشد. با این حال، بسیاری از افراد مونث «در معرض خطر» در خانواده وجود دارند، و به سختی میتوان استدلال کرد که این اطلاعات برای آنها مفید نیست. از طرف دیگر، آیا آنها میخواهند

## بحث در مورد گزینه ها:

- ▼ آزمایش حامل اگر جهش در ADA در خانواده شناخته شده باشد، می توان برای درک بیشتر خطر برای جنین داخل رحم آزمایشاتی را به زوجین پیشنهاد کرد. با توجه به ادامه بارداری، این مورد باید فورا درخواست شود.
- ♦ آزمایشات پیش از تولد اگر ناقل بودن هر دو والد تایید شده باشد، با توجه به ادامه بارداری و انتخاب بیمار، نمونهبرداری از پرزهای کوریونی / آمنیوسنتز می تواند ارائه شود. زوجین باید در مورد خطر سـقط جنین مرتبط و گزینههای مدیریتی در صورت ابتلای نوزاد متولد نشده مشاوره شوند.

## سناريوي باليني ٢

بحث:

#### جهش جدید

اکثر جهش در BRCA1 از والدین به ارث میرسد. اگرچه ایس امکان وجود دارد کـه این امر به صورت de novo باشد، احتمال این اتفاق کمتر از ۵٪ است.

# مخلوط كردن نمونه

خطای انسانی اجتناب ناپذیر است - امکان مخلوط شدن نمونهها در آزمایشگاه وجود دارد، بنابراین منجر به نتیجه نادرست میشود. می توانید آزمایش را روی نمونه خون جدید تکرار کنید.

# خطای گزارش آزمایشگاهی

آیا ممکن است در آنالیز نتایج، این جهش نادیده گرفته شود ؟ قطعاً نیاز به مذاکره با عالم گزارشگر برای بررسی مجدد نتیجه است.

# عدم رابطه پدر-فرزندی

مستلزم بحث دقیق با بیمار / خانواده است، به خصوص که اگر درست باشد، ممکن است افراد دیگری در معرض خطر قابل توجه سرطان باشد. توضیح این نتیجه هر چه که باشد، بحث دقیق و مهارتهای ارتباطی عالی برای مدیریت تأثیر بالقوهای که نتیجه ممکن است بر خانواده داشته باشد مورد نیاز است.

مطلع باشند؟

پردازش را در نظر بگیرید:

موارد پیچیده مانند این نیاز به ورودی چند رشته دارد.

مطمئناً بحــث در تیم ژنتیک منطقی خواهــد بود، اما اگر محرمانه بــودن اطلاعات نقض شـود، مشـارکت تیم حقوقی بیمارستان و هیئت اخلاق مناسب خواهد بود.

# سناريوي باليني ٢

بحث:

52

نذ

مر

آتاکسی فریدریش (FA) شایع ترین آتاکسی مغلوب اتوزومی است. شروع معمولاً در دوران کودکی یا اوایل نوجوانی (میانگین ۱۰ تا ۱۵ سالگی و معمولاً در ۲۵ سالگی) است که با آتاکسی به آرامی پیشرونده تظاهر میکند. سایر ویژگیهای احتمالی شامل کاردیومیوپاتی هیپرتروفیک، دیابت، اسکولیوز، دیس آرتری (اختلال در تکلم)، دیسفاژی (اختلال در بلع) و آتروفی عصب بینایی است FA. یک بیماری کوتاه کننده طول عمر با میانگین سن مرگ در ۴۰ سالگی است، اگرچه با توجه به شدت بیماری، ویژگیها متغیر است.

آیا این یک آزمایش ناقلین یا آزمایش پیش بینی کننده برای بیماری دژنراتیو در کودک است؟

در نـگاه اول، در یک فرد سـالم، ایـن آزمایش به عنوان یک آزمایش ناقلین ظاهر میشـود. در واقع، اگرچه FA اغلب در خانوادهها صادق اسـت، با توجه به سـن بیمار، آزمایش میتواند تأیید کند که فرد به این بیماری مبتلا خواهد شد.

تأثیر یے نتیجه آزمایے ش مثبت پیش بینی کننده بر خویشاوندان

چگونه این نتیجه بر رابطه بیمار با والدینش تأثیر می گذارد؟ آیا آنها با بیمار متفاوت رفتار می کنند؟ چه تأثیری بر رابطه او با خواهر یا برادر آسیب دیده خواهد داشت؟

اگر آزمایش نشان دهد که او مبتلا نشده یا ناقل است،

تأثیری بـر این رابطه خواهد داشـت؟ آیا میتوانـد بر روابط با دوستان تأثیر بگذارد؟

# أيا خطر أسيب به كودك وجود دارد؟

آیا یک نوجوان ۱۳ ساله واقعاً می تواند مفاهیم آزمایش پیش بینی را درک کند؟ آیا قطعیت ابتلا به یک بیماری جدی می تواند منجر به آسیب روانی شود؟ ممکن است مانع از دنبال کردن رویاهایش شود؟ ممکن است کودکی او را از بین ببرد؟

اگر بخواهد در ۵ یا ۱۰ سال آینده آزمایش شود، آیا او همان تصمیم را می گیرد؟

# او چگونه با یک نتیجه مثبت کنار می اید؟

آیا بیمار استراتژیهای مقابلهای موثر برای مدیریت نتیجه مثبت دارد؟ آیا او تجربه زندگی برای توسعه این موارد را دارد؟ آیا او میتواند تصور کند که آینده ممکن است چگونه باشد و نتیجه ممکن است چه تفاوتی ایجاد کند؟

# زمان سنجي

مواجه با اخبار بد استرس زا است و زندگی روزمره را مختل می کند. آیا این از هم گسیختگی بالقوه دلیلی بر تحصیل نکردن است ؟ آیا بهتر است صبر کنیم تا بیمار بالغ شود، و شاید با در نظر گرفتن فرزندان خودش، زمانی که نتایج ارتباط بیشتری خواهند داشت؟

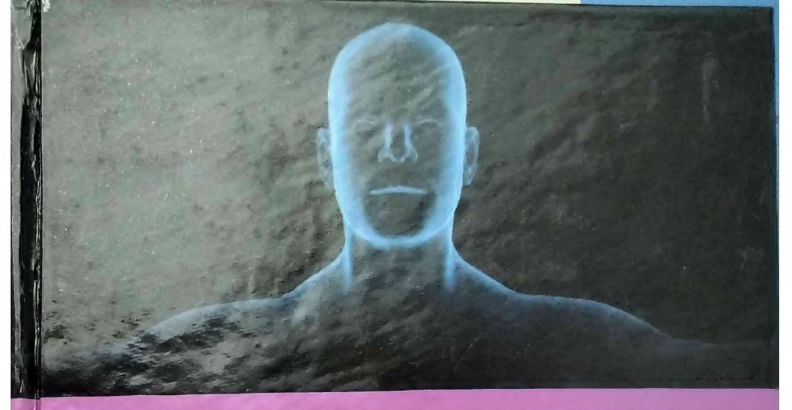
#### , ضایت

با توجه به سن بیمار، رضایت والدین برای آزمایش لازم است. اگر بیمار درخواست آزمایش داده باشد، آیا والدین موافقت می کنند؟ آیا آنها نگرانی دارند؟

این وضعیت مستلزم مشاوره بسیار دقیق است و مشارکت یک مشاور ژنتیک توصیه می شود.

باید مسائل اخلاقی و حقوقی، به ویژه در مورد رضایت و منافع کودک، مورد توجه دقیق قرار گیرد.





# EMERY'S 16TH EDITION ELEMENTS OF MEDICAL GENETICS AND GENOMICS

Long recognized as a leading textbook in this fast-moving field, Emery's Elements of Medical Genetics and Genomics offers current, complete information with a strong basis in practical clinical genetics and genomics for medical school and beyond. The 16th Edition of this award-winning text has been thoroughly updated throughout and includes case-based and multiple-choice questions, end-of-chapter summaries, an extensive glossary, and convenient online access, making it an ideal choice for all medical undergraduates as well as postgraduates seeking to improve their understanding and knowledge.

Includes new case-based studies with questions and answers throughout, in addition to multiple-choice self-assessment questions for study and review.

Covers key topics such as pharmacogenetics, personalized medicine, prenatal testing, reproductive genetics, and ethical and legal issues in medical genetics.

Divides the text into three easy-to-use sections: The Scientific Basis of Human Genetics, Genetics in Medicine and Genomic Medicine, and Clinical Genetics, Counseling and Ethics

Features full-color illustrations and other images that help readers visualize the appearance of genetic disorders and assist with the understanding of complex genetic structures.

Contains learning features such as summary boxes, an extensive glossary of terms, online hyperlinks to important genetics websites and clinical databases, and more.

Presents the extensive knowledge and experience of distinguished editors Peter D. Turnpenny and Sian Ellard, as well as new editor Ruth Cleaver.

Enhanced eBook version included with purchase. Your enhanced eBook allows you to access all of the text, figures, and references from the book on a variety of devices.

